

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

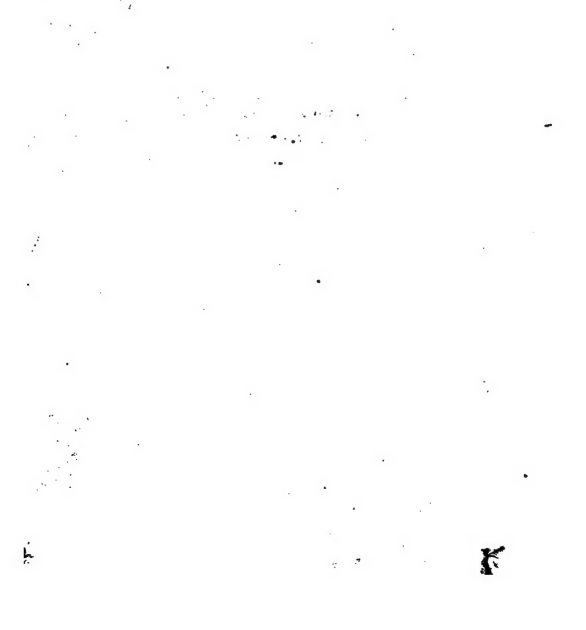
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <a href="http://books.google.com">http://books.google.com</a> durchsuchen.





This book must not be removed from the Chemistry Library



$\circ$			
			•

	•		
			·
·			
			·

# Gmelin-Kraut's

# Handbuch

# anorganischen Chemie

Unter Mitwirkung hervorragender Fachgenossen

Herausgegeben von

# C. Friedheim

o. ö. Professor an der Universität Bern

Siebente gänzlich umgearbeitete Auflage

# Band I, Abteilung I

Sauerstoff, Ozon, Wasserstoff, Edelgase, bearbeitet von Dr. W. Prandtl, Privatdozent an der Universität München. — Stickstoff, bearbeitet von Dr. W. Schlenk, München. — Schwefel, bearbeitet von Dr. Br. Linne, Berlin (S. 332 bis 673) und Dr. F. Ephraim, Privatdozent an der Universität Bern (S. 673 bis 704). — Selen, bearbeitet von Dr. Br. Linne, Berlin.



Heidelberg 1907 .....

Alle Rechte, besonders das Recht der Uebersetzung in fremde Sprachen, werden vorbehalten.

# 102412



Der Aufgabe, eine neue Auflage des anorganischen Teiles von "Gmelin's Handbuch der Chemie" herauszugeben, habe ich mich freudig unterzogen, ohne einen Augenblick die Schwierigkeit eines solchen Unternehmens zu verkennen. Aber ich habe bei meiner vielseitigen Tätigkeit zu eifrig die alte Auflage benutzt, um nicht selbst schon seit langen Jahren das all-

gemeine Bedürfnis nach einer Neuauflage mitzuempfinden.

Ueber die Fortschritte der anorganischen Chemie in den letzten dreißig Jahren gab das alte Werk nicht mehr Auskunft; auch war kein in diesem Zeitraume erschienenes Hand- oder Lehrbuch der anorganischen Chemie nur entfernt imstande, diese Lücke durch eine gleiche, eigenartige und erschöpfende Behandlung des Stoffes auszufüllen. So war man gezwungen, durch mühsames und zeitraubendes Nachschlagen in zahlreichen, zum Teil nur wenig zweckentsprechenden Registern verschiedener Werke sich die Ergänzung des Materials zusammenzutragen, das im "Gmelin" stets so bequem, übersichtlich, vollständig und zuverlässig dargeboten wurde und das Werk, gleichermaßen auf dem Gebiet der reinen und angewandten Chemie, zum unentbehrlichen Rüstzeug für den wissenschaftlich arbeitenden Chemiker machte.

Diese, wohl von sämtlichen älteren Fachgenossen geteilte Meinung über die Vorzüge des "Gmelin" in der bisherigen Form ließen es von Anfang an gegeben erscheinen, daß im wesentlichen an der Art der Behandlung des neuen und alten Stoffes nichts geändert werden durfte; nicht etwa aus einem konservativen Hange heraus, oder aus falsch verstandener Pietät für den unvergeßlichen Mann, welchem wir die Schöpfung unseres Werkes verdanken. Es mußte vielmehr das bleiben, was es bisher gewesen: ein zuverlässiges Quellenwerk für den reifen Chemiker bei seinen wissenschaftlichen und praktischen Arbeiten, welches unabhängig von bestimmten Theorien sämtliche anorganische Verbindungen, welche jemals dargestellt worden sind, vollständig und übersichtlich verzeichnet, jeden instand setzt, sich über die fleißige Arbeit von vielen Tausenden zu unterrichten, die Richtigkeit des Mitgeteilten selbst zu prüfen und selbst zu entscheiden, was nach seiner Ansicht falseh, was richtig ist.

Die objektive Berichterstattung, welche den früheren Auflagen unseres Werkes den Stempel aufgedrückt hatte, die Ausschaltung jeder elementaren Auseinandersetzung, soll auch das Leitmotiv der neuen Auflage sein. Wir wollen hier — was im Hinblick auf ein gleichzeitig erscheinendes, von anderer Seite herausgegebenes Werk ausdrücklich betont sein möge — kein Lehrbuch der anorganischen Chemie auf physikalisch-chemischer Grundlage schreiben, welches es auch dem Unerfahrenen ermöglicht, die Tatsachen unter einem bestimmten Gesichtswinkel kennen zu lernen, wobei

wir den Wert eines derartigen Werkes durchaus nicht verkennen. Unsere Ziele sind andere: Was wir bringen, gilt dem erfahrenen, wissenschaftlich arbeitenden Chemiker, einerlei, welches theoretische Buch er nebenbei benutzt. Wenn er nach anorganischen Quellen sucht, sehnell und sicher zum Ziele kommen will, kann ihm auch die größte Bibliothek den "Gmelin" nicht ersetzen.

An die Stelle des organischen Teiles unseres Werkes ist im Laufe der Zeiten für den Organischen Beilstein" getreten. Wir bedürfen in der anorganischen Chemie nur einer neuen, umfassenden Auflage des "Gmelin", um das zu besitzen, was dem Organisch heute der "Beilstein" ist.

Dieses hohe Ziel zu erreichen wird dadurch bedeutend erschwert, daß seit Erscheinen der letzten Auflage so geraume Zeit vergangen ist und das Material nach den verschiedensten Richtungen hin ungeheuer angewachsen ist. Die Kräfte des einzelnen reichen zur Bewältigung desselben nicht entfernt aus: es mußte Arbeitsteilung stattfinden und — was übrigens schon bei den letzten Auflagen der Fall war — eine Reihe von Mitarbeitern gewonnen werden, welche, auf der Höhe der gestellten Aufgabe stehend, die zuverlässige Bearbeitung der einzelnen Teile unter Zugrundelegung der angedenteten Prinzipien übernahmen. Dem Herausgeber liegt es dann ob, alles von gemeinschaftlichen Gesichtspunkten aus zu ordnen, da wir keine Sammlung von Einzelmonographien, sondern ein in

sich geschlossenes, einheitliches Werk herauszugeben haben.

l'eber die Anordnung des Stoffes sei hier Folgendes bemerkt: Bei dem lexikalischen Charakter des Werkes ist es im Grunde ganz gleichgültig, in welcher Reihenfolge die Elemente und ihre Verbindungen abgehandelt werden. Es wird daher diejenige die beste sein, welche die bequemste Auffindung jedes einzelnen Körpers bei der übersichtlichsten Anordnung des Ganzen ermöglicht. Es war zu erwägen, ob dem nicht eine alphabetische Aneinanderreihung der Elemente am besten entsprechen würde. Jedoch wurde aus Zweckmäßigkeitsgründen von einer wesentlichen Aenderung der bisherigen Reihenfolge abgesehen. Die traditionelle Einrichtung, die Elemente, welche einen ausgesprochen säurebildenden Charakter besitzen, dem zunächst abgehandelten Sauerstoff und Wasserstoff folgen zu lassen, ermöglicht es nämlich, die Salze bei jedem einzelnen Element zu behandeln, was die Uebersicht bedeutend erleichtert. Doch wurde in der jetzigen Auflage Stickstoff zwischen Wasserstoff und Schwefel gestellt, um bei jeder Säure die zugehörigen Ammoniumadse behandeln zu können, außerdem auch sonst noch kleinere Umstellungen vorgenommen.

Die Gesamtanordnung des Werkes befindet sich auf S. IX.

Soweit als angängig, wurden also zusammengehörende Elemente möglichst wenig voneinander getrennt und in einem Bande belassen; auch wurde mit Rücksicht auf die Handlichkeit und das bedeutende Anwachsen

des Stoffes die Zahl der Einzelbände wesentlich erhöht.

Der Umfang des Stoffes ist ferner dadurch größer geworden, daß zahlreiche, organische Reste enthaltende Verbindungen — entsprechend der Bedeutung, welche sie für die reine und angewandte anorganische Chemie in den letzten Dezennien mehr und mehr gewonnen haben — eine angemessene Berücksichtigung finden mußten. Es geschah dies in der Weise, daß in der neuen Auflage beim Kohlenstoff auch behandelt werden: Essigsäure. Oxalsäure, Weinsäure, Cyanwasserstoffsäure, Rhodanwasserstoffsäure, Selen- und Tellurcyanwasserstoffsäure und ferner ihre Derivate von den vor Kohlenstoff abgehandelten Elementen, soweit dieselben für den anorganischen Chemiker wichtig sind. Bei den auf Kohlenstoff

folgenden Abschnitten finden sich dann die Acetate, Oxalate, Tartrate usw. beschrieben; es ist auch nicht unterlassen worden, andere wichtige Stoffe, wie Pyridin- und Chinolinverbindungen. Alkoholate. Aetherate usw. an richtiger Stelle gleichfalls gebührend zu würdigen, nicht minder die Doppel-

cyanide, die Nitroprusside u. dgl. -

Für die Behandlung des Stoffes sind die Grundsätze der alten Auflage maßgebend: das gesamte Material zu bringen, alles durch Literaturstellen zu belegen und Kristallographie, Mineralogie und Chemische Technologie (letztere auch unter Benutzung der Patentliteratur, namentlich der deutschen) in einer, dem Charakter eines Handbuchs der anorganischen Chemie Rechnung tragenden Weise zu berücksichtigen. Nicht minder sind die Ergebnisse der elektrochemischen und physicochemischen Forschung in das übrige Material verarbeitet worden, und auch die analytische Chemie hat die erforderliche, den bisherigen Auflagen gegenüber vermehrte Beachtung gefunden.

Besser als programmatische Erörterungen dürfte an dieser Stelle der Hinweis auf den Inhalt der im Laufe von nicht ganz zwei Jahren bereits erschienenen 35 Lieferungen des Werkes über die Ziele und die eingeschlagenen Wege zu deren Erreichung Aufklärung geben. Ein Vergleich der entsprechenden Abschnitte der alten und neuen Auflage wird leicht erkennen lassen, in welchem Maße eine Vergrößerung und Vertiefung des Stoffes durch Befolgung der auseinandergesetzten Prinzipien eingetreten ist. Es wird sich dabei ferner zeigen, daß durch eine übersichtliche Einteilung der einzelnen Abschnitte, durch an nötigen Stellen eingeschobene Vebersichten, ferner durch vielfache Verweisungen der Gebrauch des Werkes wesentlich erleichtert wird. Auch wird sich unschwer ersehen lassen, daß durchweg, dem Charakter desselben entsprechend, die größte Objektivität gewahrt worden ist und daß auch da, wo theoretische Anschauungen für sich oder im Zusammenhang mit anderen wiedergegeben

sind, dieses Prinzip nie verlassen ist. -

Auf die Angabe der Literaturstellen ist durchweg die größte Sorgfalt verwendet worden: stets ist nicht nur die Bandzahl, sondern auch die zugehörende Jahreszahl angegeben. Da, wo das Original nicht zugänglich war — es ist dies relativ selten der Fall gewesen —, ist neben der Original- die Referatenstelle angeführt worden. Außerdem sind aber nach Möglichkeit auch dann, wenn die Originale selbst eingesehen worden sind, die Jahresberichte bzw. das Chemische Centralblatt angeführt, da vielen, welchen die Originale nicht zur Verfügung stehen, diese Referatenorgane zugänglich sein dürften. Die Literaturstelle ist immer nur an dem ersten Orte, an welchem der betreffende Autor genannt wird, angeführt, bei einer Wiederholung nur dann, falls inzwischen ein neuer Abschuitt begonnen ist. Sind verschiedene Stellen ein und derselben Arbeit des nämlichen Autors an verschiedenen Orten unseres Werkes zu zitieren, so wird nach Möglichkeit nicht die Anfangseite der betr. Arbeit angegeben — namentlich bei sehr umfangreichen Originalabhandlungen — sondern die gerade in Betracht kommende Stelle, wodurch dem Benutzer der Zeitaufwand des Nachsuchens in der Originalarbeit erspart wird.

Die Titelabkürzungen der besonders häufig gebrauchten Journale finden sich auf Seite XIII ff. zusammengestellt. Daselbst nicht angeführte sind in ohne weiteres verständlicher Weise abgekürzt. Das gleiche gilt

von den Titeln selbständiger Werke.

Die im Text gebrauchten Wortabkürzungen entsprechen meist denjenigen des Chemischen Centralblatts (vgl. Zusammenstellung auf S. XVIII); Formeln sind im Text nur dann benutzt, wenn sie ohne weiteres übersetzbar sind.

Aus den alten Auflagen ist die Einrichtung übernommen worden, vor jedem Elemente bzw. vor größeren, in sich geschlossenen Abschnitten die wichtigsten älteren Arbeiten über den betr. Gegenstand anzuführen. Diese Angaben sind durch hervorragende neuere Arbeiten, ebenso durch die Anführung von Monographien und selbständigen Werken ergänzt worden. In diesem Falle wird im Texte, falls es sich um eine eindeutige Zurückverweisung handelt, nur der Name des betr. Autors genannt. Kommen aber mehrere Arbeiten desselben Autors in Betracht, so wird, auch wenn dieselben an der Spitze angegeben sind, in jedem Einzelfalle die Literaturstelle angeführt, wie dies oben auseinandergesetzt ist.

Auch eine weitere Einrichtung der früheren Auflagen ist beibehalten worden, welche dem "Gmelin" eigentümlich sein dürfte: die Wiedergabe der Analysenresultate in den wichtigsten Fällen, besonders in solchen, wo es sich um nicht ganz aufgeklärte Stoffe oder die Gegenüberstellung der Forschungsergebnisse verschiedener Autoren handelt. In den ersten Auflagen dieses Werkes, in Zeiten, wo der Umfang des ganzen Materials im Vergleich mit dem heutigen ein verschwindender war, wurde damit gleichzeitig der Zweck verbunden, in den Text des Werkes eine Tabelle der prozentischen Zusammensetzung sämtlicher künstlich hergestellter anorganischer Verbindungen einzuschieben, eine zu jener Zeit noch leichter zu lösende Aufgabe. Heute liegt eine Zusammenstellung in diesem Sinne außerhalb des Rahmens unseres Werkes, da wir zuverlässige Tabellenwerke besitzen, welche im Bedarfsfalle bequeme Auskunft geben. Wenn aber doch in dieser Auflage Analysenresultate wiedergegeben werden, so ist der damit verbundene Hauptzweck folgender: Der Benutzer des Werkes soll in den Stand gesetzt werden, sich durch Vergleichung der theoretischen und gefundenen Werte ein Bild von der Genauigkeit der von einem bestimmten Autor an Hand bestimmter analytischer Methoden gewonnenen Zahlen zu machen. Die Möglichkeit dieses Vergleiches würde dahinfallen, wenn man die theoretische Ansammensetzung an Hand der jetzigen Atomgewichte umrechnen wollte, chne dies gleichzeitig für die gefundenen Werte an Hand der Analysenzahlen und der Faktoren zu bewirken. Die tur die letztgenannten Berechnungen nötigen Angaben fehlen nun in weitaus den meisten Arbeiten, sind auch nicht mehr zu rekonstruieren.

Deswegen sind, nm die eben auseinandergesetzte Möglichkeit des Vergleichs offen zu halten, die Griginalzahlen des betr. Autors beibehalten und, falls figend möglich, die von demselben benutzten Atomgewichte angegeben; im absigen muc auf Tabellenwerke verwiesen werden.

Für jedes Element ist in einem besonderen Abschnitte über die Resultate der Atomerwichtsfeischung bis in die letzte Zeit berichtet, auch sind die von der Internationalen Atomerwichtskommission aufgestellten letzten Werte angegeben bedeimann kann also im Redarfsfälle aus dem Werke selbst die nötigen Werte für Resund Umrechnungen entnehmen. In den Nachträgen werden etwage Aenderungen angefährt werden, welche bis zu dem ihr jeden Einzelband in dem Verwort angegebenen Abschlußtermin desselben eingetieten sind. Das erscheint für den Charakter unseins Werkes tichtiger als sich von Anfang an auf eine bestimmte Atomgewichtstabelle festsulegen. Die Folge hiervon würde nur sein, daß während der am sonischend sechs Jahre erscheinungsdauer desselben angemische Lenderungen bei die wieder nötig werdenden Bernleibeichtigung Verwicken ann and Inkonsequencen hervorrufen

müßten. Zieht man z. B. in Betracht, daß, um nur einen Fall anzuführen, der Stickstoffwert von 14.04 in 1906 auf 14.01 in 1907 heruntergegangen ist. so ergibt sich schon während der Erscheinungsdauer eines Bandes eine Veränderung des Wertes, welche bei der Umrechnung der Analysenresultate mehr Nachteil als Vorteil schaffen würde.

Für jeden einzelnen Band wird in einem kurzen Vorwort angegeben, bis zu welchem Zeitpunkte die Literatur berücksichtigt werden konnte: die Einrichtung der "Nachträge" ermöglicht dies fast bis in die jüngste

Zeit hinein.

In jedem Einzelbande werden auch die Namen der betr. Bearbeiter der einzelnen Kapitel angeführt. — Von Lieferung 21 ab erfreue ich mich bei der Erledigung der umfangreichen und manchmal recht schwierigen Redaktionsarbeit des wertvollen fachmännischen Beistandes von Herrn

Dr. A. J. KIESER, Bern.

Ich möchte es schließlich nicht unterlassen, auch an dieser Stelle, wie es schon auf den Umschlägen der Einzellieferungen — vielfach mit erreulichem Erfolge — geschehen ist, den in Wissenschaft und Praxis siehenden Fachgenossen eine herzliche Bitte auszusprechen! Auch beim besten Willen und bei der größten Gewissenhaftigkeit ist eine lückenlose Wiedergabe des umfangreichen Materials eine unter den jetzigen Verhältnissen nur äußerst schwierige Aufgabe. Je mehr sich die Freunde des Werkes dazu entschließen, ihr Interesse an demselben dadurch zu betätigen, daß sie auf Irrtümer und Lücken der alten und neuen Auflage ausmerksam machen und je mehr sie durch Einsendung von älteren und neueren Separatabzügen die Bearbeitung des Materials fördern helfen, um 50 mehr wird auch der Zweck dieses Werkes, der Gesamtheit zu nützen, sich mit Erfolg verwirklichen lassen.

Bern, im Juli 1907.

Carl Friedheim.

•

.

# Anordnung des ganzen Werkes:

- Band I, 1. Abt.: Sanerstoff, Ozon, Wasserstoff, Edelgase, Stickstoff, Schwefel, Selen.
  - 2. " Fluor, Chlor, Brom, Jod, Phosphor, Bor, Kohlenstoff.
- Band II. 1. Abt.: Kalium, Rubidium, Casium, Lithium. Natrium.
  - 2. " Baryum, Strontium, Calcium, Magnesium, Beryllium, Aluminium.
- Band III, 1. Abt.: Titan, Silicium, Chrom, Wolfram, Molybdan, Uran.
  - 2. " Radioaktive Stoffe, Vanadin, Mangan, Arsen, Antimon, Tellur, Wismut.
- Band IV. 1. Abt.: Zink, Cadmium, Indium, Gallium, Germanium, Zinn, Thallium.
  - 2. Blei, Eisen.
- Band V. 1. " Nickel, Kobalt, Kupfer, Quecksilber, Silber, Gold.
- 2. Platin, Palladium, Rhodium, Iridium, Ruthenium, Osmium.
  Zirkonium, Thorium, Cer, Lanthan, Didym (Neodym,
  Praseodym), Samarium, Yttrium, Ytterbium, Scandium,
  Erbium, Terbium, Tantal, Niob und weitere hierher
  gehörende Stoffe.

Bei jedem Element werden lediglich die Verbindungen mit allen vorher angesichten Elementen in der angegebenen Reihensolge behandelt; nur die Wasserstossverbindungen zerden vor den Sauerstossverbindungen ausgesichtet. Es finden sich also unter den Verbindungen z. B. des Siliciums zuerst die mit Wasserstoss, dann die mit Sauerstoss und weiter der Reihe nach diejenigen bis zu den Verbindungen mit Titan, nicht mehr aber die Verbindungen mit sämtlichen auf Silicium folgenden Elementen, Chrom bis Niob. Diese werden bei jedem einzelnen Element besprochen.



# Vorwort

zur ersten Abteilung des ersten Bandes.

Die erste Abteilung des ersten Bandes enthält die folgenden Kapitel:

Sauerstoff, Ozon, Wasserstoff, Edelgase, bearbeitet von Dr. W. Prandtl, Privatdozent an der Universität München.

Stickstoff, bearbeitet von Dr. W. SCHLENK, München.

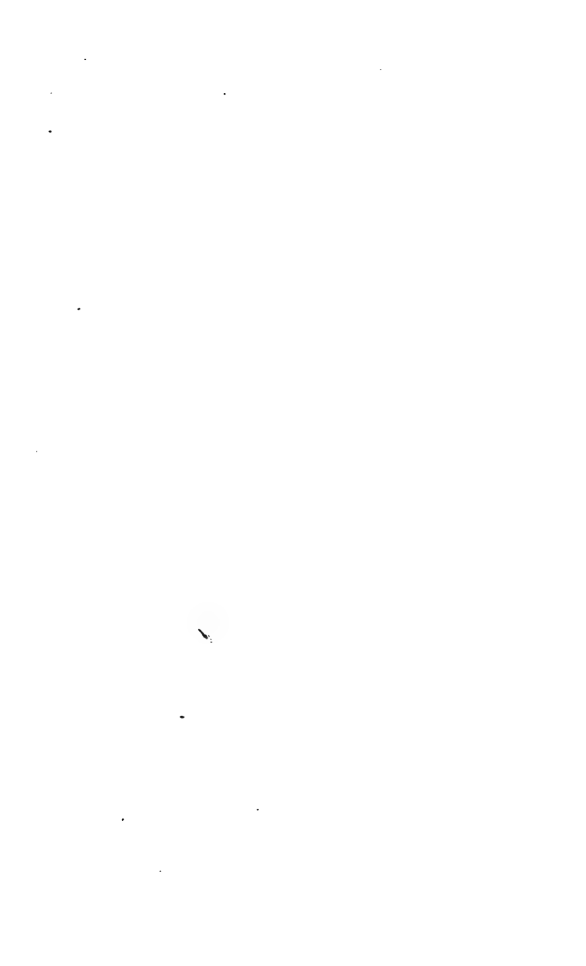
Schwefel, bearbeitet von Dr. Br. Linne, Berlin (S. 332 bis S. 673) und Dr. F. Ephraim, Privatdozent an der Universität Bern (S. 673 bis S. 704).

Selen, bearbeitet von Dr. Br. Linne, Berlin.

Text und Nachtrag berücksichtigt für die abgehandelten Elemente und Verbindungen die Literatur, über welche im Chemischen Centralblatt bis zum 1. April 1907 referiert worden ist.

Bern, im Juli 1907.

Carl Friedheim.



# Journal-Abkürzungen.

Die Titel selbständiger Werke und hier nicht angeführter Journale sind im Texte wiedergegeben oder in ohne weiteres verständlicher Weise abgekürzt.

Allgem. Chem. Ztg. Am. Chem. J. Am. Chemist Am. J. Pharm. Am. J. sci (Sill.)

> Analyst Ann. [Ann. Pharm.]

Ann. Chim.

Ann. chim, anal. appl. Ann. Chimica Ann. Chim. Phys. Ann. Min. Ann. Phil. [Ann. of Phil.]

Ann. Phys.

Ann. sc. Ec. norm.

Anz. Wien. Akad.

Ap. Ztg. Arb. Kais. Ges.-Amt. Arch. exp. Path.

Arch. Hyg. Ark. Kem. Min. Arch, néerland,

Arch. Pharm. Arch. phys. nat. Arch. wiss. Phot. Atti dei Linc.

Ber. Berl. Akad.

Ber. Dtsch. Pharm. Ges.

Allgemeine Chemiker-Zeitung. Wien. American Chemical Journal, Baltimore. The American Chemist

American Journal of Pharmacy The American Chemical Journal of Sciences and Arts SILLIMAN-DANA, New Haven und New York.

The Analyst, London. Annalen der Chemie und Pharmacie, begr. von LIEBIG, Leipzig

Annales de chimie, ou recueil de mémoires concernant la chimie et les arts qui en dépendent et spéciale-ment la pharmacie. Paris 1789 bis 1815, 96 Bünde.

Annales de Chimie analytique, Paris. Annali di Chimica e di Farmacologia Annales de Chimie et de Physique, Paris.

Annales des Mines, Paris.

Annals of Philosophy. London. Band 1 bis 16 von 1813 bis 1820 by Th. Thomson, Band 17 bis 28 als "New Series" by Richard Philipps 1821 bis 1826. Annalen der Physik. Fortsetzung von Wiedemann's Annalen von 1900 ab. Bis 1906 herausgegeben

von DRUDB. Annales scientifiques de l'Ecole normale supérieure,

Paris. Wiener Kais. Akademie der Wissenschaften, Math.naturw. Klasse, Sitzungsanzeiger.

Apotheker-Zeitung. Berlin. Arbeiten aus dem Kaiserlichen Gesundheitsamt, Berliu. Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie, Leipzig. Archiv für Hygiene. München. Arkiv für Kemi, Mineralogi och Geologi.

Archives néerlandaises des sciences exactes et naturelles, Haarlem.

Archiv der Pharmacie, Hannover und Halle.

Archive des sciences physiques et naturelles. Genève. Archiv für wissenschaftliche Photographie, Halle. Atti della Reale Accademia dei Lincei, Roma.

Berichte der deutschen Chemischen Gesellschaft, Berlin.

Sitzungsberichte der preußischen Akademie der Wissenschaften, Berlin.

Berichte der deutschen pharmaceutischen Gesellschaft, Berlin.

Ber. Wien. Akad.

Berg- n. hüttenm. Ztg. Berl. Jahrb.

Bibl, univ.

Boll. Chim. Farm. Br. Arch.

Bull, Acad, Belg.

Bull. Acad. Pétersb.

Bull, soc. chim. Bull. soc. d'encourag.

Bull. soc. franç. minér. Bull. soc. Mulhouse. Bull. soc. St. Pétersb.

C.-B. [C.-Bl.] C.-B. Bakteriol.

C.-B. Med. C.-B. Physiol.

Chem. Gaz. Chem. Ind. Chem. N.

Chem. Soc. Quart. J.

Chem. Ztg. Cimento Compt. chim.

Compt. rend.

Crell, Ann.

Crell. chem. J.

Crell, N. Entd.

Danske Vidensk, Selsk, Forh.

Dingl. (Dingl. pol. J.)

Edinb. J. of Sc.

Edinb. med. J. Edinb. phil. J.

Elektrochem. Z. Gazz. chim, ital. Gehl.

ties. Wies. Götting.

Sitzungsberichte der K. K. Akademie der Wissenschaften. A Klasse, Wien. Mathematisch - naturwissenschaftliche

Klasse, Wien.
Berg- und hüttenmännische Zeitung, Leipzig.
Berlinisches Jahrbuch der Pharmacie. Berlin 1795bis 1841. 45 Bände.
Bibliothèque universelle. Sciences et Arts. Genève
1816 bis 1835. 60 Bände.

Bolletino chimico farmacentico, Mailand.

Archiv des Apothekervereins im nördlichen Deutsch-land von Rud. Brandes. 1822 bis 1831, 39 Bände. Schmalkalden, Lemgo.

Bulletin de l'Academie royale des Sciences et Belles-Lettres de Belgique, Bruxelles. Bulletin de l'Académie impériale des Sciences de

Saint-Pétersbourg. Bulletin de la Société chimique, Paris.

Bulletin de la Société d'encouragement pour l'Industrie nationale, Paris.

Bulletin de la Société minéralogique de France, Paris. Bulletin de la Société industrielle de Mulhouse.

Journal der russischen physikalisch-chemischen Ge-sellschaft. St. Petersburg. Chemisches Centralblatt, Hamburg, Leipzig und Berlin.

Centralblatt für Bakteriologie und Parasitenkunde. Jena.

Centralblatt für innere Medizin. Leipzig. Centralblatt für Physiologie. Wien. Chemical gazette v. W. Francis. 1842 bis 1859, London.

Die chemische Industrie, Berlin. The Chemical News, London.

Quarterly Journal of the Chemical Society of London. 1848 bis 1862. 15 Bände. London. Chemiker-Zeitung, Cöthen.

Il Cimento, Pisa.

Comptes rendus des travaux de chimie par Laurent et Germandr. Paris 1849 bis 1851. Comptes rendus des séances de l'Académie des

Chemische Annalen von Dr. Lorenz v. ('Rella, Helmstedt und Leipzig. 1784 bis 1804. 40 Bände. Chemisches Journal von Dr. Lorenz Crella, Lemgo 1778 bis 1781. 6 Teile. Die neuesten Entdeckungen in der Chemie, von Dr. Lorenz Crell. Leipzig 1781 bis 1784. 12 Teile.

Oversight over det Kgl. Danske Videnskabnes Sels-kabs Forhandlingen, Kopenhagen. Dinoran's Polytechnisches Journal, Stuttgart.

The Edinburgh Journal of Science by D. Brewster. Edinburg und London 1824 bis 1829. 10 Bande. Medical Journal Edinbourgh.

The Edinburgh philosophical (und New philosophical)
Journal by Rob. Jameson. 1819 bis 1826, 14 Bande;
1826 bis 1854, 57 Bande; 1855 bis 1864, 20 Bande.

Elektrochemische Zeitschrift. Berlin.

trazzetta chimica italiana, Palermo.

Neues allgemeines Journal der Chemie von A. F. Gehlen. Berlin 1803 bis 1805. 6 Bände. — Journal für die Chemie und Physik von A. F. Genlen, Berlin, und Journal für die Chemie, Physik und Mineralogie von A. F. Genlen. Berlin 1806 bis 1810. 9 Bände. Vorläufer von Schweigg.

Abhandlungen der Königlichen Gesellschaftder Wissenschaften zu Göttingen.

Gilb.

GREN A. J. und GREN N. J.

Jahrb. Miner.

J. Am. Chem. Soc.

J. Chem. Soc. J. Chim. méd.

J d'agrie, prat.

Jennische Z. oder Jennische Z. Med. Naturw.

J. f. Gasbel.

J of Phys. Chem. J. Chim. Phys.

J. Franklin Inst. Instit.

J. Pharm.

J. Pharm. Chim.

Phys.

J. polytechn. J. prakt. Chem. [J. pr. Chem.]

J. prakt. Pharm.

J. russ. phys. Ges.

J. Sci. Coll. Tokio

J. Soc. Chem. Ind. Kastu Arch.

Kgl Lanske Vidensk, Selsk, Forh. K. Sv. Vet. Akad, Handl.

Laboratory Landw. Versuchsstat. Mag. Pharm.

Mém. Acad. Pétersb.

Mem. de l'acad, des scienc. Monatsh. Monit. scient.

Nederl. Tijdschr. Pharm.

Annalen der Physik, später der Physik und physi-kalischen Chemie von L. W. Gilbert. Halle und Leipzig 1799 bis 1824, 76 Bände. Vorläufer von Pogg. Journal der Physik von F. A. Gren. Halle u. Leipzig 1790 bis 1794, 8 Bände. — 1795 bis 1797, 4 Bände. Jahrbuch für Mineralogie, Geologie und Palaeontologie,

Journal of the american chemical Society, New York. Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie und verwandter Teile anderer Wissenschaften; be-

gründet von J. Lienig und H. Kopr, Gießen. Journal of the chemical Society, London. Journal de Chimie médicale, Paris.

Journal d'agriculture pratique, Paris.

Jenaer Zeitschrift für Medizin und Naturwissen-schaften, herausgegeben von der medizinisch-naturwissenschaftlichen Gesellschaft zu Jena. Leipzig 1864 bis 1871. 6 Bände.

Journal für Gasbeleuchtung und Wasserversorgung,

Munchen.

The Journal of Physikal Chemistry, Ithaca, U.S. A. Journal de physique, de chimie, d'histoire naturelle et des arts par Rosler, dann von Driamethérie, dann von Blainville, Paris 1771 bis 1823, 96 Bände. Journal of the Franklin Institute, Philadelphia.

L'Institut, section des sciences mathém, physiques et naturelles. Dirigé par Arnoult, Paris, Journal de pharmacie 1815 bis 1841, 27 Bande. Von 1842 ab Journal de pharmacie et de chimie. (s. d.) Journal de Pharmacie et de Chimie, Paris.

identisch mit J. Chim. Phys.

Journal de l'école polytechnique. Paris 1797. 22 Hefte, Journal für praktische Chemie, Leipzig.

Jahrbuch für praktische Pharmacie und verwandte Fücher von Herrerger und Winckler, C. Hopf-MANS and WINCKLER, WALZ and WINCKLER, Landau bis 1853. 27 Bünde.

Journal de la Société physico-chimique russe, St-

Petershourg.
The Journal of the College of science, imperial

university of Tokio.

Journal of the Society of chemical Industry, London. Archiv für die gesamte Naturlehre, von 1830 an, mit dem 19. Bande unter dem Titel "Archiv für Chemie und Meteorologie" von K. W. G. KASTNER. Nürnberg 1824 bis 1835. 27 Bände.

Vgl unter Danske.

Kongliga Svenska vetenskaps Academien Handlingar, Stockholm.

Laboratory London 1867, 2 Bände. Die landwirtschaftlichen Versuchsstationen, Berlin. Magazin der Pharmacie, zuerst von Habble, dann von Genorm. Karlsruhe 1823 bis 1831. 36 Bünde. Bulletin de l'académie impériale des sciences de

St. Petersbourg.

Mémoires de l'Académie des Sciences, Paris. Monatshefte für Chemie. Wien.

Moniteur scientifique de Quesneville, Paris.

Nederlandsch Tydschrift voor Pharmacie, Chemie en Toxicologie onder redactie von Prof. H. Werens Bettink en C. Guldenstreden Egeling, Haug 1884 bis 1902, erschien von 1868-1881 unter dem Titel Nieuw Tydschrift voor de Pharmacie in Nederland onder redactie von P. J. HAANMANN und 1882-1888 onder redactie von P. J. HAANMANN en W. A. L. Leggeren. en W. A. L. LEGRHEKE.

N. Edinb. Phil. J N. Jahrb. Miner. N. Jahrb. Pharm.

Nova Acta Upsal. N. Quart. J. of sci.

N. Repert.

N. Tr.

Oefvers, af k. Vetensk, Akad, Förh.

Oesterr. Z. Berg-Hüttenw.

Pasteur Ann. Pharm. Archs. Pharm. J. Pharm. C.-B.

> Pharm. C.-H. Pharm. Post. Pharm. Rev. Pharm. Trans Pharm. Viertelj.

Pharm. Ztg. Phil. Mag.

Phil. Mag. Ann.

Phil. Mag. J.

Phil. Trans Physikal. Z.

Pogg. [Pogg. Ann.]

Polyt. Centr. Polyt. Notizbl.

Proc. Am. Acad.

Proc. Chem. Soc. Proc. Roy. Soc. Quart. Journ. of Sc. Rec. trav. chim. Pays-Bas Repert.

Répert. Chim. appl.

vgl. Edinb. phil. J.

Neues Jahrbuch für Mineralogie. Stuttgart.

Neues Jahrbuch für Pharmacie und verwandte Fäch von G. F. Walz und F. L. Winckler, dann vi F. Vorwerk. 1854 bis 1872, 38 Bünde. Speyer Nova acta regiae societatis scientiarum. Upsala.

The quarterly Journal of Science, Literatur and A. London 1816 his 1827, 22 Bande; New Series, 18 bis 1830, 7 Bünde.

Neues Repertorium für Pharmacie, herausgegebe von L. A. Buchner. Munchen 1852 bis 1876. Journal der Pharmacie und Neues Journal der Pha macie von J. B. Trommsdorff. Leipzig 1794 h 1816, 25 Bände, und 1817 bis 1834, 27 Bände. Oefversigt af Kongl. Vetenskaps-Akademien Ham

lingar, Stockholm

Oesterreichische Zeitschrift für Berg- und Hütte Wien. wesen.

Annales de l'institut Pasteur. Paris.

Pharmaceutical Archives.

The pharmaceutical Journal and Transactions, Londo Chemisch pharmaceutisches Centralblatt, seit 18 Chemisches Centralblatt.

Pharmaceutische Centralhalle, Berliu.

Pharmacentische Post, Wien. Pharmaceutical Review.

vgl Phurm J

Vierteljahrsschrift für praktische Pharmacie von C. C. Wysstrim. 1852 bis 1873, 22 Bände. Pharmaceutische Zeitung, Berlin. Philosophical Magazine and Journal, by Tilloch (S. Taylon). London 1798 bis 1826, 68 Bände. Dan wieder von 1851 ab erscheinend.

The Philosophical Magazine and Annals, by R. Tarrand R. Philosophical 1827 bis 1832, 11 Bände.
The London and Edinburgh Philosophical Magazine

and Journal of Science, by Brewster, Taylor of R. Phillips. 1832 bis 1850, 37 Bande. vgl. Trans. Roy Soc.

Physikalische Zeitschrift (RIECKE und SIMON), Leipzi Von 1899 ab.

Annalen der Physik und Chemie, herausgegeben v J. C. Poogendobe. Leipzig 1824 bis 1873. V 1877 bis 1899 von Wiedemann. Von 1900 DRUDE'S Aunalen.

Polytechnisches Centralblatt, Berlin.

Polytechnisches Notizblatt, herausgegeben v. R. Böttorn. Frankfurt a. M. 1846, 49 Bande. Proceedings of the American Academy of arts at sciences.

Proceedings of the Chemical Society of London Proceedings of the Royal Society of London. vgl. N. Quart. J. of sci.

Receuil de travaux chimiques des Pays-Bas, Leide Repertorium für die Pharmacie von J. A. Buchn der erste Band von A. F. Gehlen. Nürnberg u Erlangen 1815 bis 1851.

Répertoire de Chimie pure et appliquée. Compl Rendus des applications de la Chimie en Fran et à l'Etranger, par Ch. Barreswill, avec collaboration de Daniel Köchlie, Hervé Mangé Em. Kopp, de Clermont pour la France; Knal Böttger, Sobrero, Rosino, Boutlerow po l'Etranger, 5 vols. 8°. Paris 1858 bis 1863. V 1864 ah unter dem Titel Bulletin de la Socie chimique de Paris.

Report. of Pat. Invent. Riv. sc. indust. Sächs. Ber.

Scher, Ann.

Scher, J.

Scher, N. Bl.

Schw.

Schweiz. Wehschr. f. Pharm.

Sitzungsber, Bayr, Akad.

St. n. Eisen. Taschenb.

> Techn. J. B. Tidskr. för Phys. og Kem.

Trans. Nova Scot. Inst.

Trans. Roy. Soc.

Trans. Roy, Soc., of Edinbourgh Upsala Förh. Verh. physik. Ges. Berl.

Vidensk, Selak, Skr. Wagners Jahresber.

Wied, Ann. [Ann. (Wied.)]

Wied, Ann. Beibl. Z. anal. Chem. Z. angew. Chem. Z. anorg. Chem.

Z. Biolog Z. Chem.

Z. compr. fl. Gase. Elektrochem.

Z. ges, Naturw.

Z. Hygiene

Report, of Patent Inventions, London. Rivista scientifica industriale, Florenz,

Berichte der sächsischen Gesellschaft der Wissenschaft. Leipzig.

Allgemeine Nordische Annalen für die Chemie von Al. Nic. Scherer. Petersburg 1819 bis 1822, 8 Bände.

Allgemeines Journal der Chemie, herausgegeben von Dr. At. Nic. Scherer, Leipzig 1799 bis 1803. 10 Bande.

Nordische Blütter für die Chemie von Al. Nic. Scheren. Halle 1817, 1 Band.

Journal für Chemie und Physik, herausgegeben von Dr. S. C. Schweisger, später in Verbindung mit D. Meinecke, dann mit Fr. W. Schweisgersseiden, endlich von letzterem allein. Nürnberg und Halle 1811 bis 1833, 69 Bände. Vorgänger von L. markt. Chem. von J. prakt. Chem. Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Phar-

macie, Zürich.

Sitzungsberichte der bayr. Akademie der Wissenschaften, München. Stahl und Eisen. Düsseldorf.

Taschenbuch für Scheidekünstler und Apotheker, herausgegeben bis 1803 von Göttelno. bis 1819 von Buchholz, bis 1829 von Thomasporff. 1780 bis 1829, 50 Bände. Weimar und Jena.

vgl. Wagners Juhresber. Tidsskrift en Nyt Tidsskrift for Physik og Kemi, Kopenhagen.

Transactions of the Nova Scotian Institute of Science, Halifax.

Philosophical Transactions of the Royal Society of London.

Transactions of the Royal society of Edinbourgh.

Upsala Läkareförenings Förhandlingar. Verhandlungen der physikal. Gesellschaft in Berlin,

1882-1892 vgl. Danske Vidensk. Selsk. Forh.

Jahresbericht über die Leistungen der chemischen Technologie, Leipzig.

Annalen der Physik und Chemie (Wiedmann) Seit 1900 Annalen der Physik, Leipzig.

Beiblätter zu Wirdemann's Annalen, Leipzig.

Zeitschrift für analytische Chemie, Wiesbaden. Zeitschrift für angewandte Chemie, Berlin. Zeitschrift für anorganische Chemie, Hamburg und

Leipzig.

Zeitschrift für Biologie. München.

Kritische Zeitschrift für Chemie, Physik und Mathematik; nachher "Zeitschrift für Chemie und Phar-macie, Archiv und kritisches Journal". Herausgegeben von Ealenneyer, Lewinstein u. a. 1858 bis 1864, 7 Jahrgänge. Erlangen. — Neue Folge, herausgegeben von Britstein, Fittig und Hübner. Leipzig 1865 bis 1871, 7 Bände.

Zeitschrift für komprimierte und flüssigeGase. Weimar. Zeitschrift für Elektrochemie, Halle. I. Jahrg. (1894—1895) unter dem Titel: Zeitschr. f. Elektro-

technik u. Elektrochemie. Zeitschrift für die gesamten Naturwissenschaften, herausgegeben von Giebel und Heintz, jetzt von Brandes unter dem Titel: Zeitschrift für Naturwissenschaften, Stuttgart.

Zeitschrift für Hygiene. Leipzig.

#### ХУШ

#### Verzeichnis der Abkürzungen.

Z. Kryst.

Z. Pharm.

Z. Physik.

Z. physiol. Chem. Z. physik. Chem. Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie, Leipnig. Zeitschrift für Pharmacie, bis 1860, herausgegeben

Zeitschrift für Pharmacie, bis 1860, herausgegeben von H. Huzzu, Leipzig.

Zeitschrift für Physik und verwandte Wissenschaften von Baumgantwen, seit 1837 von Holens, Wien 1832 bis 1840, 7 Bände.

Zeitschrift für physiologische Chemie. Straßburg. Zeitschrift für physikalische Chemie. Stöcheometrie

und Verwandtschaftslehre, Leipzig.

# Abkürzungen im Texte.

A. Alkohol. abs. oder absol. absolut. Ae. Aether. āth. ātherisch. alkal, alkalisch. alkoh. alkoholisch. At.-Gew. Atomgewicht. Best. Bestimmung. B. Bildung. Bzl. Benzol. ca. circa. D. Dichte (Spez. Gewicht). D. 16 Spez. Gew. bei 16°.
D. 20°, Spez. Gew. hei 20°. bez.
auf W. von 4°. DD. Dampfdichte. DE. Dielektrizitätskonstante. Darst. Darstellung. Dest. Destillation. D. R.-P. Deutsches Reichs-Patent. Einw. Einwirkung. EMK. Elektromotorische Kraft. Entw. Entwicklung. F. Schmelzpunkt. Fl. Flüssigkeit. fl. flüssig. Gew. Gewicht.

Ggw. Gegenwart. gel. gelöst. h. heiß. Herst. Herstellung. k. kalt. K. elektr. Discoz.-Konst. Kp. Siedepunkt. Kp<sub>pto</sub> Siedepunkt bei 760 mm Druck. konz. konzentriert. korr. korrigiert. löelich. ll. leicht löslich. Lsg. Lösung. M. Masse. Mol.-Gew. Molekulargewicht. Mol.-Refr. Molekularrefraktion. mkr. mikroskopisch. n. normal: dagegen bedeutet: W. Wasser. N- an Stickstoff gebunden. Nd. Niederschlag. Prozent. Promille. oo ig promillig. Prod. Produkt. Rk. Reaktion. schm. schmelzend, schmilzt.

Schmp. Schmelzpunkt. sd. siedend, siedet. Sdp. Siedepunkt. sll. sehr leicht löstich. spez. Gew. spezifisches Gewicht. swl. sehr wenig (schwer) löslich. T. Teil. Teile. Temp. Temperatur. unl. unlöslich. Unters. Untersuchung. u. Mk. unter dem Mikroskop. V. Vorkommen. Verb. Verbindung. verd. verdünnt. Verf. Verfahren. Vers. Versuch. w. warm. Wrkg. Wirkung. wl. wenig (schwer) löslich. wss. wässerig. Zers. Zersetzung. zers. zersetzend, zersetzt. zl. ziemlich löslich. zwl. ziemlich schwer löslich. Zus. Zusammensetzung.

Durch Verdopplung des Endbuchstabens wird der Plural ausgedrückt, z. B.: Lsgg. Lösungen, Ndd. Niederschläge.

## Inhalt

der ersten Abteilung des ersten Bandes.

## SAUERSTOFF.

I. Gewöhnlicher, inaktiver Sauerstoff. Literatur: 1. - Geschichte: 1, 805. -

Vorkemmen: 2.

Oarstellung und Bildung. A. Darstellung von Sauerstoff im Laboratorium.

1. Aus KClO<sub>3</sub>: 2. — 2. Aus HgO: 3. — 3. Aus Braunstein: 3. — 4. Aus Braunstein und konz  $H_2SO_4$ : 3. — 5. Aus Salpeter: 4. — 6. Aus  $K_2Cr_2O_7$  und konz.  $H_2SO_4$ : 4. — 7. Aus BaO<sub>2</sub>: 4. — 8. Aus BaO<sub>2</sub>:  $K_2Cr_2O_7$  und verd.  $H_2SO_4$ : 4. — 9. Aus BaO<sub>2</sub>: PbO<sub>3</sub> und verd.  $H_2SO_4$ : 4. — 9. Aus BaO<sub>2</sub>: PbO<sub>3</sub> und verd.  $H_2SO_4$ : 4. — 10. Aus  $K_2Fe(CN)_0$  und  $H_2O_2$  oder BaO<sub>2</sub>: 4. — 11. Aus den Peroxyden von Na. K. NaK: 4. 805. — 12. Im Knep'schen Apparat: 4. — 13. Aus KMnO<sub>4</sub> und  $H_2O_2$ : 5. — 14. Aus Mangan und Uebermangansüure: 5. — 15. Aus Chlorkalk, Hypochloriten, Hyporomiten: 5. 805. — 16. Durch elektrolytische Zersetzung von  $H_2O$ : 5. 805. — B. Technische Darstellung. 1. Aus NaNO<sub>3</sub> und ZnO: 5. — 2. Aus  $H_2SO_4$ : 6. — 3. Aus Kupferoxychlorid: 6. — 4. Aus Na<sub>3</sub>MnO<sub>4</sub>: 6. — 5. Aus Calciumplumbat: 6. — 6. Aus BaO<sub>2</sub>: 6.805. — 7. Auf elektrolytischem Wege: 6,805. — 8. Auf mechanischem Wege aus Luft. — a) Durch Absorption mittels Holzkohle: 6, 805. — b) Durch Absorption mittels  $H_2O$ : 6. — c) Durch Diffusion: 7. — d) Nach Linde: 7,805. — C. Sonstige Bildungsweisen.

Physikalische Eigenschaften. Des gasförmigem Sauerstoffs: 7, 806. - Des filbssigen Sauerstoffis: 8, 806. — Des festen Sauerstoffis: 11. — Spektrum: 11, 807. — Atomgewicht: 11, 807. — Wertigkeit: 13, 807. — Löslichkeit: 13, 807. — Chemisches Verhalten: 14, 807. 808. — Physiologisches Verhalten: 26, 808. — Nachweis und Bestimmung: 26. — Verwendung: 26, 808. — Autoxydation und Aktivierung: 26, 808.

Und Bestimmung: 26. — Verwendung: 26. 808. — Autoxydation und Aktivierung: 26. 808. — II. Ozon. Literatur: 28. — Geschichte: 29. — Vorkommen: 29, 808. — Bildung und Darstellung. 1. Aus Luft oder O2 durch Elektrizität: 31, 808, 809. — 2. Aus O2 durch Kathodenstrahlen und ultraviolette Lientstrahlen: 33, 809. — 3. Aus O2 und Radiummanation: 33. — 4. Bei der Elektrelyse von H20: 33, 809. — 5. Bei langsamer Oxydation von P: 34, 809. — 6. Aus konz. H2804 und Peroxyden und Salzen von Persäuren: 35. — 7. Aus H304: 35. — 8. Aus H20 und Fl: 33, 809. — 9. Aus Manganaten und Permanganaten und H2804: 35. — 10. Aus K2Cr207 und H2804: 36. — 11. Aus KClO4: 26. — 12. Durch Verstäubung von H20: 36. — 13. Durch Verbrennung von Leuchtgas, Wasserstoff u. a.: 36, 809. — 14. Sonstige Bildungsweisen: 37, 809. — Physikalische Elgenschaften: 38, 810. — Chemische Eigenschaften: 42, 810, 811. — Ozonide: 44. 811. — Phosphoreszenzerscheinung: 45. 811. — Konstitution: 45, 811. — Physiologische Wirkung und Verwendung: 45, 811. — Nachweis: 46, 811. — Antozon: 46. — Natur des Ozons: 18. — Ozonsäure: 50.

Ozonsăure: 50.

III. Atmosphärische Luft: 50. — Zusammensetzung: 51, 812. — Sauerstoff- und tickstoffgehalt: 51. — CO<sub>2</sub>-Gehalt: 53, 812. — Gehalt an Wasserstoff und anderen bernbaren Gasen, sowie an flüchtigen organischen Verbindungen: 58, 812. — Jodgehalt: 59. — fichalt an Staub, Keimen usw.: 59. — Physikalische Eigenschaften: 60, 812. — Flüssige Luft:

## WASSERSTOFF.

Literatur: 66. - Geschichte: 67. - Verkemmen: 67.

A. Gasförmiger Wasserstoff. 1. Darstellung und Bildung. 1. Durch Elektrolyses 68, 813. — 2. Aus Alkali- und Erdalkalimetallen und Wasser: 69. — 3. Aus Wasser und 68, 813. — 2. Aus Alkalı und Erdalkalımetallen und Wasser: 69. — 3. Aus Wasser und Aluminium bei Gegenwart von KMn<sup>1</sup>4: 69. — 4. Aus Wasserdämpfen und glübenden Eisen: 69, 813. — 5 Aus Zn oder Fe und verd HCl oder H<sub>2</sub>80<sub>4</sub>: 70, 813. — 5a. Verdureinigungen und Reinigung des nach 5<sup>3</sup> bereiteten H: 70. — 5b. Apparate zur Darstellung des H nach 5<sup>3</sup>5: 71, 813. — 6. Aus Zn. Fe und wäßrigem KOH: 72. — 7. Aus Zinkstaub mit H<sub>2</sub>O oder den Hydroxyden oder den Hydroxyden der Erdalkalimetalle 72. — 8. Aus KOH und Aluminiumblech: 72. — 9. Aus wäßrigen Ammenium-alzen n. a. und Zink n. a: 72. — 10 Sonstage Bildungsweisen: 72. — 11. Darstellung des

n. a. und Zink n. a: 72. — 10 Sonstige Bildungsweisen: 72. — 11. Darstellung der Wasserstoffs zu technischen Zwecken: 73, 813. — 11. Physikalische Eigenschaften. 1. Litergewicht und Dichte: 75, 813. — 2. There misches Verhalten: 75, 813. — 3. Elektrochemisches: 76, 813. — 4. Verhalten gegen Druck usw.: 76. — 5. Optische Eigenschaften: Spektrum: 77, 813, 814. — 6. Löslichkeit 79, 814. — 7. Diffusionsvermögen: 79, 814. — 8. Einschließung durch Metalle: 81, 814. — 111. Chemische Eigenschaften. 1. Verhalten gegen Lösungen von Metallsalzen: 87. — 2. Verhalten gegen Metalle xwie: 88, 814. — 3. "Aktiver" Wasserstoff 89. 11V. Atomgewicht und Wertigkeit: 90, 815. — V. Physiologische Wirkung: 91. — VI. Verhanden: 91.

wendung: 91.

R. Flüssiger Wasserstoff. 1. Darstellung. 91. - 2. Eigenschaften: 92, 815.

3. Verwendung 94. C. Fester Wasserstoff: 94.

### Wasserstoff und Sauerstoff.

- A. Wasser. H<sub>2</sub>O. Vorkommen: 94. I. Bildung aus Knallgas: 94. 1. Entrangmentemperatur des Knallgases: 95, 815. 2. Wirkung des Induktionsfunkens auf Knallgas: 95. 3. Wirkung von Druck: 96. 4. Einwirkung von festen Körpern: 98. 815. 5. Einfluß organischer Substanzen: 101. 6. Einfluß des Wassers: 101. 7. Einwirkung von Radiumstrahlen: 101, 815. 8. Allgemeines über Knallgas: 102, 816. 9. Thermochemisches und Allgemeines über die Verbindung von H und O zu H<sub>2</sub>O: 102, 816. 10. Departure in des Wasserstellense kei des Verbendung von H und O zu H<sub>2</sub>O: 102, 816. 9. Thermochemisches und Allgemeines über die Verbindung von H und O zu H<sub>2</sub>O: 102, 816 — 10. Demonstration der Wasserbildung bei der Verbrennung von Wasserstoff: 103, 816 — II. Reindarstellung des Wassers: 104, 816. — III. Physikalische Eigenschaften. a) Eis: 105, 816, 817. — b) Füssiges Wasser: 108, 817. — c) Wasserdampt 113, 817. — IV Zusammensetzung des Wassers: 114, 817. — V. Konstitution des Wassers: 115, 817. — VI. Zersetzungen des Wassers: 1, Dissoziation behohen Temperaturen: 115, 817. — 2. Durch Elektrizität: 116. — 3. Durch Metalle un Kohlenstoff: 117. — 4. Durch Halogene: 117. — VII. Verbindungen des Wassers Hydrate. 1. Verbindungen mit einfachen Stoffen: 117. — 2. Sauerstoffsäuren und basen: 117. — 3. Durch Einlagerung gebildete Hydrate: 118. — 4. Kristall- und Konstitutionwasser: 119, 818. — 5. Wäßrige Lösungen. a) Von Gasen: 122. — b) Von füssigen unfesten Körpern: 123. — VIII. Physiologische Wirkungen des Wassers: 124, 818. — Wasserstoffsauren und H.O. Literatur: 124. — Namenklann: 125. — I. Von
- 8. Wasserstoffperoxyd. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Literatur: 124 Nomenklatur: 125 I. Vorkommen: 125. II. Bildung. 1. Bei Zersetzung von Peroxyden durch verdünnte Säuren: 127. 2. Bei der Elektrolyse schwefelsaurehaltigen Wassers: 128, 818. 3. Aus Wasser und Ozon: 128. 4. Bei Autoxydationen: 129. 5. Bei langsame, Oxydation von Metallen: 129, 818. 6. Aus organischen Verbindungen an der Luft is Sonneulichte: 129, 818. III. Darstellung. A. Aus Baryumperoxyd. 1. Mit CO<sub>2</sub>: 130. 2. Mit Hol u. a.: 130, 818. 3. Mit Hel oder H<sub>2</sub>SiFl<sub>3</sub>: 130. B. Aus Alkaliperoxyden: 131. C. Durch Autoxydation: 131. IV. Konzentration verdünnte: Wasserstoffperoxydlösungen: 131, 819. V. Eigenschaften: 132, 819. VI. Zusummensetzung. Molekularge wicht. Konstitution: 135. 819. VII. Zersetzungen: 136, 819, 820. VIII. Löslichkeit: 145. IX. Verbindungen des H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. a) Kristallhydroperoxyd: 145. b) Salze: 146. c) Verbindungen mit Salzen: 146. d) Verbindungen mit Salzen: 146, 820. e) Organische Derivate 147. X. Physiologische Wirkung: 147, 820. XI. Verwendung: 147, 820. XII. Nachweis und Bestimmung: 148, 820. C. Höhere Hydroperoxyde. 1. Wasserstofftpixyd. H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>: 148. 2. Wasserstofftetroxyd.

C. Höhere Hydroperoxyde. 1. Wasserstofftrioxyd. H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>: 148. - 2. Wasserstofftetroxyd. H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: 148. - 3. Wasserstoffsuboxyd: 148.

Inhalt.

# HELIUM, ARGON, NEON, KRYPTON, XENON.

Literatur: 149. — Stellung im periodischen System: 149.

Libratur: 149. — Stellung im periodischen System: 149.

Helium. A. Entdeckung: 150. — B. Vorkommen: 150, 821. — C. Bildung: 182, 821. — D. Darstellung: 152, 821. — E. Aufbewahrung: 153. — F. Physikalische Eigenschaften: 154, 822. — G. Homogenität: 157. — H. Verbindunge: 157, 822. — J. Verwendung: 157, 822.

Argon, Neon, Krypton, Xenon. A. Entdeckung: 158. — B. Vortommen. I. Argon. a) In der Atmosphäre: 159. — h) In Mineralien: 159, 822. — c in Mineralwässern: 159, 822. — 2. Neon: 160, 822. — 3. Krypton: 160, 823. — 4. Xenon: 160. — C. Darstellung: 160, 823. — D. Physikalische und chemische Eigenschaften. I. Argon. Physikalische Eigenschaften: 162, 823. — Verbindungen: 165. — Physikalische Wirkung: 166. — Gasanalytische Bestimmung: 166. — Verwendung: 166. — 2. Neon. Krypton. Xenon: 166, 823. 2. Neon, Krypton, Xenon: 166, 823.

# STICKSTOFF.

l. Geschichte: 168. — II. Vorkommen: 168. — III. Darstellung und Bildung. A. Aus der aum ph. Luft: 169, 824. — B. Aus stickstoffhaltigen Verbindungen: 170. — IV. Physik. Elganschaften: 172, 824, 825. — V. Atomgewicht: 178, 825. — VI. Werligkeit: 179. — VII. Chem. Verbalten und Analytisches: 180, 826. — VIII. Verdichteter Stickstoff: 182, 826, 827. — IX. Allotrope Modifikationen: 183.

#### Stickstoff und Wasserstoff.

A. Stickstoffwasserstoffsäure. N<sub>3</sub>H. I. Darstellung der Salze: 184. — II. Darstellung der Irsen Säure. a) Aus den Salzen: 186, 827. — b) Weitere Methoden: 187, 827. — III. Physikalinde Eigenschaften: 188, 827. 828. — IV. Chemisches Verhalten: 188, 828. — V. Physiolog. Wirkung 189. — VI. Konstitution: 189. — Analytisches: 828.

B. Imid. NH: 189.

B. Imid. MM: 189.

C. Mydrazin, Diamid. N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. Literatur: 190. — I. Darstellung der Salze: 190, 828. —

Il Darstellung des freien Hydrazins: 192. — III. Eigenschaften des freien Hydrazins: 193. —

V Darstellung des Hydrazinhydrates N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>U: 193. — V. Eigenschaften des Hydrazin
rydrates. 194. — VI. Salze des Hydrazins: 195, 828. — VII. Physiologische Wirkung:

196. — VIII. Analytisches: 196. — IX. Stickstoffwasserstoffsaures Hydrazin, Stickstoff
tiammonium N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, HN<sub>6</sub>: 196.

D. Ammoniak. MM<sub>3</sub>. Literatur: 196. — I. Vorkommen. a) In der atmosphärischen

latt 197, 828. — b) In meteorischen Niederschlügen: 197. — c) Im Boden, 198. — d) In

the Pflanzen: 199, 828. — e) Im Tierkörper: 199. — III. Bildung. 1. Aus freiem Stickstoff. 199, 828. — 2. Aus Stickstoffverbindungen: 200. — III. Darstellung. a) Ies Gases

und der wäßrigen Lösung. A. Im Laboratorium: 203, 829. — B. In der Technik: 204, 829. —

b. Jest tropfbar flüssigen Ammoniaks. A. Im Kleinen: 205, 829. — B. In der Technik:

20. — IV Physikalische Eigenschaften. 1. Gasförmiges Ammoniak: 206, 830. — 2. Wäßriges

Ammoniak: 208, 830. — 3. Trepfbar flüssiges Ammoniak: 211, 830, 831. — V. (Themisches

ernalten. A. Gasförmiges Ammoniak: 223, 833. — VI. Physiologische Wirkung: 222. —

Til Analytisches 223, 833. —

VII Analytisches 223, 833. —

E. Ammonium und Derivate. N. Ho. Geschichtliches: 224. — I. Ammonium. «) Aus Ammonium und Ammonium. and Ammonium. 225, 833. — \$\beta\$) Aus Natriumammonium und Ammonium. 227. 33. — 7) Aus Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 227. — 8) Durch Elektrolyse einer Lag.

36. — 7) Aus Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 227. — 8) Durch Elektrolyse einer Lag.

36. — 7) Aus Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 227. — 8) Durch Elektrolyse einer Lag.

36. — 7) Aus Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 11. Ammoniumcyd: 228. — 11. Ammoniumcyd: 228. — 11. Ammoniumcyd: 228. — 11. Ammoniumcyd: 228. — 12. Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 13. Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 14. Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 15. Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 16. Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 16. Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 17. Ammoniumchlorid und Zink-Eisen: 228. — 18. Ammon

# Stickstoff und Sauerstoff, Stickstoff, Sauerstoff und Wasserstoff.

A. Hydroxylamin. NH<sub>2</sub>OH. Literatur: 231. — I. Bildungsweisen. A. Auf anorganischem Gue: 232. — B. Auf organischem Wege: 232. — II. Darstellung. A. Des wasserfreien ordexylamins. 1. Aus Hydroxylaminchlorhydrat und Natriummethylat: 232. — 2 Aus Zink-

Inhalt.  $\Pi XX$ 

chlorid-Hydroxylamin: 233. — 3. Aus Hydroxylaminphosphat: 233. — B. Der wäßrigen Lösung: 233. — III. Physikalische Eigenschaften: 233. — IV. Chemisches Verhalten A. Freies Hydroxylamin: 235. — B. Wäßrige Lösung: 235, 834. — V. Physiologische Wirkung: 237. — VI. Konstitution: 237. — VII. Hydroxylaminsalze: 237. — A. Darstellung. 1. Aus Salpetersäureäthylester: 238. — 2. Aus NO und Sn(1z: 238. — 3. Aus HNOz oder HNOz bzw. deren Salzen: 238. — 4. Aus NazNzOz und NazSOz: 238. — 5. Aus hydroxylamindisulfosaurem Natrium: 238. — 6. Aus KNOz und HzSzOz: 239. — 7. Aus HNOz elektrolytisch: 239. — 8. Aus Knallquecksilber: 239. — 9. Aus der freien Base und Säuren: 239. — B. Chemisches Verhalten: 239, 834. — C. Physiologische Eigenschaften: 240. — VIII. Analytisches: 240. — IX. Stickstoffwasserstoffsaures Hydroxylamin: 834. lytisches: 240. - IX. Stickstoffwasserstoffsaures Hydroxylamin: 834.

lytisches: 240. — IX. Stickstoffwasserstoffsaures Hydroxylamin: 834.

8. Stickoxydul. N.O. Literatur: 240. — I. Bildung: 241. — II. Darstellung: 241. — III. Physikalische Eigenschaften: 242, 834. — IV. Chemisches Verhulten: 243, 834. — V. Flüssiges und festes Stickoxydul: 246, 834. — VI. Physiologische Wirkung: 247. — VIII. Konstitution: 248, 835. — VIII. Analytisches: 248.

C. Untersalpetrige Säure. H.N.O. Literatur: 248. — I. Darstellung und Bildungvon Hyponitriten: 248, 835. — II. Darstellung der Säure aus den Salzen: 250. — III. Eigenschaften der Säure und der Salze: 250. — IV. Konstitution: 251. — V. Analyse: 252. — VI. Ammoniumhyponitrit. a) Neutrales Salz: 252. — b) Saures Salz: 252.

D. Stickoxyd. NO. Literatur: 252. — I. Bildung: 252, 835. — II. Darstellung: 253, 835. — III. Physikalische Eigenschaften: 253, 835. — IV. Chemisches Verhalten. a) Zersetzungen: 254, 835, 836. — b) Additionelle Verbindungen: 259, 836. — V. Verdichtung: 260. — 836. — VI. Physiologische Wirkung: 261. — VIII. Konstitution: 261. — VIII. Analytisches: 261. — I. Bildung: 261.

VII. Konstitution: 261. — VIII. Analytisches: 261. — I. Bildung: 261. — II. Darstellung und Reinigung: 262, 836. — III. Physikalische Eigenschaften: 263. — IV. Zersetzungen und chemisches Verhalten: 264, 836. — V. Konstitution: 264. — IV. Zersetzungen und chemisches Verhalten: 265. — I. Vorkommen. a) In der Luft und den meteorischen Niederschlägen: 265, 837. — b) In den Ackererden: 265. — c) Im Tierkörper: 265. — d) In den Pflanzen: 265. — II. Bildung der Nitrite. A. Durch rein chemische Prozesse: 266, 837. — B. Durch biologische Prozesse: 268. — III. Existenz der freien Säure: 269. — IV. Physikalische Eigenschaften: 269, 837. — V. Chemisches Verhalten: 269, 837. — VI. Salze: 270. — VII. Konstitution: 271. — VIII. Analytisches: 272, 837. — IX. Salpetrigsaures Ammonium NH<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>. A. Vorkommen und Bildung: 274. — B. Darstellung: 275. — C. Eigenschaften: 275, 837. 275, 887.

G. Stickstofftetroxyd, Stickstoffdioxyd. N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bzw. NO<sub>2</sub>. Literatur: 276. — I. Geschichtliches: 277. — II. Bildung: 277, 837. — III. Darstellung: 277, 837. — IV. Physikalische Eigenschaften: 278, 838. — V. Zersetzungen und chemisches Verhalten: 282, 838. — VI. Physiologische Eigenschaften: 285. — VII. Konstitution: 286, 838. — VIII. Ana-

H. Stickstoffpentoxyd, Salpetersäureanhydrid. N.O. Literatur: 286. — I. Vorkommen: 287. — II. Bildung und Darstellung: 287. — III. Eigenschaften: 288. — IV. Konstitution:

H. Stickstoffpentoxyd, Salpetersaureanhydrid. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Literatur: 286. — I. Vorkommen: 287. — II. Bildung und Darstellung: 287. — III. Eigenschaften: 288. — IV. Konstitution: 289. — Analytisches: 289.
J. Salpetersäure. II. Geschichtliches: 290. — II. Vorkommen: 290. — III. Bildung. A. Auf rein chemischem Wege. 1, Aus N, O und H<sub>2</sub>O. a) Durch elektrische Entladungen: 291, 838. — β) Bei lebhaften Verbreunung und langsamen Oxydationen. 1. Aus III. O und N: 292, 838. — 2. Aus NO, N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: 292, 839. — 3. Aus NH<sub>3</sub>: 292, 839. — 4. Aus N-haltigen organischen Substanzen: 293. — B. Auf biologischem Wege: 293, 839. — IV. Darstellung. a) Im Laboratorium. 1. Aus KNO<sub>3</sub>: 295. — 3. Aus NaNO<sub>4</sub>: 295. — b) In der Technik. 1. Aus Alkalinitrat. a) Mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: 296, 899. — β) Auf anderem Wege: 297. — 2. Aus Luftstickstoff: 297, 839. — V. Reinigung und Konzentration: 298, 839. — VI. Physikalische Eigenschaften. A. Der höchst konzentrierten HNO<sub>4</sub>: 300, 839. — B. Der währigen Salpetersäure: 301, 840. — VIII. Hydrate der HNO<sub>3</sub>: 305. — VIII. Chemisches Verhalten. 1. Zersetzung durch Licht und Hitze: 306. — 2. Zersetzung durch den elektrischen Strom: 307, 840. — 3. Verhalten gegen elektronegative Elemente: 307. — 4. Verhalten gegen Myde elektronegative Elemente: 308, 840. — 5. Verhalten gegen Metallchoride: 314. — 7. Verhalten gegen Metallchoride: 314. — 9. Verhalten gegen Metallkarbide: 314. — 1X. Salze der Salpetersäure: 314. — X. Physiologisches Verhalten: 317. — XI. Konstitution: 317, 841. — C. Bestimmung von HNO<sub>2</sub> und HNO<sub>2</sub> nebeneinander: 321, 841. — E. Bestimmung: 319, 841. — C. Bestimmung von HNO<sub>2</sub> und HNO<sub>2</sub> nebeneinander: 321, 841. — XIII. Hydrazinnitrat. 1. Mononitrat. N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. HNO<sub>4</sub>: 321. — 2. Dinitrat. N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. 2HNO<sub>4</sub>: 321. — XIV. Ammoniumnitrat. A. Neutrales Salz: NH<sub>4</sub>NO<sub>4</sub>. a) Vorkommen und

Bilding, 322. — b) Darstellung, a) Im Laboratorium: 322. — B) In der Technik: 322, 841. — c Physikalisches Verhalten: 322, 841. — d) Zersetzungen und chemisches Verhalten: 324, 841. — e Physiologisches Verhalten: 325. — f) Ammoniakverbindungen: 325. — B Saure Ammoniumnitrate. a) NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>,2HNO<sub>3</sub>: 326. — b) NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>,HNO<sub>3</sub>: 326. — l) Salpetersäuresubhydrat, Disalpetersäure. H<sub>2</sub>0,2N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. a) Darstellung: 326. — b) Eigenschaften: 326. — c) Konstitution: 326.

III. Rote, rauchende Salpetersäure. a) Bildung und Darstellung: 326. — b) Eigenwhaten: 327.

KI Uebersalpetersäureanhydrid. N.O.: 328, 841.

Kil Persalpetersäure: 84:

Dioxysalpetersäure. NO. H (?): 328.

M. Mitramid, Salpetersäureamid.  $H_2N_2O_2$ . I. Darstellung und Bildung: 329. — II, Eigenschaften. 329. — III. Salze: 330. — IV. Konstitution: 330.

N. Nitrohydroxylaminsäure, Nitrohydroxylamin. N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>H<sub>2</sub>. I. Darstellung: 330. — II. Eigenschaften. 330. — III. Konstitution: 331.

## SCHWEFEL.

Literatur: 332. 1. Geschichte: 333.

8. Verkommen und Bildung. 1. In freiem Zustande. a) Kristallisiert: 333, 843. — b Amorph: 333. — 2. Gebunden. a) Als H<sub>2</sub>S und Sulfid: 334. — b) Als SO<sub>2</sub> und Sulfit: 34. — c) Als H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Sulfat: 334. — d) In organischen Verbindungen. a) In den Fflanzen: 334. — p) In Kohle: 334. — p) Im menschlichen und tierischen Organismus: 334, 843.

- J, In Meteoriten: 384.

M. Darstellung. 1. Aus Schwefelerden. a) Durch Ausschmelzen aus unmen Schwefel in offenen Räumen: 334, 843. — b) Durch Ausschmelzen, Sublimieren oder
Destillieren in geschlossenen Räumen: 335. — c) Durch Schmelzen in Oefen mit gepanntem Wasserdampf: 335, 843. — 2. Aus Schwefelerzen: 335, 843. — 3. Als
heben produkt bei anderen Fabrikationen. a) Aus Gasreinigungsmasse: 335. —
haus Sodarückständen: 336. — c) Aus H<sub>2</sub>S: 335, 844. — 4. Aus SO<sub>2</sub>: 335. — 5. Aus Maten. 336, 844.

IV. Reinigung des Rohschwefels: 336, 844. V. Modifikationen des Schwefels: 337, 844.

VI. Spezielle physikalische Eigenschaften der verschiedenen Modifikationen.

A. Kristallisierter Schwefel. I. Rhombischer, oktaedrischer Schwefel, a. Schwefel (Muthmann's L. Workommen und Bildung: 338. - 2. Kristallform: 358. -1. Modifikation). 1. Vorkommen und Bildung; 338. — 2. Kristallform; 358. — 3 Spezifisches Gewicht; 339, 844. — 4. Ausdehnungskoeffizient; 340. — 6 Hatte; 340. — 6. Optisches; 340, 844. — 7. Thermisches; 341. 845. — 8. Löstichkeit. a) In CS<sub>1</sub>: 341. — b) In anderen Lösungsmitteln: 342. 845. — Chkeit. a) In CS<sub>2</sub>: 341. — b) In anderen Lösungsmitteln: 342. 845. — II. Monokliner, priematischer Schwele! (Muthmann's III. Modifikation). L Bildung: 343. — 2. Kristallform: 344. — 3. Spezifisches Gewicht: 344. — 4. Ausdehnungskoeffizient: 344. — 5. Optisches: 344. — 6. Thermisches: 345. — 7. Gegenseitige Beziehungen von α- und β-Schwefel: 345. 845. — II. Monokliner, monosymmetrischer Schwefel, β-Schwefel (Muthmann's III. Modifikation). 1. Bildung: 346. — 2. Eigenschaften: 348. — IV. Monokliner, monosymmetrischer Schwefel, β-Schwefel (Muthmann's IV. Modifikation): 348. — V. Friedel's trikliner Schwefel: 348. — V. Eigenschaften der verschiedenen Modifikationen: 349.

W. Engel's rhomboedrischer Schwefel: 349.

8. Amorpher Schwefel. Bl. Spezielle Eigenschaften der verschiedenen Modifikationen: 349.

1. Weicher, in CS2 löslicher Schwefel (Schwefelmilch): 349.

2. Weicher, in CS2 löslicher Schwefel, aber durch wiederholtes Lösen und lödumpten darin unlöslicher Schwefel. a) Bildung: 350.

351.

351.

351.

351.

352.

364.

363.

373.

384.

3853.

3853.

3854.

3854.

3855.

3855.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

3856.

385

C. Schwarzer Schwefel. a) Bildung: 359. - 3) Daratellung: 359. - 3) Eigen.

D. Blauer oder grüner Schwefel. a) Bildung: 360, 847. — 3) Darstellung: 361.

E. Kolloidaler Schwefel, J-Schwefel: 361, 847.

Inhalt. XXIV

VII. Aligemeine physikalische Eigenschaften des Schwefels. 1. Elektrische und magnetische Eigenschaften: 362. — 2. Spektrum: 363, 847. — 3. Verhalten des geschmolzenen Schwefels. a) Abscheidung der verschiedenen Modifikationen des Saus dem geschmolzenen Schwefel. 1. Aligemeines: 364, 847. — 2. Viskosität: 367, 848. — 3. Uebergung des zähen in den kristallisierten Zustand: 368. — b) Erstarrungspunkt und Erstarrungsdauer: 369. — c) Spezifisches Gewicht: 370, 849. — 4. Siedepunkt des Schwefels, Farbe des Dampfes, Dampfspannung: 371, 849. — 5. Molekulargröße des Schwefels: 372, 850. — 6. Atomgewicht und Atomkonstanten: 374.

VIII. Allgemeine chemische Eigenschaften des Schwefels. A. Verbindung mit Sauervill. Allgemeine Chemische Eigenschaften seit Schweitels. A. Verbindung mit Sauerstoff. a) Verbrennung an der Luft: 375. — 3) Verbrennung in O: 376. — 7) Verhalten gegen Ozon: 376. — B. Schwefel und Wasser: 377, 850. — C. Schwefel und Mf. und andere Wasserstoffverbindungen: 377, 850. — D. Schwefel und Alkalihydroxyd: 377, 850. — E. Schwefel und Metalloide und Metalle: 378. — F. Schwefel und Metalloxyde: 378. — G. Schwefel und Metalleslösungen: 378, 850. — H. Schwefel im Schmelzfluß: 370. — J. Einw. auf Benzol in Ggw. von AlCl.; anf Tetrabromkohlenstoff: 851.

[X. Werligkeit des Schwefels: 379.

X. Angebliche Zerlegung des Schwefels: 380. XI. Analytisches. A. Allgemeines. a) Nachweis: 380. — b) Bestimmung: 381. — B. Spezielle Untersuchungsmethoden des Schwefels und der Schwefelverbindungen: 381, 851.

XII. Anwendung des Schweleis: 384, 852.

#### Schwefel und Wasserstoff.

I. Schweselwasserstoff. Literatur: 385. — Geschichta: 385.

A. Gasförmiger Schwefelwasserstoff.

I. Vorkommen: 386. li. Bildung: 386, 852,

ill. Darstellung. 1. In nicht völlig reinem Zustande: 389, 853. — 2. In reinem Zustande. a) Durch Anwendung reiner Ausgungsmaterialien: 390. — b) Durch Reinigung des nach 1) dargestellten Guses: 391. — Apparatur zur Entwicklung von H<sub>2</sub>S: 392, 853.

IV. Physikalische Eigenschaften: 392, 853

V. Zersetzungen, a. Durch Erhitzen: 394. b) Durch Elektrizität: 394. -c) Verbrennung und Oxydation an der Luft: 395. -d) Oxydation durch Sauerstoffverbindungen: 396. -e) Verhalten gegen Halogene: 396. -f) (iegen Chloride des Phosphors: 397. -g) (iegen Thionyl- und Sulfurylchlorid: 397. -h) Gegen NH<sub>2</sub>, SbH<sub>2</sub>, AsH<sub>2</sub> u. a.: 397. -i) Gegen Metalle: 397. -k) (iegen Metalloidoxyde: 397. 853. VI. Verbindungen des Schwefelwasserstoffs. VI. 1. Mit Wasser. a) Schwefelwasserstoffs vi. 10. Physikalische Kirganscheften: 400. -x) (Chemisches Verbalten: 401.

7) Physikulische Eigenschaften: 400. — 7) Chemisches Verhalten: 401.

VI. 2. Verbindungen des Schwefelwasserstoffs mit Basen.

VI. 2, A. Normale Sulfide. I. Wasserfreie normale Sulfide. a) Bil-VI. 2, A. Normale Sulfide. I. Wasserfreie normale Sulfide. a) Bilding und Darstellung. 1. Aus Metallen und Schwefel. a) Bei gewöhnlicher Temperatur: 402. — b) Bei höherer Temperatur: 403. — 2. Aus Metallen und H<sub>2</sub>S: 404. — 3. Aus Metallen und Ammoniumpolysulfid: 404. — 4. Durch Erhitzen von Metalloxyden mit Schwefel: 404. — 5. Aus Metalloxyd und CS<sub>2</sub>: 405. — 6. Aus Metalloxyd und H<sub>2</sub>S: 405. — 7. Aus Thiosulfaten, Sulfiten oder Sulfaten und Reduktionsmitteln: 405. — 8. Aus Metallsalzen und H<sub>2</sub>S: 406, 854. — 9. Durch Zers, der Lsg. eines schweren Metallsalzes durch wss. Lsgg. von Alkalisulfiden: 406. — 10. Auf elektrochemischem Wege: 407. — 11. In kristallisiertem Zustande: 407, 854. — 3) Physikalische Eigenschaften der Metallsulfide: 408, 854. — 5) Chemisches Verhalten. a) Gegen H<sub>2</sub>O: 408, 854, 855. — b) Bei der Elektrolyse: 409. — c) Beim Erhitzen unter Luftabschluß: 410. — d) Gegen O, Ozon: beim Erhitzen an der Luft: Phosphorescenz: 410. — e) Gegen Halogene: 410. — f) Gegen Nitrate, Chlorate, Bromate, Jodate. 411. — g) Gegen Säuren: 411. — h) Gegen PCl<sub>5</sub>: 412. — i) Gegen Chlorate, Bromate, Jodate. 411. — g) Gegen Sauren: 411. — h) Gegen PCl<sub>0</sub>: 412. — i) Gegen C, t'O 412. — k) Gegen Alkalien: 412. — l) Gegen Alkalisulfide: 412. — m) Beim Glüben mit Metalloxyden: 412. - n) Verhalten gegen verschiedene Metallsalze: 412. - o) Gegen Wasserstoff: 413. — p) Gegen geschmolzenen Schwefel: 413. — II. Verbindungen der normalen Sulfide mit Wasser. a) Wäßrige Sulfide der Alkalien einschließlich (NH4). S und der alkalischen Erden: 413, 855. — b) Verbindungen der normalen schweren Metallsulfide mit Wasser: 415.

VI. 2. B. Saure Sulfide. I. Hydrosulfide der Alkalien, einschließlich NH<sub>4</sub>SH und der alkalischen Erden, einschließlich Mg(SH)<sub>2</sub>: 415. — II. Hydrosulfide der Schwermetalle: 416.

Inhalt. XXV

VI. 2, C. Polysulfide, Persulfide, I. Vorkommen: 416. — II. Bildung and Darstellung: 416, 855. — III. Eigenschaften. 1. Der festen Salze: 417. — 2 Der wäßrigen Lösung. a) Verhalten an der Luft: 418. — b) Beim Kochen: 418. — c) Gegen Metallsalze: 418. — d) Gegen Säuren: 419. — e) Verschiedenes: 419, 856.
VI. 2, D. Kolloidale Metallsulfidlösungen: 419.
VI. 2, E. Sulfosalze. a) Aligemeines: 420. — b) Darstellung: 420. —

c. Eigenschaften: 421

Vil. Physiologisches Verhalten des Schweleiwasserstoffs: 421.
VIII. Analytisches. A. Nachweis: 421, 856. — B. Bestimmung: 422, 856.

IX. Anwendung: 424.

#### B. Flüssiger und fester Schwefelwasserstoff.

I. Darstellung. a) Des flüssigen H<sub>2</sub>S: 424. — b) Des festen H<sub>2</sub>S: 425. — II. Eigenschaften. a) Des festen H<sub>2</sub>S: 425. — b) Des flüssigen H<sub>2</sub>S: 425.

II. Wasserstoffpersulfid,  $\mathbf{H}_2\mathbf{S}_5$  oder  $\mathbf{H}_4\mathbf{S}_5$ . Literatur: 426.-1. Geschichte: 426.-1. Bildung: 426.-1. Darstellung: 426.-1. Physikalische Eigenschaften: 427.-7. Chemisches Verhalten: 427.-7. Konstitution: 428.-7.

### Schwefel und Sauerstoff; Schwefel, Sauerstoff und Wasserstoff.

Uebersicht: 429.

A I. Schwefelhydrat. 1. H, SO?: 856, — 2. S, H, O: 857.

A II. Sulfoxylsäure. H, SO, : 430, 857,

- B. Hydroschweflige Siture. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Literatur: 430. 1. Geschichte und Formel: 430. 11. Nomenklatur: 431. 111. Bildung: 431, 858. 1V. Darstellung: 431. V. Eigenschaften: 431. VI. Salze. 1. Darstellung. a) in währiger Losung: 433. to In fester Form: 433, 858. 2. Eigenschaften: 434, 858. VII. Konstitution: 436, 859. VIII. Anwendung: 436, 859. IX. Bestimmung: 859.
- C. Schwefelsesquioxyd. I. Geschichtliches: 486. II. Bildung: 436. III. Darstellung: 436. IV. Eigenschaften: 437. V. Anwendung: 438.
- D. Schwefeldioxyd und sog. schweflige Säure. Literatur: 438. 1. Geschichte: 439. 11. Vorkommen: 439. 111. Bildung: 439. 1V. Darstellung und physikalische schichte: 439 — II. Vorkommen: 439. — III. Bildung: 439. — IV. Darstellung und physikalische Eigenschaften des gasförmigen, flüssigen und festen Schwefeldioxyds. A. Gasförmiges Schwefeldioxyd. a) Darstellung. a) Im Laboratorium: 439, 859. — 3) In der Technik. 440, 869. — b) Physikalische Eigenschaften: 441, 860. — B. Flüssiges und festes Schwefeldioxyd. a) Darstellung. a) Des flüssigen SO<sub>2</sub>: 446. — 3) Des festen SO<sub>2</sub>: 447. — b) Eigenschaften. a) Des festen SO<sub>2</sub>: 447. — b) Des flüssigen SO<sub>2</sub>. 1. Spezifisches Gewicht: 447. — 2. Ausdehnungskoeffizient und Volumenveränderung: 447. — 3. Oberflächenspannung: 448. — 4. Brechungskoeffizient und Volumenveränderung: 447. — 3. Oberflächenspannung: 448. — 6. Kritische Eigenschaften: 448. — 6. Kritische Daten: 448. — 7. Thermisches: 449, 860. — 8. Flüssiges SO<sub>2</sub> als Lösungsmittel: 449. — 9. Flüssiges SO<sub>2</sub> und Wasser: 450. — V. Hydrate des Schwefeldioxyds (sog. schweflige Säure). A. Hydrate. 1 Bildung: 450. — 2. Zusammensetzung: 451. — 3. Eigenschaften: 451. — B. Lösung von Schwefeldioxyds in Wasser (schweflige Säure): 452. — VI. Chemische Eigenschaften des Schwefeldioxyds. A. Des gasförmigen: 453. — B. Des wässrigen Schwefeldioxyds. a) Vernalten am Licht: 457. — b) Beim Erhitzen: 457. — e) Gegen den elektrischen Strom: 457. — d) Gegen Phosphor und seine Verbindungen: 457. — e) Gegen Schwefel und seine 360 — d. Gegen Phosphor und seine Verbindungen: 457. — e) Gegen Schwefel und seine Verbindungen. 458. — f) Gegen Metalle und Salze: 458. — g) Gegen Sauerstoff: 459. — h tegen Halogene und Halogensäuren: 459. — i) Gegen höhere Sauerstoffverbindungen: 450. — k) Gegen Stickstoffsauerstoffverbindungen. a Gegen Salpetersäure: 460. — s) Gegen 450. — k) Gegen Stickstoffsanerstoffverbindungen. a Gegen Salpetersäure: 460. — d) Gegen salpetrige Säure: 460. 860. — y) Gegen Untersalpetersäure: 461. — d) Gegen Sticksvyd: 461. — d) Gegen Hydroxylamin: 461. — l) Verschiedenes: 461. 860. — VII. Schweffigsaure Salze. Sulfite. a) Neutrale und saure Sulfite. A. Bild ung und Darstellung: 461. — B Eigenschaften a) Der festen Salze: 462. — b) Der wäßrigen Lösung. 1. Gegen Luft und oxydierend wirkende Verbindungen: 462. — 2. Gegen Schwefel: 463. — 3. Gegen Jol: 463. — 4. Gegen Nitrit: 463. — 5. Bei der Elektrolyse: 464. — 6. Gegen Säuren: 464. — 7. Gegen Nitroprussidnatrium: 464. — 8. Gegen Metallsalze: 464. — 9. Verschiedenes: 460. — b) Doppelsalze und komplexe Verbindungen. 1. Isomere Doppelsalze: 465. — 2. Doppelsalze der Alkali- und Schwermetallsulfite: 465. — VIII. Physiologisches Verhalten: 466, 861. — IX. Konstitution: 466. — X. Analytisches: 468. 861. — XI. Anwendung: 469. 861.

IX. Konstitution: 466. — X. Analytisches: 468, 861. — XI. Anwendung: 469, 861. E. Pyroschweflige Säure. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Literatur: 469. — I. Bildung und Darstellung: 470, 861. — 2. Eigenschaften: 470. — 3. Kenstitution: 470.

- F. Schwefeleinreanhydrid, Schwefeltrioxyd. St., uterang 170 . Warnerfreie Schwelestäure. 1. Geschichte. 47% — II. Bliding. 47%. — III. Durstellung. 4. Aus The character H. T. - 2 and R az H. T. the F. J. 471. - 1 and Wassertick and the Fr. - 4 and Free Character 471. - 4 And Fr. J. 472. - 5 And Bloom are the Responsible to No. 24 472. - 5 And The Responsible to No. 24 472. - 5 And The Responsibility to No. 24 472. trade to general and the second and - VI Konstitution (40) - VR Analytisches (40) - VIII. Assumang (40)
- G. Pyroschwefelsaure. H. S.O., Libratur: 480 1 Bilding 480 1 Dar-1 Installang a to 80, 402 will be a ferredist to 2 - 1 and Elektrope to manufacture to 1 and Elektrope to manufacture to 1 and Elektrope ingeneration 1 and for the 192 - 2 instruction to another to 1 and purity to 192 - 2 instruction to 1 and purity to 193 - 3. Spec. Wirms, 400 - 6 Libertrowicz, 400 - 1 Elektropicz Widerstand 400 - 5. Spec. Wirms, 400 - 6 Libertrowicz, 400 - 2 Elektropicz Widerstand 400 - 5. Raphiers Steighten und Ausdaugeschwindigkeit. weaters (40)
  - H. Schwefelsäure, H.SO, Literatur: 491.

! Geschichte 401.

7 Im Organism 10: 41:53

IV Darstellung und physikalische Eigenschaften der benz. Schweielsäure, der Schweielsäure-

bydrate und der wässrigen Schweleisäure.

a Kanzenteierte Schwefelsäure a Darstellung. A. Aus St.

hande und der Warrigen Schweitsfare.

a Kanzenteiterte Schweitsfare.

b Berkammerpreiß.

a Apparatur.

484. 262. 1 Theorie 1 furcharionstheorien. 495. 2. Kanzentenstheorien. a Nitestischweitsfare.

487. III. Aus 30, auf elektrelytischem Wege; 497. - IV. Aus 80, darch Oxydation mit Chlor; 497. - B. Aus Safaten: 497. - C. Aus H.S. 497. - 5 Reinigung der Schweitsfaure.

1 Art. Nachweis und Entfernung der gewöhnlichen Verunreinigungen 498. 297. - 2. Spzielle Darstellung miner H.S. 20. 287. - 5 Reinigungen 498. 297. - 2. Spzielle Darstellung miner H.S. 20. 287. - Konzentratum: 502. 267. - 3 Physikalische Elgenschaften der kanz Schweielsäure: 508. 287. - b Sch weielsäure min ohydrat. H.S. 2. Sp.H.O. a Parstellung: 505. - 3 Verhalten an der Luft und beim Erhitzen: 506. - 4 Brechungsinder 207. - 5 Elektrische und magnetische Eigenschaften: 507. - 6 Spzinische Warme: 507. - 7 Bildungswarme: 508. - 9 Molekulargewint: 519. - 2 Schweielsäure führydrat. H.S.O., H.O.: SO., 2H.O. a Parstellung: 509. - 2 Eigenschaften 1. Spzinisches Gewicht 500. - 2 Verfier- und Schmelzpunkt: 510. - 4 Spzinische Warme: 510. - 5 Schmelzwarme: 510. - 6 Lösungswarme: 511. - 8 Dampfspannung: 511. - 9 Eigenschaften: 511. - 10 Zussammenssetzung: 511. - 11. Konstitutien: 511. - 3 Eigenschaften: 512. - 4 Magnetische Brehung: 512. - 8 Konstitution: 512. - 5 Spzinische Warme: 512. - 6 Lösungswarme: m. Wasser und Schweielsäure: 512. - 5 Spzinische Warme: 512. - 6 Lösungswarme: 512. - 8 Konstitution: 512. - 9 Beinschaften: 524. 868. - 6 Zähigkeit: 524. - 7 Diffusion: 524. - 8 Optisches. 1 Brenhungshoden: 525. - 10 Siedepunkt: 525. - 11 Keftrische und magnetische Eigenschaften: 528. 868. - 15 Spzinische Warme. Molekularwarme. Würmekapazität, Wärmeleitungsvermögen: 529. - 16 Thermochemisches: 531.

Inhalt. XXVII

V Chemisches Verhalten der konzentrierten Schwefelsäure, der Schwefelsäurehydrate und dw wisselgen Schwefelsäure. 1. Verhalten an der Luft und heim Erhitzen: 532. – 2 Zersetzung durch den elektrischen Strom: 534, 868. – 3. Zersetzung durch Elemente und ihre Verbindungen. al Durch Wasserstoff: 536. – b) Verhalten gegen Kohle: 536. – c) Gegen Phosphor und seine Verbindungen: 536, 869. – d Gegen Schwefel, Selen, Tellur: 536. – e) Gegen Hulogene und ihre Verbindungen: 537. – f Gegen Metalle: 537, 869. – 4. Verhalten gegen Stickstoffverbindungen: 537. – f Gegen Metalle: 537, 869. – 4. Verhalten gegen Stickstoffverbindungen: 537. – f Gegen Metalle: 540. – 8. Bildung komplexer Säuren: 540. – 9. Verhalten bei tiefer Temperatur: 540. – 10. Gegen Glas: 540. – 11. Gegen genannsche Stoffer 540 869.

organische Stoffe: 540, 869.

Verhalten bei tiefer Temperatur: 540. — 10. Gegen Glas: 540. — 11. Gegen organische Stoffe: 540, 869.

V. Sullate. Allgemeines: 540. — A. Normale Sulfate. a) Bildung und Parstellung. 1. Aus Schwefel: 542. — 2. Aus SO<sub>2</sub>: 542. — 3. Aus den übrigen Sauer-consument des Schwefels: 542. — 4. Spezielle Darstellung von Schwermetallsulfaten. a Int NaHSO<sub>4</sub>: 542. — b) Mit (NH<sub>4</sub>)gO<sub>4</sub>: 542. — 5. Aus H<sub>2</sub>S: 542. — 5a. Durch Köstung subdischer Erze: 870. — 6. Auf organischem Wege: 543. — 7. Technische Darstellung: 545. — b) Der wäßrigen Lösung. 1. Spezifisches Gewicht: 544. — 2. Molekular-commen: 544. — 3. Diffusion: 544. — 4. Zähigkeit: 544. — 5. Gefrierpunktserniedrigung: 544. — 5. Kryohydrate: 544. — 7. Elektrische und magnetische Eigenschaften: 544. 870. 8. Spezifische Wärme und Molekularwärme: 544. — 9. Thermochemisches. a) Lösungswärme. 545. — b) Bildungswärme: 545. — 10. Uebersättigte Sulfatlösungen: 545. — 11. Kärbung: 545. — 12. Konstanten des Radikals SO<sub>4</sub>: 545. — 2. Chemisches Verhalten. a) Der festen Salze. a) An der Luft: 546. — b) Beim Erhitzen: 546. — y) Verhalten gegen Wasserstoff: 546. — b) Gegen Kohle und CO: 547. — a) Gegen Bor und Phepher: gegen Metalle: 548, 870. — 5) Gegen S und seine Verhindungen: 548, 871. — 1. Gegen HCI; Ueberführung in Chloride: 549. — i) Ueberführung in Karbonate, Phosphate, Turtrate, Oxalate: 540. — x) Verschiedenes: 550. — i) Verhalten der würgen Lösung. a) Reaktion: 550. — j) Gegen BaCl<sub>2</sub>: 551. — b) Chemisches Verhalten der würgen Lösung. a) Reaktion: 550. — j) Gegen BaCl<sub>2</sub>: 550. — j) Reduktion zu Sulfiden um H.S: 560. — d) Verhalten gegen Süren: 551. — b) Chemisches Verhalten der würgen Lösung. 552. — d. Suure Sulfate. I. Vorkommen: 561. — la Beim Erhitzen: 553. — d) Andere saure Sulfate, Uebersaure Salze: 252. — 2. Der währigen Lösung: 552. — C. Saure Sulfate. a) Bisulfate. L. Darstellung: 553. — d) Andere saure Sulfate, Uebersaure Salze, Poly-ultate: 553. — D. Basische Sulfate: 554. 872. — Ultate: 553. — VIII. Kinstitution: 554. Will Konstitution: 554.

VII Physiologisches Verhalten der Schwefelsäure: 554, 872.

VIII. Konstitution: 554. IX. Analytisches: 554, 872. X Anwendung: 556, 872.

J. Schwefelheptoxyd; Ueberschwefelsäureanhydrid. S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>. Literatur 1. Bildung und Darstellung: 557. — II. Eigenschaften. a) Physikalische Eigenschaften: 557, 872. - b) Chemisches Verhalten: 557,

K. Perschwefelsäure.  $H_2S_3O_6$ . Literatur: 558, 872. I. Bildung. a) Aus  $S_2O_7$  and Wasser: 558. — b) Aus  $H_2SO_4$ . a) Mittels  $H_2O_2$ : 558. —  $\beta$ ) Bei der Elektrolyse: 558. —  $\gamma$  In Akkumulatoren: 558. — c) Theorie der Bildung: 559. — II. Darstellung durch Eletrolyse a Mit Daphragma: 559, 872, 873. — b. Ohne Diaphragma: 560. — c. Trennung on Nawefelsiure: 560. — III. Eigenschaften. a) Physikalische Eigenschaften: 560, 873. b 'hamisches Verhalten. a) Bestündigkeit der währigen Lösung: 560, 873. — 3) Oxydierende Wukung 561, 873. — 3) Verhalten gegen organische Körper: 561. — IV. Persulfate. Wukung 361, 873, — y) Verhalten gegen organische Körper: 561, — IV. Persulfate. A. Bildung und Darstellung. 1. Ammoniumpersulfat und Alkalipersulfate: 561, 874. — 2. Persulfate der alkalischen Erden: 562. — 3. Persulfate der Schwerinstalle: 562. — b. Verhalten sich aften. 1. Der festen Salze. a) Verhalten an der Luft: 562. — b. Verhalten seim Erhitzen: 562. — c) Löslichkeit in Wasser: 562. — d) Verhalten zur H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: 562. — 2. Der währigen Lösung. a) Allgemeines: 563, 874. — b) Verhalten gegen H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: 563. — d) Gegen Metalle 564. — 7) Gegen Hydrazin: 564, 874. — d) Gegen organische Körper: 564. — v Physiologische Wirkung der H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, und Ihrer Salze: 565. — vII. Formein und Konstitution: 56 — vII. Analytisches: 566, 874, 875. — vIII. Amwendung: 567. — I. Geschichte: 567. — I. Sulfomonopersäure. H<sub>2</sub>SO<sub>6</sub>. Literatur: 567. — I. Geschichte: 567. — I. Bildung und Darstellung. 1. Aus Persulfaten: 567. — 2. Durch Elektrolyse konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: 568. — 3. Aus H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: 568. — III. Eigenschaften. 1. Allgemeines: 568. — 3. Beständigkeit der Lösung: 568. — 3. Verhalten gegen Anilin und Amine: gegen organische Körper: 568. — 4. Gegen Halogenwasserstonmuren; gegen K.I. 569. — 5. Gegen

XXVIII That.

Platin and Katalysatoren: 569-4. George Eg.,  $190_{2}-190_{3}-569.-7$ . George KMnO<sub>4</sub>= 569.-10 Formel and Konstitution: behave Formierum, 570.-275.-0. Assiytoches: 571.

- **M.** Thioschwefelsäure.  $\mathbf{H}_{s} \mathbf{S}_{2} \mathbf{\theta}_{1}$ . Liurum  $\mathbf{FL}_{s} = \mathbf{1}$ . Contriction 571.
- II. Bildung and Darstellung 571
- III. Eigenschaften. 1. Fartsikalische Eigenschaften, a. Thermochemische: 572. a. Leitzernögen, 572. a. Kapilanniten du. 172. 2. Existenz und Zersteizung ihr aus Fail-stätten treigen abertan sätze 572.
- IV Triesulfate. A. B. ding int Directeding I. Ale reliveded a Durch Einwickung durch Einwic 1 Durch Einwickung bit Schalber (S. —) Burch Caylation intress InO.:

  15.— Inventionals 17. — Inventional Alaisance 57. — I Turch Einwickung and Tetrationals 17. — Inventionals 17. — Inventional 17. — Invention
  - V. Konstitution 564. VI. Analytisches: 585, 976
  - VII. Anwendung: Self
  - N. Polythionsäuren. H.S.O., H.S.O., H.S.O., H.S.O., H.S.O.
- Allgemeine Bildungsweisen. Wachenroder sche Füssigkeit. 567, 876. 1 Parstellung fer Wackenroder ween Flissigkeit. 567. Enskammensetzung der Wackenroder schen riesengkeit 568 5 Führung fer Bestamiteile fer Wackenroder schen Füssigkeit. 568. 5 Führung fer Sestamiteile fer Wackenroder schen Füssigkeit. 568. 5 Verhalten der schen Füssigkeit. 569. 5 Verhalten vergen mag feit af Verhalten beim Ausbewahren 569. 5 Verhalten vergen mag feit af
- d. Adgemeine Eigenschaften der Paythiensäuren bzw. ihrer Salze. a. Verhalten der wäßnigen Diskungen beim K. azentmeten 188. h. Verhalten bei der Aufbewahrung: 580. h. fraydation darch KMndg. KuBr und Nagdg: 580. i. Verhalten gegen 80;: 581. h. Augemeine Reaktionen: 581.
  - III Konstitution der Polythionsäuren : 891, 976.
  - iV. Analytisches 5/22.
  - IV a Anwendung :17
  - V. Spezielles über die einzeinen Polythionsiluren.
- V. Sperieles Sher die einzelnen Polythionsduren.

  A Dithionsdure M.S.O., Literature 388. I. Geschichter 388. II. Bildung.

  Lais 20. a. Laten Einwickung am Fernayde des Mn. Fe. Ni. de. Rue auf H.O.: 588. —

  Lais 20. a. Laten Einwickung am Fernayde des Mn. Fe. Ni. de. Rue auf H.O.: 588. —

  Lais 20. a. Laten fellweringer Metaller 384. c. Aus Shifaten und Solo. baw. aus Suinten

  and H.S.O.: 584. d. Literia Caylathin von was 50. der NH. HSO.: 584. c. Aus

  20. a. Laten hardelesauer 384. t. Aus 30. a. Literia und Solo. 584. g. Angebliche

  20. a. Laten und H.O.: 585. d. Aus 50. The shifaten franchen und KMnO.: 585. 2. Aus

  21. Aus 19. 20. 20. d. Aus 30. renichen shiften. a. Allgemeines: 586. b. Thermo
  22. Aus 19. 20. E. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. b. Thermo
  23. Aus 23. 20. E. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. b. Thermo
  24. Aus 23. 20. E. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. b. Thermo
  25. Aus 25. b. Aus 25. b. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. b. Chemische Eigen
  26. Aus 26. E. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. B. Chemische Eigen
  26. Aus 26. E. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. B. Chemische Eigen
  26. Aus 26. E. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. B. Chemische Eigen
  26. Aus 26. E. Lektrolemisches 300. I Basizität: 586. B. Chemische Eigen-

Inhalt. XXIX

V Dithionate. 1. Bildung: 597. — 2. Darstellung: 597. — 3. Eigenschaften. a) Allgemeines und physikalisches Verhalten: 597. — b) Chemisches Verhalten. 1. Heständigkeit: 38 — 2. Verhalten beim Erhitzen: 598. — 3. Verhalten gegen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: HFl: 598. — 4. Verhalten gegen PCI<sub>5</sub> und POCI<sub>5</sub>: 598. — c) Verhalten der wäßrigen Lösung: 598. — 7) Verhalten gegen Dithionate: 598. — 8) Beständigkeit der wäßrigen Lösung: 598. — 7) Verhalten gegen Oxydations- und Reduktionsmittel: 599. 877. — 6) Verhalten gegen Säuren: 599. — VII. Analytisches: 599. 877.

B. Trithionsäure. H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>. Literatur: 599. — I. Geschichte: 599. — II. Bildung: Ans Kalnunbisnlift bzw. SO<sub>5</sub>: 599. — 2. Ans Thiosulfaten: 600. — 3. Aus den höheren Polytulfiden und KMnO<sub>4</sub>: 601. — 6. Aus Chlorschwefel und Sulfiten bzw. 40, 601. — 7. Aus Schwefelstickstoff: 601. — III. Darstellung: 601. — IV. Eigenschaften. 1. Physikalische Eigenschaften: 601. — 2. Chemisches Verhalten. ar Der befrigen Lösung beim Anfbewahren und Erhitzen: 601. — b) Gegen Säuren: 601. — 10 tegen H<sub>2</sub>S: 602. — d) Gegen Metallsalze: 602. — V. Trithionate. a) Darstellung: 602. — b. Eigenschaften. ar Verhalten in der Hitze: 602. — β) Verhalten der wäßrigen Lösung. 1. Heim Aufbewahren: beim Erhitzen: 603. — 2. Gegen Säuren: 603. — 3. Gegen Metallsalze: 603. — 4. Gegen Halogene, KMnO<sub>4</sub>: 603. — 5. Gegen Säuren: 603. — 3. Gegen Metallsalze: 603. — 5. Gegen Alkalien: 603. — 6. Gegen Metallsalze: 604. — VI. Konstitution: 604. — VII. Analytisches: 604. VIL Analytisches: 604.

Near State 1 (1984) 1

E. Hexathionsaure H.S.O.: 614.

#### Schwefel und Stickstoff.

A. Schweistickstoff. NaSq. Literatur: 614. — I. Geschichte und Formel: 615. — II. Bildung: 615. — III. Darstellung. 1. Aus SCl2 und NH3: 615. — 2. Aus SCL4 und NH4: 615. — 3. Aus CS2 und NH3: 615. — 4. Aus S und NH3: 616. — Whysikalische Eigenschaften. 1. Krystallographisches: 616, 877. — 2. Spez. Gescht: 616. — 3. Geruch: 616. — 4. Verhalten beim Erhitzen: 616. — 5. Elektrisches Verhalten. 616. — 6. Bildungswärme: 616. — 7. Molekulargewicht: 616. — V. Chenisches Verhalten. 1. An Luft, gegen Wasser: 617. — 2. Gegen Säuren: 617. — 3. Lugen H2S: 617. — 4. Gegen Alkulien, NH3: 617. — 5. Gegen Cl, Br: 618. — 6. Gegen Muslendchloride, Metalljodide: 618. — 7. Bei Reduktion: 619. — 8. Gegen organische Miper. 619. — VI. Konstitution: 619. — B. Stickstoffpentasulfid. NaSa. I. Bildung: 620. — II Darstellung: 621. — III. Physikalische Eigenschaften: 621. — IV. Chenisches Verhalten. 1. An der Luft; beim Erhitzen: 622. — 2. Gegen Wasser, Alkalizitaturie: 622. — 3. Gegen H2S und K2S: 622. — 4. Gegen Säuren: 622. — C. (M.S.) Motyrie 622. - 3. Gegen H.S und K.S. 622. - 4. Gegen Säuren: 622. - C. (N.S.) Diotrithiazyl": 622. SCA

# Schwefel. Stickstoff und Wasserstoff.

I. Einwirkungsprodukte von flüssigem NH<sub>2</sub> auf Schwefel. "Sulfammonium". a) Darstellung. Der Lösung: 623. —  $\beta$ ) In festem Zustande: 624. — b) Physikalische Eigenschaften: 625.

#### Schwefel, Stickstoff und Sauerstoff.

A. NSO.  $(N_1S_1O_47)$ ; 639. — B. NSO<sub>4</sub>; 640. — C. N<sub>4</sub>S<sub>1</sub>O<sub>4</sub>; 640. — D. Thiotrithiazylnitrat. N.S.NO.: 440.

### Schwefel, Stickstoff, Wasserstoff und Sauerstoff.

1. Hydrazinsalze der Oxysioren des Schwefels. Unbersicht: 641. — A. Hydrazinnulfit 641. — B. Hydrazinpyrosulfit 641. — C. Hydrazinsulfat a  $N_zH_4H_2SO_4$ : 641. \*78. b:  $N_2H_4H_2SO_4$ : 645. — D. Hydrazindithionat. a:  $N_zH_4H_2S_2O_6$ : 646. — U.  $N_zH_4H_2S_2O_6$ : 646. — U.  $N_zH_4H_2S_2O_6$ : 646.

N, M, H, S, O. 646

U. Ammoniumsalze von Oxysäuren des Schwefels. L'ebersicht: 646. — 1. Salze der M, S, O. Ammoniumsalze von Oxysäuren des Schwefels. L'ebersicht: 646. — 1. Salze der M, S, O. Ammoniumsulft a. NH, S, O. 646. — b. NH, HS, O. 647. — 2. Salze der H, S, O. Ammoniumsulft a. Basisches Ammoniumsulft. 647. — b. Normales Ammoniumsulft. a. NH, SO, 1647. — 3. NH, SO, H, O. I. Rildung und Darstellung: 648. — II. Physik Eigenschaften: 649. — B. Ammoniumpyresulft. I. Darstellung: 650. — II. Physikal. Eigenschaften: 650. — III. Chem. Vernalten. 650. — 3. Salze der H, SO, and H, S, O. A. Ammoniumsulfat. a.) (NH, SO, I. Verkommen: 651. — II. Rildung: 651. — III. Darstellung: 652, 878. — IV. Physik. Eigenschaften. I. Des festen Salzes: 652, 879. — 2. Der währigen Lösung: 658. — V. Chem. Verhalten. a. Des festen Salzes: 657, 879. — b. Der währigen Lösung: 658. — VI. Anwendung: 659, 879. — b. Saure Salze. a. (NH, H SO, 12: 660. — 5. (NH, HSO, 169). B. Ammoniumpyrosulfat: 661. — C. Ammoniumoctosulfat: 662. — D. (NH, SO, H, O, 667). — E. Ammoniumthiosulfat. a. Wasserfrei: 666. — b. S. NH, S, O, and der Polythion sturen. A. Ammoniumthiosulfat. a. Wasserfrei: 666. — b. S. NH, S, O, H, O, 667. — B. Ammoniumthiosulfat. NH, S, O, 12 H, O: 667. — C. Ammoniumtrithionat: 668. — D. Ammoniumtetrathionat. 668. D. Ammoniumtetrathionat: 668,

III. Hydroxylaminverbindungen. A. Hydroxylaminsulfat. a. NH, OH, H, SO4: 668. h. NH,OH H, O. 672. - B. Hydroxylamind; thionat: 672. W. Thiotrithiazylbisulfat. N<sub>1</sub>S<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>H: 673.

### Stickstoffhaltige Verbindungen des Schwefels, welche nicht in den früheren Abschnitten abgehandelt worden sind.

Vehersicht: 673. - Einteilung: 674. - Zur Geschichte: 674.

1. Nitriloverbindungen. A Nitrilosulfinsaures Ammonium: 676. — B. Nitrilosulfosaure 676 — BB. Ammoniumnitrilosulfat: 676.

sulfosaure 676 BB. Ammoniumnitrilosulfat: 676.

II. Imidoverbindungen. Uchersicht: 676. — A. Sulfimid. Trisulfimid. (SO<sub>2</sub>,NH<sub>3</sub>: 676.

AA. (SO<sub>2</sub>,N,NH<sub>4</sub>): 677. — B. Sulfomelid. (SO<sub>2</sub>,NH<sub>3</sub>: 677. — BB. (NSO<sub>2</sub>ONH<sub>4</sub>))(?): 678.

C. Imidosulfimature: 678. — C. Ammoniumimidosulfit: 678. — D. Imidosulfosaures Ammonium. at N(NH<sub>4</sub>)(SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>)).

Sulfosaure: 679. — Mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O: 680. — b) NH(SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>: 680.

III. Amidoverbindungen. Uchersicht: 681. — A. Amidosulfinsaure: 682. — AA. Ammoniumnumidosulfit: 683. — B. Zersetzungsprodukte des amidosulfinsauren Ammoniuma. a) Nähre N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>: 684. — b) N<sub>4</sub>H<sub>12</sub>S<sub>2</sub>O<sub>10</sub>: 684. — c) (NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(SO<sub>2</sub>)<sub>5</sub>: 684.

C. Amidosulfosaure: 685. — C. Hydrazinamidosulfat: 687. — C. (M. Ammoniumamidosulfat: 687. — C. (M. Hydroxylaminamidosulfat: 688. — D. SO: NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>: 688. — E. SO<sub>2</sub>(NH<sub>7</sub>)<sub>2</sub>: 688. — F. NH<sub>2</sub>: SO<sub>2</sub>: NH: SO<sub>2</sub>: NH<sub>2</sub>: 689. — FF. Ammoniumsalze des Imidosulfamids: 690.

Inhalt. IXXXI

droxylamiumonosulfosaures Ammonium: 693. - B. (SO3H)O.NH(SO3H): 693. -

BB. (SO, NH, O.NH(SO, NH4): 694.

BB.  $(SO_3NH_4)O.NH(SO_3NH_4)$ ; 694.

VI Oxyamidoverbindung.  $(SO_3H)O.NH_2$ ; 694.

VII. Azoverbindung A.  $N_2O_2(SO_3H)_2$ ; 694. — AA.  $N_4O_2(SO_4(NH_4)_2)$ ; 695.

VIII. Nitroso- und Nitroverbindungen. Uebersicht: 695. — A. ON  $SO_2(OH)$ ; 695. — B. O: N(OH)(SO\_3H); 695. — a) Darstellung der freien Säure; 696. — b) Bildung der Salze; 696. — c) Eigenschaften der nach Sabatur bereiteten blauen Lösung; 697. — C. Nitrosylschwefelsüure. a) Bildung; 698. — b) Darstellung; 699. — c) Eigenschaften; 699. — d) Zersetzungen; 699. — e) Konstitution; 701. — D.  $N_2O_3(2SO_3)$  oder ON  $O.S_2O_5$  O.NO. a) Bildung; 702. — b) Darstellung; 702. — c) Eigenschaften; 702. — d) Zersetzungen; 705. — E.  $(OH)_2NO.O.SO_3H$ ; 703. — EE.  $NH_4NO_3$ ,  $(NH_4)HSO_4$ ; 703. — F.  $HO.S_2O_3(O.NO_2)$ , HO.C. 704. — G.  $N_2O_3(2SO_3)$  704.  $H_2O: 704. - G. N_2O_4, 28O_3: 704.$ 

6,500

### SELEN.

Literatur: 705. - Uebersicht: 706.

L. Geschichte: 706. II. Vorkommen: 706

11. Darstellung: Uebersicht: 707, 881 — A. Aus dem Bleikammerschlamm.
1. Aus Selenschlamm der Gripsholmer Schwefelsaurefabrik: 707. — 2. Aus Seleuschlamm von Luckawitz: 708. — 3. Allgemeine Methoden: 709, 882, 883. — B. Aus Gloversaure: 710. — C. Aus dem Flugstanb: 711. — D. Aus Seleumetallen. 1. Aus selenblei: 711. — 2. Aus Zorgit: 712. — 3. Aus Selenmetallen im allgemeinen: 712.

IV. Reinigung: 712, 883.

V. Modifikationen des Selens.

A. Klassifikation: 712. — B. Allgemeine vergleichende und unter-seneidende Eigenschaften der drei Selenmodifikationen nach Saunders: 713 — C. Beziehungen der Modifikationen des Selens zu denen des Schwetels: Isomorphie von 8 und 8e: 714.

VI. Spezielle Blidungsweisen und physikalische Eigenschaften der einzelnen Modifikationen.

Cebersicht: 715.

A Flüssiges Selen; Seα. Al. Glasiges Selen. 1. Bildung: 715. — 2. Eigenschaften. a) Ausschen: 716. — b) Spez. Gewicht: 716, 883. — c) Verhalten beim Erwärmen und Verhalten. Schmelz- und Erstarrungspunkt: 716. — d) Uebergang des glasigen Se in metallisches Se und umgekehrt: 717. — e) Ausschenungskoeffizient: 717. — f) Spez. Wärme: 717. — g Wärmeleitungsvermögen: 718. — h) Elektrische Eigenschaften: 718. — i) Kapillaritätskenstante: 718. — k' Löslichkeit: 718. — A. H. Amorphes Selen. 1. Bildung und Darstellung: 719. — 2. Physikalische Eigenschaften. a) Allgemeines: 719. — b) Ausschen; Verbalten beim Erwärmen. 720. — c) Spez. Gewicht: 720, 883. — d) Löslichkeit in (S<sub>2</sub>: 720. — c) Einwirkung verschiedener Flüssigkeiten anf amorphes Se: 721. — f) Uebergang in die anderen Medifikationen: 721. — A. HI. Kolloid ales Selen. Uebersicht: 721. — 1. Dartellung. a. In Lösung: 721. — b) In fester Form: 722. — c) Kolloidales Selen nach D.K.-P. 164664: 723. — d) Kolloidales Selen bei Gegenwart von Kautschuk: 723. — 2. Eigenschaften: a) Ausschen und Löslichkeit: 723, 883. — b) Baständigkeit: 724. — c) Verhalten gegen Elektrolyte: 724. — d) Verhalten gegen andere Kolloide: 725. — e) Ueberthrung: 725. — f) Atsorption aus seinen Lösungen durch Seide: 725.

B. Rotes, kristallisertes, monoklines Selen; Se β. 1. Bildung und Dar-

B. Rotes, kristallisertes, monoklines Selen; Seβ. 1. Bildung und Darstellung 725 — 2. Eigenschaften. a) Aussehen und Kristallographisches. a) Der ersten roten, monoklinen Modifikation: 725. — β) Der zweiten roten, monoklinen Modifikation: 726. — b) Spez. Gewicht: 727, 883. — c) Verhalten beim Erwürmen; Umwandlung in me-

- b) Spez. Gewicht: 721, 883. — c) Verhalten beim Erwarmen; Umwandlung in metallisches Selen: 727. — d) Schnelzpunkt: 727. — e) Löslisches Selen: in CS<sub>2</sub> unl. Se; C. Graues, kristallinisches oder metallisches Selen: in CS<sub>2</sub> unl. Se; 1. Bildung und Darstellung. a) Aus glasigem und amorphem Selen: 727. — b) Aus otem, kristallisiertem, monoklinem Selen: 729. — c) Durch Sublimation von Selen: 729. — d) Aus Alkaliseleniden und H.Se: 729. — e) Durch Elektrolyse von was, H<sub>2</sub>Se: 729. — f Durch Lösen von Se in H<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>: 729. — 2. Eigenschaften, a) Ausschen und Kristallographisches: 729. — b) Spez. Gewicht: 730, 883. — c) Beständigkeit des metallischen Selens;

Uebergang in glasiges Selen: 731. — d) Verhalten beim Erhitzen; Schmelzpunkt. 731. — e) Kubischer Ausdehnungskoeffizient: 731. — f, Spez. Warme: 732. — g) Wärmeleitungsvermögen: 732. — h) Löslichkeit: 732. 883.

VII. Elektrische Eigenschaften. Uebersicht: 732. — 1. Einfluß der Temperatur auf das elektr. Leitungsvermögen; verschiedene Modifikationen des metallischen Selens bezüglich des elektr. Leitungsvermögens; Thermostrom: 738. 883. — 2. Einfluß des Lichtes. a) Allgemeines: 734. 884. — b) Wirkungder verschiedenen Spektraffarben: 735. — c) Wirkung von Röntgenstrahlen, phosphorezierenden, radioaktiven Körpern u. a.: 736. — d) Verschiedenes: 736. — e) Photoelektrischer Strom: 736. — 3. Einfluß der Stromdauer, -stärke und -richtung; Polarisationsstrom: 737, 884. — 4. Selenzellen. a) Darstellung: 738. — b) Verhalten. (a) Empfindlichkeit: 739, 885. — p) Einfluß der Temperatur: 741, 886. — p) Art der Stromleitung: 741. — b) Verschiedenes: 742. — e) Anwendung von Selenzellen: 742.

VIII. Allgemeine physikalische Eigenschaften des Selens. 1. Spez. Gewicht und Atomvolumen: 742. – 2. Härte: 743. – 3. Optisches: 743. – 4. Magnetische Eigenschaften: 745. – 5. Verhalten gegen Röntgenstrahlen: 745. – 6. Wärmeleitungsvermögen: 745. – 7. Siedepunkt: 745. – 8. Selendampf: 745. – 9. Dampfdichte; Molekulargröße: 745, 885.

IX. Wertigkeit: 745. X. Atomgowicht: 745.

XI. Aligemeine chemische Eigenschaften des Seiens. 1. Verhalten gegen Metalloide und Metalle: 746. — 2. Gegen  $H_z$ Se: 746. — 3. Gegen  $H_z$ O; gegen  $H_z$ O; 747. — 4. Gegen Schwefelverbindungen: 747, 885. — 5. Verhalten gegen KOH: 747, 885. — 6. Seien und organische Verbindungen: 747. — Gegen Borax- und Phosphorsalz: 886.

XII. Physiologische Wirkung: 747. XIII. Analytisches: 747, 886. XIV. Anwendung: 748.

### Selen und Wasserstoff.

### Selenwasserstoff. H.Se.

Literatur: 748. - Geschichte: 748.

A. Gastörmiger Seienwasserstoff. I. Bildung. 1. Durch direkte Vereinigung von Se und H: 748. — 2. Auf indirektem Wege: 750. — H. Darstellung. 1. Aus Selenmetallen: 750, 886. — 2. Aus Selen: 750. — 3. Aus P<sub>2</sub>Se<sub>6</sub> und Wasser- 751. — III Physikalische Eigenschaften. 1. Farbe und Geruch: 751. — 2. Verhalten an Licht; beim Ralische Eigenschaften. 1. Farbe und Geruch: 751. — 2. Verhalten an Licht; beim Verbrennen: 751. — 3. Dissoziation: 751. — 4. Zersetzung durch den elektrischen Strom: 751. — 5. Bildungswärme: 752. — 6. Verschiedenes: 752. — IV. Verbindungen mit Wasser. 1. Hydrat. H. Se, nH. 20: 752. — 2. Selenwasserstoffwasser. a) Darstellung: 753. — b. Eigenschaften: 753. — V. Selenide; Selenmetalle: Selenwasserstoffsaure Salze. 1. Bildung und Darstellung. a In wasserfreiem Zustand. a) Aus Selen und Metallen: 753. — 3. Aus Selen und Metallverbindungen: 754. — 7. Aus H. Selenide: 754. — 6. Aus Seleniten und Selenaten: 754. — b. In wasserhaltigem Zustand: 755. — c. Polyselenide: 755. — 2. Eigenschaften: 755. — VI. Physiologische Wirkung: 756. — VII. Analytisch es: 756.

B. Flüssiger Selenwasserstoff. I. Darstellung: 756. — II. Eigenschaften: 756. C. Fester Selenwasserstoff: 756.

### Selen und Sauerstoff.

Tebersicht: 756.

A. Selenoxyd: Se0?: 757.

B. Selensesquiexyd. Se. 0. ?: 757.

6. Selendiexyd. Se.0., 7: 757.

C. Selendiexyd. Se0., I. Geschichte: 757. — II. Bildung: 757. — III. Darstellung: 758. — IV. Physikalische Eigenschaften. 1. Aussehen: Geschmack; Geruch: Verhalten an der Luft: 758. — 2. Spez. Gewicht: 758. — 3. Verhalten beim Erhitzen: 758. — 4. Bildungswärme: 758.; — 5. Absorptionsspektrum: 758. — V. Chemisches Verhalten. 1. Gegen Wärme und Licht: 758. — 2. Gegen Elemente: 758. — 3. Gegen H<sub>4</sub>S; SO<sub>2</sub>; H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>; H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>: 759, 886. — 4. Gegen NaCl; gegen HCl. HBr. HJ. HFl. HCN: 759. — 5. Gegen NH<sub>8</sub>; PH<sub>3</sub>; PCl<sub>4</sub>: 759. — 6. Gegen organische Körper; Löslichkeit in Alkohol usw.: 759

Inhalt. HIXXX

0. Selenige Säure. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. Literatur: 760. — Geschichte: 761. — Uebersicht: 761. — L Hydrat H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. 1. Darstellung: 761. — 2. Eigenschaften. a) Aussehen: 761. — b) Spez. Gewicht: 761. — c) Verhalten an der Luft; beim Erhitzen: 761. — d) Zusammensetzung: 761. — II. Wüßrige selenige Säure. 1. Bildung: 761. — 2. Darstellung: 761. — 3. Physikalische Eigenschaften. a) Spez. Gewicht: 762. — b) Thermochemisches: 762. — c) Molekularrefraktion: 762. — d) Thermochektrizität: 762. — d. Chemisches Verhalten. a) Gegen Oxydationsmittel: 762. — b) Gegen Reduktionsmittel: 762. — c) Reaktion mit Magnesiamischung: 764. — d) Verhalten gegen organische Körper: 764. 886. — III. Selenite; Selenigsaure Salze. 1. Bildung und Darstellung: 765. — 2. Eigenschaften. a) Reaktion: 765. — b) Verhalten beim Erhitzen für sich und mit anderen Körpern: 765. — c) Löslichkeit in Wasser und Säuren; in Ammoniak: 766. — d) Verhalten der Lösung: 766. — e) Komplexe Verbindungen: 766. — IV. Physiologisches Verhalten: 766. — V. Konstitution: 766. — VI. Analytisches. A. Nachweis: 767. — B. Bestimmung. 1. Der freien Säure: 767. — 2. Der Selenite: 768. 2. Der Seleuite: 768.

2. Der Selenite: 768.

E. Selensäureanhydrid. SeO<sub>2</sub> ?: 768.

F. Selensäure. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Literatur: 769. — Geschichte: 769. — Bildung in Form von Salzen oder in wäßriger bzw. saurer Lösung: 769.

1. Selensäuremonohydrat. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>: \$eO<sub>3</sub>, M<sub>2</sub>O. 1. Darstellung: 769. — 2. Physikalische Eigenschaften. a) Aussehen; Kristallographisches: 770. — b) Spez. Gewicht: 770. — c) Schmelz- und Erstarrungspunkt: 770. — d) Dampfdruck: 770. — e) Thermochemisches: 770. — 3. Chemische es Verhalten. a) Verhalten gegen Wasser; gegen organische Körper: 771. — b) Gegen Schwefel, Selen, Tellur: 771. — c) Gegen J. PCl<sub>2</sub>, PcO<sub>2</sub>, PcO<sub>3</sub>, SeO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: 772.

H. Selensäuredihydrat. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, H<sub>4</sub>O; SeO<sub>5</sub>, 2H<sub>2</sub>O. 1. Darstellung: 772. 2. Eigenschaften. a) Aussehen; Verhalten an der Luft: 772. — b) Spez. Gewicht: 772. — c) Schmelz- und Erstarrungspunkt: 772. — d) Siedepunkt: 773. — e) Thermochemisches: 773.

HI. Höhere Selensäurehydrate: 773.

III. Höhere Selensäurehydrate: 773.

IV. Wässrige Selensäure. 1. Darstellung. a) Durch direkte Oxydation von währiger H. SeO.: 773. — b) Leber das Kupfersalz: 773. — c) Leber das Silbersalz: 774. — d) Leber das Cadmiumsalz: 774. — 2. Reinigung: 775. — 3. Physikalische Eigenschaften. a) Allgemeines: 775. — b) Spez. Gewicht: 775. — c) Elektrische Eigenschaften: 775. — d) Molekularrefraktion: 775. — e) Thermochemisches: 776. — e) Thermochemisches: 7

trische Eigenschaften: 776. — d) Molekularrefraktion: 775. — e) Thermochemisches: 776. — 4. Chemisches Verhalten. a) Beim Konzentrieren und weiterem Erhitzen: 776, 887. — b) Gegen HCl, HBr, HJ: 777. — c) Gegen S, Se, Te: 777. — d) Gegen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: 777. — e) Gegen Metalle: 777. — f) Gegen organische Körper: 777. — v. Selenate. 1. Allgemeines: 778. — 2. Bildung und Darstellung: 778. — 3. Eigenschaften. a) Isomorphie mit Sulfaten, Chromaten, Manganaten; Krystallographische und optische Eigenschaften; Molekularvolumen: 779. — b) Doppelsalze und komplexe Verbindungen: 779. — c) Chemisches Verhalten. a) Verhalten beim Erhitzen für sich oder mit anderen Stoffen: 780. — β) Löslichkeit: 780. — γ) Verhalten bei der Elektrolyse: 781.

VI. Physiologische Wirkung: 781. VII. Analytisches: 781. G. Perselensäure. H.Se.O.: 781.

### Selen und Stickstoff.

Selenslickstoff. NSc. Literatur: 781. - I. Geschichte: 781. - II. Darstellung: 782. -III. Eigenschaften: 782.

# Selen. Stickstoff und Wasserstoff.

A. NH, Self. Ammoniumhydroselenid: 783. - B. (NH, ), Se. Ammoniumselenid. I. Darstellung: 783. - II. Eigenschaften: 783.

# Selen, Stickstoff, Wasserstoff und Sauerstoff.

Al. Hydrazinselenat: 887. — A. Ammoniumsalze der Hy8e0. 1. Neutrales Selenit. NH $_4$ 2SeO $_3$ [(NH $_4$ 2SeO $_3$ , H $_4$ 0?): 784. — 2. Ammoniumsesquiselenit. 2(NH $_4$ 2SeO $_3$ , H $_4$ 8eO $_3$ : 785. — 4. Ammoniumtetraselenit. (NH $_4$ )HSeO $_3$ : 785. — 4. Ammoniumtetraselenit. (NH $_4$ )HSeO $_3$ : 8. Ammoniumsalze der Hy8eO $_4$ . 1. Saures Selenat. (NH $_4$ )HSeO $_4$ : 785. — 2. Neutrales Selenat. (NH $_4$ 2SeO $_4$ : 785, 887.

C. Sog. Ammoniumsaize der Selenosaminsäure (?). 1. Selenosaminsaures Ammonium. NH<sub>4</sub>SeO<sub>2</sub>. NH<sub>2</sub>: 786. — 2. Diselenosaminsaures Ammonium. (NH<sub>4</sub>)H(SeO<sub>2</sub>. NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>: 786. D. Nitrosylselensiture. SeO<sub>2</sub>(ONO)<sub>2</sub>: 787.

### Seien und Schwefel: Schwefelselene.

Literatur: 787.— A. Verbindungen, welche durch Zusammenschmeizen von Sund Se entstehen: 787.

B. Verbindungen, welche durch Einwirkung von H<sub>2</sub>S auf wässrige H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> oder H<sub>2</sub>Se auf wässrige H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, ferner von Se auf Chlorschwefel entstehen. 1. Aus H<sub>2</sub>S und wäßriger H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. a) SeS<sub>2</sub>(?): 790. — b) SeS(?): 791. — c) Kolloidale Schwefelselene: 791. — 2. Aus H<sub>2</sub>Se und wäßriger H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>; SeS?: 791. — 3. Aus Chlorschwefel und Selen: 791. C. Ueber die Frage, ob die Schwefelselene chemische Verbindungen oder Mischungen der Bestandteile darstellen: 791.

D. Krystallographie der sog. Schwefelselene; Mischkrystalle von 8 und 8e: 793, E. Spezielle Eigenschaften der nach A) und B) erhaltenen Schwefelselene: 796.

### Selen, Schwefel und Sauerstoff.

A. Seiensulfoxyd. SeSO<sub>3</sub>. Literatur: 797. — I. Aeltere Angaben über die Löslichkeit von Se in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und in SO<sub>3</sub>; Geschichte: 798. — II. Darstellung: 798. — III. Eigenschaften. 1. Aussehen: 798. — 2. Beständigkeit; Verhalten beim Erhitzen: 799. — 3. Verhalten gegen Wasser: 799. — 4. Gegen NH<sub>2</sub>: 799. — 5. Gegen SO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: 799. — 6. Gegen HCl: 800. — IV. Konstitution: 800. B. Selenigsäuresulfat. SeO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>: 800.

### Selen, Schwefel, Wasserstoff und Sauerstoff.

A. Selenoschweielsäure. H. 1801. – Allgemeines: 801. – I. H. 2. 200.

B. Selentrithionsäuren. Literatur: 801. – Allgemeines: 801. – I. H. 2. 200.

A. Bildung und Darstellung. 1. In Form von Salzen: 802. – 2. In freiem Zustande: 802. – B. Eigenschaften. 1. Der freien Säure: 802. – Der wäßrigen Lösung ihrer Salze: 802. – C. Konstitution: 803. – II. H. 280. 04: 803. C. Selenpentathionsäure. H.S. SeO.: 804.

# Selen, Schwefel, Stickstoff, Wasserstoff und Sauerstoff.

Selentrithionsaures Ammonium (NH<sub>4</sub>), S. SeO<sub>4</sub>: 804.

# Ergänzungen und Berichtigungen.

Saueratoff: 805. - Wasserstoff: 813. - Helium, Argon, Neon, Krypton, Xenon: 821. -Stickstoff: 824. - Schwefel: 843. - Selen: 881.

# Nichtmetallische einfache Stoffe und ihre Verbindungen untereinander.

#### ERSTES KAPITEL.

### SAUERSTOFF.

Der elementare Sauerstoff ist in zwei allotropischen Modifikationen be-

1. als gewöhnlicher, inaktiver Sauerstoff, dessen Molekül im (Faszustande aus zwei Ätomen besteht; er ist unter geeigneten Bedingungen auch als Flussigkeit und als fester Körper existenzfähig.

2. als sog. aktiver Sauerstoff oder Ozon mit dem Molekulargewicht Og; bei gen. Temperaturgasförmig, kann aber zu einer Flüssigkeit komprimiert werden.

Was neuerdings neben Ozon als aktiver Saucrstoff bezeichnet wird, ist entweder Sauerstoff in statu nascendi oder auch chemisch gebundener Sauerwenn er Oxydationen veranlaßt, die durch gewöhnlichen Sauerstoff ucht herbeigeführt werden.

# I. Gewöhnlicher, inaktiver Sauerstoff O.

PRINTEY Exper and Observ. on differ kinds of air. London 1775-1777. 2, 29; 8, 1. Reper. and Observ. relating to various branches of natural Philosophy. London 1779. 1, 192.

fire-hickle. Die afteren Chemiker hielten die atmospharische Luit für eine einstelle, Schreit und l'ausstler fanden, daß sie aus zwei verschiedenen Luftarten bestehe, die fenen nur die eine imstande sei, die Verbrennung brennbarer Körper zu bewirken und beben der Tiere zu unterhalten, und Priestler stellte 1774, Schreit, welchem seine derkung unbekannt geblieben war, 1775 diesen zur Verbrennung und zur Respiration balen Teil der Luft, das Sauerstoffgas, für sich dar. Lavoisier zeigte hierauf, daß die macung der Korper in einer Verbindung mit Sauerstoff bestehe und gründete hierauf auphlogistische Verbrennungstheorie.

Vorkommen. Der Sauerstoff ist von allen Stoffen der in der größten Menge vorkommende; er mucht wenigstens 'a der festen Erdrinde aus, welche, soweit wir sie kenneu, größtenteils aus Metalloxyden und Sauerstofisalzen besteht. Das Wasser enthält 88.82", die von diesem Stoffe; auch findet er sich in den meisten organischen Verbindungen. Beim Assimilationsprozeß scheiden die Pflanzen unter dem Einfluß des Lichtes und der Warme Sauerstoff aus. Purpson (Chem N. 68, 1893-135; 60, 1894) 207; 70, 1894) 223; Compt. rend. 117, (1893) 300; 121, (1895) 719) schreibt dieser Tätigkeit der Pflanzen, insbesondere der niederen Arten, den Ursprung des freien atmosphiruschen Sauerstoffs zu. Er nimmt an, daß die ursprüngliche Atmosphäre der Erde nur Stickstoff, Wasserdampf und Kohlensäure, letztere vulkanischen Ursprungs, enthalten habe. Nach seinen Beobachtungen

Kohlensaure, letztere vulkannschen Crsprungs, enthalten habe. Nach seinen Beobachtungen ist ein Pfund grüner einzelliger Algen in einer solchen Atmosphäre imstande, im Laufe eines Jahrhunderts 42 000 Gallonen reinen Sauerstoffs zu entwickeln.

Auf die Anwescolleit von Sauerstoff in der Sonne glaubt Hessay Draper (Americ, J. Sc. (Sill.) [3]. 14. (1877) 89; Compt. rend. 85, (1877) 613) aus einigen hellen Linien des Sonnenspektrums schließen zu dürfen, die er photographisch mit dem Linienspektrum des Sauerstoffs verglich. S. auch Daaper (Amer. J. Sc. (Sell.) [3]. 16, (1878) 256, und den Katalog der bellen Linien im Spektrum der Chromosphäre mit den dem Sauerstoff zugeschriebenen der belien lanen im Spektrum der Uromosphäre mit den dem Sauerstoff zugesehrlebenen Linien, den Yorks (Ame. J. Sc. (Sill.) [3] 4. (1872) 356) gibt, ferner Schukter I. (1877) 148; Wied. Ann. Beibl. 2, (1878) 90. — Hettemas und Trowbridge (Phil Mag. [5] 41, (1896) 450, konnten dagegen die Linien des Sauerstoffs im Sonnenspektrum nicht beobachten, nach Trowbridge ist es auch nicht möglich, daß dieselben, etwa durch Linien des Eisens verdeckt würden. Neuerdings (Phil. Mag [6] 4, (1902) 156) schließt Trowbridge auf das Vorhandensein dissoziierten Wasserdampfes und somit von Sauerstoff in der Sonne aus der Achnlichkeit, die das Spektrum des elektrischen Funkens unter Wasser mit dem Sonnenspektrum zeigt. S. auch die Literaturangaben unter "Spektrum des Sauerstoffs" S. 11. Darstellung und Bildung. Sauerstoff bildet sieh bei der Zersetzung

der Salze vieler Sauerstoffsäuren (Perchlorate, Chlorate, Hypochlorite, Sulfate, Chromate, Manganate usw.) und von Metalloxyden (Oxyden des Silbers. Quecksilbers, Mangans, Bleies usw.) beim Erhitzen bzw. Glüben, ferner bei der katalytischen Zersetzung von Peroxyden (Wasserstoffsuperoxyd, Alkalisuperoxyden, Baryumsuperoxyd) und bei der elektrolytischen Zerlegung des Wassers. Die meisten dieser Bildungsweisen lassen sich verwenden zur

A. Darstellung von Sauerstoff im Laboratorium. 1. Durch Erhitzen von Kaliumehlorat bis zum schwachen Glühen. - I. 4 KClO3 = 3KClO4 - KCl; H. KClO4 = K(1 + 20. Man erhitzt das Salz in einer Glasretorte, welche nach Buchnotz (Schw. 6, 219) nur zu 'ta mit dem Salz gefüllt wird, weil es sich nach dem Schwelzen stark aufbläht, daher auch die Erhitzung nicht zu rasch ge- steigert werden durf; Gay-Lussac u. v. Humnondr befeuchten das Salz schwach mit Wasser, damit die sich zuerst entwickelnden Wasserdämpfe die Luft des Grefüßes austreiben. Zusatz von Manganhyperoxyd befördert die Zersetzung des chlorsauren Kalis. Doberberker. — Auch Kupferoxyd und verschiedene andere Oxyde wirken ähnlich. Mitscherlich. — Diese Wirkung kommt namentlich allen den Oxyden und Hyperoxyden zu, welche die Zersetzung des Wasserstoffhyperoxyds befördern; sehr wirksam ist auch Eisenoxyd. Auch Graphit befördert die Sauerstoffentwicklung, dabei etwas Kohlensäure bildend, jedoch ohne Explosion zu veranlassen. Schosnen. — Während chlors. Kali für sich allein erst bedeutend oberhalb seines Schmelz punktes (fiber 350°) Sauerstoff eutwickelt, beginnt die Entwicklung, wenn es gemischt ist mit dem gleichen Gewicht von gefälltem Eisenoxyd bei 110° bis 120°, von Manganhyperoxyd bei 200 bis 270°, von Kupferoxyd bei 280 bis 285°, mit den drei ersten Substanzen gerät die Masse ins Glühen. Wiedernold (Pogg. 116, 171; J. B. 1862, 76. — Pogg. 118, 186; J. B. 1863, 157). — Um einem möglichst gleichmäßigen, langsamen Gasstrom zu erhalten, ist es zweckmüßig, Kochsalz hinzuzusetzen, z. B. 2 T. chlors. Kali. 2 T. Kochsalz. 3 T. Eisenoxyd, oder 12 T. chlors. Kali, 6 T. Kochsalz, 1 T. Braunstein anzuwenden. v. Bano. — Dus aus chlors. Kali bereitete Sauerstoffgas enthält Chlor, Marignac (Ann. Pharm. 44, 13), besonders wenn dem chlors. Kali Braunstein, Bleihyperoxyd oder chroms. Bleioxyd zugesetzt war, Erdmann u. Marchand (J. pr. Chem. 31, 274), A. Vogel. (Repert. Pharm. [3] 3, 145; J. B. 1849, 221), Pogogendorder (Pogg. 77, 17; J. B. 1849, 221), Cheverbl. (Compt. rend. 29, 296; J. B. 1849, 221), — Nach F. Brillany (Monit. scient. [4] 1, (1887, 145), bildet sich stets Chlor. wenn dem Kaliumchlorat irgend eine aktiv wirkende Sabstanz beigemengt wird, da alle gebräuchlichen Zusätze als Säuren wirken (vgl. auch Waonsa, die Zersetzung des chlorsauren Kalis. Dobeneinen. - Auch Kupferoxyd und verschiedene beigemengt wird, da alle gebräuchlichen Zusätze als Säuren wirken (vgl. auch Wadkung. Z. anal. Chem. 21. (1882) 507), teils weil sie von Natur sauer sind (Fe, SO<sub>4</sub>), ('uSO<sub>4</sub>, K<sub>4</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> usw., teils weil sie durch die Einwirkung des Kaliumehlorates zu Säuren oxydiert werden MnO<sub>2</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Cr<sub>0</sub>O<sub>5</sub>, ('oO, NiO usw.). Die Wirkung des Mangansuperoxydes formaliert Beillamy folgendermaßen; I. KClO<sub>3</sub> + MnO<sub>4</sub> = MnO<sub>4</sub>K + O + Cl; II. 2KMnO<sub>4</sub> =

MnO<sub>4</sub>K<sub>2</sub> + MnO<sub>2</sub> + O<sub>2</sub>; III. MnO<sub>4</sub>K<sub>5</sub> + MnO<sub>2</sub> + KClO<sub>5</sub> = 2MnO<sub>4</sub>K + KCl + O. Basische Zosätze, wie Baryum-, Calcium- oder Magnesiumoxyd, verhindern die Entwicklung von Chlor, bewirken aber auch keine Erleichterung der Sauerstoffentbindung. Da Zusatz von SiO<sub>2</sub> (Quarzsand, Glaspulver) die Bildung von Chlor veraulaßt, andererseits reines Kalium-chlorat, in reinen glatten Platingefäßen für sich erhitzt, nach J. S. Sras (Chem. N. 73. (1836) 15) reinen chlorfreien Sauerstoff liefert, scheint bei der Entwicklung von Sauerstoff aus reinem Kaliumchlorat in Glasretorten die Kieselsäure des Gefäßes, namentlich beim stärkeren Erhitzen gegen Ende der Operation die Chlorbildung zu veranlassen. Die Glasretorten werden auch korrodiert und können nicht oft benutzt werden. Bellamy. — Sog. indifferente Zusätze (Baryumsulfat usw.) bewirken nach W. H. Sodeau (Proc. Chem. Soc. 17, 1902–149) keine Erleichterung der Sauerstoffentwicklung; wenn eine solche besteht, ist sie nicht durch eine physikalisch-mechanische, sondern durch eine chemische Ursachen der Wirksamkeit von Braunstein usw. vgl. Schönbein (J. pr. Chem. 65, 96; J. B. 1855, 267. — Pogg. 100, 1; J. B. 1857, 62), Wiederhold (a. a. O.), Krebs Zeitschr. Chem. 13, 243. — Ferner Mc Leod (Monit. scient. [4] 3. (1889) 736; J. Chem. Soc. 35, (1889) 184); Fowler u. Grant (Chem. N. 62, (1890) 117); Warren (Chem. N. 58, 1888) 247; Velley (Chem. N. 58, (1888) 260); Hodgenson u. Loweder (Chem. N. 58, 1888) 369.

leber die Bildung von Ozon bei der Sauerstoffentwicklung aus Kaliumchlorat naw, siehe unter Ozon. — Bei einer Darstellung von Sauerstoff aus chlors, Kali und Braunstein in großem Maßstabe entstand eine geführliche Explosion, welche die starke eiserue Entwicklungsflasche zerschmetterte, ohne daß die Ableitungsführe sieh verstopft hatte, Bourgoux; Dabray (Ber. 3, 247). Nach letzterem war wahrscheinlich eine ungenügende Menge Braunstein angewandt worden. Bei Anwendung gleicher Gewichte beider Substauzen und des sieherer rein zu erhaltenden roten Manganoxyduloxyds statt des Hyperoxyds hat sich in Daville's Laboratorium nie ein Unfall ereignet. — Ueber eine Explosion bei Verwendung reinen Kaliumchlorats ohne jeden Zusatz s. S. Limousia (J. Pharm. Chim. [5] 2.

1880 178;

2. Durch Glühen von Quecksilberoxyd. — HgO zerfällt in Quecksilberdampf, der sich im kälteren Teil des Apparats verdichtet, und in (7,4%) Sanerstoffgas. Wegen der hier nötigen höheren Temperatur ist es gut, die Retorte zuvor mit Lehm, der mit Kuhhaaren gemengt ist, zu beschlagen. Dem Sauerstoffgas kann Untersalpetersäuredampf beigemengt sein, wenn das Quecksilberoxyd noch Salpetersäure enthielt.

- 3. Durch heftiges Rotglühen von gepulvertem Braunstein. Unter Braunstein werden natürlich vorkommende Oxyde des Mangans zusammengefaßt: der Pyrolusit (MnO<sub>2</sub>), der Manganit (MnO<sub>2</sub>), der Braunit (MnO<sub>2</sub>), der Psilomelan oder das Hartmanganerz Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit wechselndem Gehalt an BaO usw.!; sie gehen beim Glühen alle in Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> über. Die Ausbeute an Sauerstoff schwankt deshalb theoretisch zwischen 12.3 und 3° , e nachdem die Zusammensetzung des Braunsteins sich der Formel MnO<sub>2</sub> oder MnO<sub>2</sub>H nähert, ist jedoch praktisch geringer, weil dem Braunstein stets fremdartige Körper beigemengt sind. Darch den haufig beigemengten kohlensauren Kalk wird der Sauerstoff mit Kohlensäure verunreinigt. Auch enthält mancher Braunstein, vorzüglich der Braunit, Kohlenstoff, welcher die Bildung von Kohlensäure veranlaßt; daher ist das aus Braunstein erhaltene auerstoffgas durch Schütteln mit Kalkmilch von der Kohlensäure zu befreien. Carlevaris Bull soc. chim. [2] 4, 255; J. B. 1865, 117) gibt an, daß ein Gemenge von 1 Braunstein und 4 Sand bei beginnender Rotglut unter Bildung von kieselsaurem Manganoxydul die Halfte des im Braunstein enthaltenen Sauerstoffs entwickele; nach der Angabe über die Ausbeute (7 Litres aus 100 g 95 % igem Braunstein) wurde indessen nur wenig über ein Viertel erhalten. Der Braunstein enthält meistens etwas (bis zu 1 %) salpeters. Kali und Natron, die eine Verunreinigung des daraus entwickelten Sauerstoffs durch Stickstoff bewirken, Deville und Debray (Compt. rend. 50, 868; J. B. 1860, 100). Boussingauer entsprechen würde.
- 4. Durch Erhitzen von Braunstein mit konz. Schwefelsüure. Während beim Glühen von Braunstein für sich Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> zurückbleibt, verwandelt sich der mit der gleichen Menge Schwefelsäure erhitzte Braunstein in MnSO<sub>4</sub> und entwickelt daher mehr Sanerstoff. Her Pyrolusit gibt hierhei 18.3, der Manganit 9, der Braunit 10°; Sauerstoffgas. Das zuerst auftretende Sauerstoffgas hält ('hlor beigemengt, wenn der Braunstein Chlorcalcium, oder auch wenn die Schwefelsäure Salzsäure enthält. A. Voorl. (J. pr. Chem. 1, 446; dieses Chlor wird jedoch vom Sperrwasser, und noch schneller von Kalkmilch absorbiert. Am besten dient eine unbeschlagene Glasretorte, in welche man das Braunsteinpulver, dann die Schwefelsäure bringt, so daß diese höchstens die Hülfte der Retorteinnehmen. Erst wenn durch anhaltendes Schütteln das Pulver völlig mit der Schwefelme gemengt ist, wird die Erhitzung vorgenommen. Die Retorte wird fast immer, ehe noch die Zersetzung vollständig ist, durch das sich fest ansetzende und wahrscheinlich in

der Hitze etärker auslehnende schwefelsaure Manganouvdul zerspreugt, daher diese Methode night ganz so verteilhaft ist, wie sie nach der Bereihnung ers beint. Eisengefaße sind hier night anwendbar. — Winklies J. pr. Chem 98, 340; J B 1868, 97 erhitzt 1 T. Braunstein mit 3 T. geschmeinem saurem schwefels. Natren in einer Glasretorte über der Lampe, nobei das Zerspringen der tiefabe vermieden wird.

5. Durch Glüben des Salpeters. — Der Salpeter, KNO<sub>2</sub>, verwandelt sich, über seinen Schmelzpunkt hinaus erhitzt, zuerst unter Verlust von 10 = 15 ° in Kaliumnitrit, KNO<sub>2</sub>; bei stärkerem Erhitzen zersetzt sich auch dieses und entwickelt ein Gemenge von Ste kons und Sauerstellens. Da die den Wandungen des Gefalles zunachst liegenden Teile am meisten erhitzt werden, so schreitet in ihnen die Zersstzung rascher fort, besenders weil sich die Kieseisiure des Gefalles das Kali des Salpeters aneignet, und sämtliche Salpetersdere in Gestalt von Stickgas und Sauerstelligts austreibt. Daber ist das Sauerstengas des Salpeters gleich vom Anfange an mit Stirligas verunreinigt, dessen Menge jed eb mit der forteibreitenden Erhitzung immer mehr zunimmt.

6. Durch Einen kung von konz. Schwefelszure auf Kaliumbichromat. — K<sub>1</sub>C<sub>1</sub>O<sub>2</sub>. — 4 H<sub>1</sub>SO<sub>2</sub> — Cr<sub>2</sub>SO<sub>2,3</sub> — K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> — 4 H<sub>2</sub>O — 3 O. — 3 Teile Kaliumbichromat werden mu 4 Teilen konz. Schwefelsäure in einer geräumigen Retorte erhitzt. Die sauerstellentwicklung ist leicht zu regulieren. Barnan Phirmaccut Journ. 2, 92.

7. Aus Baryumsuperczyd. — a Durch heftiges Glühen. Man leitet über

Actzharyt, der, zur Vermeidung des Schmelzens oder Zusammensinterns mit Kalkhydrat eder Magnesia vermischt, in einem Porzellann dir enthalten ist, bei dunkler Rotgiut einen Stem keitenstussfreier Luft, wedurch er sich in Baryumsuperoxyd verwandelt. Wenn die Sauerstoffale retten beendet ist, setzt man die Röhre mit dem Gasbehälter in Verbindung und erhitzt zum hellen Rotglühen, wobei der aufgenommene Sauerstoff wieder entwi kelt wird. Wenn man dann die Hitze sinken laut, so kann man durch Ueberleiten von Luft wieder Hypercayd darstellen und so die Operation beltebig oft wiederb den Da aber der Baryt bei volliger Abwesenheit von Wasser nur sehr laugsam Sauerstoff aufnimmt, so muß die übergeleitete Luft feucht sein. Statt des Baryts kann man auch Barythydrat anwenden, weiches bei Rotglut in einem Luftstrome leicht sein Wasser verliert. 76 g Baryt geben jedesmal 4-51 Sanerstoff. - b) Durch bei Rotglut übergeleiteten Wasserdampf. Das Bariumhyperoxyd gibt beim Rotglüben im Wasserdampfstrom Sauerstoff ab dampy. Das Bariumhyperoxyd gibt beim Kotglühen im Wasserdamptstrom Sagerstoff ab und wird zu Barythydrat, welches dann wieder in angegebeuer Weise behandelt werden kann. Bousstsoakus Ann. Chim. Phys. [3, 35, 5; J. B. 1851, 285. — S. auch Goszotto (Compt. Rend. 66, 488. J. B. 1867, 125 und unter Technische Parstellung.

8. Aus einer Mischung von 3 Mol. Baryumsuperoxyd und 1 Mol. Kaliumbichrowat mit verdünnter Schiefelsäure erhält man bei gewöhnlicher Temperatur eine regelmätige Sauersteffen wicklung. Robbins (Pogg. 122, 256; J. B. 1864, 118. S. auch Voracek Arch Pharm. [3, 20, 1882, 369.

9. Gleiche Gewichte Baryumsuperoxyd und Bleisuperoxyd, mit rerdünnter Salpstersäure übergossen, geben bei gewohnlicher Temperatur einen rabigen Strom reinen Sauerstoffe. Hier bildet sich zunächst Wasserstoffsuperaxyd, welches sich mit dem Bieisuperaxyd zu Wasser, Bleioxyd und Sauerstoff umsetzt. Börgorn I. pv. Cham. 107, 48, — Toxseat Chem. 219, 17, 1833. Rep. 222 verwendet gleiche Teile Baryumsuperaxyd.

und Braunstein mit konz. Essigeaure.

10. Aus Ferricyankulium und Wasserstoffsuperoxyd in alkalischer Lösung oder besser aus Ferriegankalium und Baryumsuperoxyd. - Man ülergießt BaO, mit avriel Wasser, daß ein dunner Brei entsteht, läßt einige Stunden stehen und fügt mis secter wasser, and ein dunner Brei entsteht, fabt einige Stunden stehen und fügt dann lie besechnete Menge Fetrievankallum in Form einer k nu Lioung oller als grobes Pulver hinzu; in ersterem Falle stürmische, in letzterem langsame Entwicklung reinen, chlor- und kohlensäurefreien sauerstoffs. 2 Fe (No K4 + Ba O4 + Fo CN K5, Ra + O4. G. Kassing Chem. Z2g. 13 (1882), 1902, 1338, Z. f. angew. Chem. 1800, 448; 1891, 170; Pat.-Bl. 12, 1881, 486.

11. Aus Natrium., Natriumkalium- oder Kaliumsuperoxyd. - Diese Peroxyde entwickeln unter der Einwirkung von Wasser bei gewohnlicher Temperatur ganz nonen Sauerstoff Das Natriumsuperoxyd wird zuvor mit der theoretischen Menge eines is John Formanganates of thysochlories oder mit einer Spur eines Nickels der Kobalt-atzes genischt. Dese Zusätze seien das sich bei der Einwirkung von Wasser bildende, in der Kälte beständige Pernaudhylrat zersetzen. Das aus Natriumkaliumlegierung dar-gestellte Persayd ist außerst hygreskopisch. In Würfel geprect, hönnen die genannten Suparant de auch im Kirr's hen Apparate Verwendung finden. Jaumer Compt rend. 134, 1902, 778 and Bull See, Chim. Paris [3] 27, 1802, 566.

12. Zur Entwicklung von Sauerstoff im Krpp'schen Apparat eignen sich folgende Methoden: al Nach NEURANN Ber. 20, [1887] 1584) beschiekt man den Apparat

mit einem zu Würfeln geformten Gemisch von 2 T. Baryumsuperoxyd, 1 T. Braunstein und 1 T. Gips. Als Entwicklungsfüssigkeit dient Salzsäure (spez. Gew. 1.12), welche mit dem gleichen Volumen Wasser verdunnt ist. Der entwickelte Sauerstoff ist chlorhaltig, mener sollen nach Baumann (Z. angew. Chem. 1890, 79) die Würfel leicht ein explosibles Gasgemenge entwickeln. — b) Nach Volumen (Ann. 253, (1889) 246) prefit man Chlorkalk dur Zusatz von Gips in Würfel und läßt darauf käufliche Wasserstoffsuperoxydlesung enwirken, der man so viel Salzsaure oder Salpetersaure zusetzt, daß die gesumten freien Basen des Chlorkalks gebunden werden können. Es scheidet sich sonst ein Schlamm von Escape and Manganoxyden ab, der die Wasserstoffsuperoxydlösung katulytisch zersetzt.  $\{0.001_2 - 11_2O_4 = CaCl_2 + H_2O\} = CaCl_2 + H_2O\} = CaCl_3 + H_2O$ . — Es ist nicht zweckmäßig, anstatt Chlorkalk und Wasserstoffsuperoxydlösung ein Gemisch von Baryumsuperoxyd mit Chlorkalk und Salzsare zu verwenden, da sich die Sauerstoffentwicklung in diesem Falle nicht unterbrechen ist Der nach Volhand dargestellte Sauerstoff ist chlor- und kohlensäurehaltig. -BAUMANN (Z. angew. Chem. 1890, 79) empfiehlt, den Kiep'schen Apparat mit Braunstein Aus Kaliumpermanyanat und Wasserstoffsuperoxydlösung. — Voracek Arch. Pharm [3] 20, (1882) 369). — Nach Lindberg (Chem. Ztg. 9, 1885) 976) füllt man obe zweihalsige Wortereiche Flasche zur Hälfte mit käuflicher 3 % giger Wusserstoffsuperoxydlösung. — Voracek Arch. Pharm [3] 20, (1882) 369). — Nach Lindberg (Chem. Ztg. 9, 1885) 976) füllt man obe zweihalsige Wortereiche Flasche zur Hälfte mit käuflicher 3 % ger Wusserstoffsuperoxydlösung. — Voracek Arch. Pharm [4] 20, (1882) 369). — Nach Lindberg (Chem. Ztg. 9, 1885) 976) füllt man obe zweihalsige Wortereiche Flasche zur Hälfte mit käuflicher 3 % ger Wusserstoffsuper und käuft durch einen Trauftrichter.

urdbeung, die stark mit Schwefelsäure angesänert ist, und läßt durch einen Tropftrichter tonz Permanganatlösung zufließen. (Das ausgezogene Ende der Trichterröhre ist zweck-maß nach oben umgebogen.) Durch die zweite Oestnung der Flasche entweicht ein gleichmaßiger Strom von Sauerstoff, der sich leicht regulieren läßt. — Gouans (Chem.-Ztg. 12. 1888 1659) empfiehlt, mit einer schwach ammoniakalischen Wasserstoffsuperoxydlösung

14. Aus Mangan- oder Uebermanyansäure. — a) Man erhitzt Kaliumpermangant mäßig stark: 2 KMnO<sub>2</sub> = MnO<sub>2</sub>K<sub>2</sub> + MnO<sub>2</sub> + O<sub>2</sub>. Das zurückbleibende Gemisch mangansaurem Kali und Mangandioxyd läßt sich leicht wieder in Permanganat übertahen. Bottoer (J. pr. Chem. 104, 316; J. B. 1867, 124). — b) Nach Thessie du Motar aus Alkalimanganaten: s. unter technischer Darstellung.

15. Aus Chlorkalk, bzw. Hypochloriten ader -bromiten. - Man erhitzt Mare konz. Chlorkalklösung mit 0.1 bis 0.5% des Chlorkalks an feuchtem Kobalti- oder Nickelihydroxyd, oder mit etwas Kobaltoxydullösung, aus der sich sogleich das Oxyd bildet, auf 70 bis 80°; ohne weiteres Erwärmen findet regelmößige Saderstoffentwicklung bis zu oilliger Zersetzung des Chlorkalks statt. Das Kobalthyperoxyd bewirkt wahrscheinlich durch abwechselnde höhere Oxydation (zu Kobaltsäure, Winkler) und Reduktion die Zerwiting es kann immer wieder benutzt werden. Fleitmann (Ann. Pharm. 134, 64; J. B. 1865, 119). — Die Zersetzung der Chorkalklösung durch verschiedene Oxyde, Manganhyperoxyd, Kupferoxyd usw. bei verhaltnismäßig niederer Temperatur hatte schon Milscherlich Lehrb. 2, 143) angegeben. — Um das Filtrieren oder Dekantieren der Chlorkalklösung zu umgehen, welches des Schützeren der Chlorkalklösung zu umgehen, welches des Schützeren der Chlorkalklösung zu umgehen, welches des Schützeren Der Chlorkalklösung zu umgehen. wegen notwendig ist, kann man Chlorkalk mit Wasser zum diekflitssigen Brei anwhen and unter Zusatz von etwas salpetersaurem Kupfer oder Chlorkupfer und einigen turkehen Paratin erhitzen. Stolba (J. pr. Chem. 97, 309; J. B. 1866, 96). Man kann auch in mit etwas Kobalthosung versetzte und erhitzte Natronlange, Fleitmann, oder Kalkmich Chlor einleiten und das entwickelte Sauerstoffgas mit Kalkmilch waschen. Winkler J pr. Chem. 98, 340; J. B. 1866, 97). Denicks (Journ. Pharm. Chim. [5] 19, (1889; 308) seedst Natronlauge mit etwas Kupfersulfatlösung, erhitzt zum Sieden und läut Brom zutzopfeu:

I. 2NaOH + Br. = BrONa + BrNa + H<sub>2</sub>O: II 2BrONa = 2 NaBr + O<sub>2</sub>. Die Sauerstoffentwicklung ist leicht regulierbar; Aus-

bente 200,0 der Theorie.

16. Durch elektrolytische Zersetzung des Wassers. - Habermann (Z. angew. kom 1802, 323) empfiehlt die Anwendung einer 20% igen Lösung von Chromsäure in me, wer Schwefelsäure. S. auch unter "technische Darstellung" und unter "Ozon".

B. Technische Darstellung. Von einigen älteren Verfahren abgesehen, when die meisten technischen Verfahren zur Gewinnung von Sauerstoff, der Luft, dem billigsten Rohmateriale, teils durch chemische, teils

urch physikalisch-mechanische Prozesse zu entziehen.

Nach Websten glühte man 1 T. Natronsalpeter mit 2 T. rohem Zinkoxyd in mit feuerfesten Steinen ausgesetzten Retorten und erhielt ein für technische Anote branchbares Gas mit etwa 58% Sauerstoff. Perren (Dingl. pol. J. 167, 39).

2. Aus Schwefelsäure. — un glühte Zinksulfat oder ließ Schwefelsäure durch ein z förmiges Rohr in eine mit Platinblättehen oder mit Ziegelstücken gefüllte Retorte oder durch ein mit Platinschwamm gefülltes Platinschr fließen, welche glühend erhalten wurden, und leitete das Gemisch von schweftiger Suure und Sanerstoff zunächst zur Verdichtung der unzersetzt gebliebenen Schweselsaure durch ein Kühlrohr, dann, zur Absorption der schwestigen Saure, durch einen Waschapparat mit Wasser oder Alkali in einen Gasbehälter. Deville u. Debray Compt. rend. 51, 822; J. B. 1960, 53). Winkler (Dingt. pol. J. 223, (1877, 409,

Auf demselben Prinzip beruhte das Verfahren von Haloris (Ber. 15, 1882) 1221, der Sauerstoff durch Zersetzung von Gips (600 T.) mit Kieselsäure (Flußsand, 340 T.)

gewann.

3. Aus Kupferoxychlorid. - Man verwandelt mit Sand oder Kaolin gemengtes und mit 20° Wasser befeuchtetes Kupferchlorar durch Erhitzen im Luftstrome auf 100 bis 200° in drehbaren gub-isernen, innen mit Tonmasse ausgekleideten Betorten in Kupferoxychlorid und entwickelt daraus durch Erhitzen auf etwa 400° Sauerstoff, wobei Kupferchlorur zurückbleibt, welches wieder zu einer neuen Operation dient. In hinlanglich feuchter Luft oxydiert dasselbe sich schon bei gewöhnlicher Temperatur vollständig in einigen Stunden, in der Hitze bei Gegenwart von Wasserdumpf, selbst wenig unter seiner Zersetzungstemperatur, sehr rasch. 100 kg gehen 3 bis 3 chm Sauerstoff. Maller Compf. rend. 64, 226 - 66, 349; J. B. 1867, 1250. — Deutsche Ind.-Ztg. 1871, 1850.

4. Aus Natriummanganat. - Man leitet Wasserdampf über auf 4500 erhitztes mangansaures Alkali: MnO<sub>4</sub>Na<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = MnO<sub>4</sub> - 2NaOH - O; das zurückbleibende Gemenge von Manganayd und Alkalihydrat wird durch Ueberleiten von Luft in die Glühhitze wieder axydiert und kann dann immer wieder zu demadhen Zwecke benatzt werden. Thessir du Mothay (Lastit. 1868, 48; Dingl. pol. J. 196, 230). Ueber die Schwierigkeiten dieses Verfahrens und die Versuche zur Behebung derselben siehe Dutremblay u. Lugan J. Pharm. Chim. 6; 6, (1897) 392; flowmax Patenth. 12, (1891) 1055; Parkinson Patenth. 13, 1892, 597); Webb und Rayser (Patenth. 14, (1893) 720); Fanta Potenth. 15, 1891, 318)

(1894 318).

5. Aus Calciumplumbat. — Nach dem von Kassen angegebenen, von Patrz modifizierten Verfahren wird Calciumplumbat I'b O, (a., der Einwirkung feuchter Kohlensaure bei ca. 700° ausgesetzt. (a.Pho) - 200, -20 (a.O., -Pho) - 0. Uber das Gemisch saure bei (a. 101) ausges (2) (a. 150) - 2(0. - 2(0. - 150) - 0. Ther das Gemisch von Culciumkarbonat und Bleioxyd wird zur Regeneration der Kohlensäure zuerst Wasserdampf gebitet und hierauf zur Regeneration des Plumbates Luft und Wasserdampf: 2(a0 - Pb0) - 0 - (a. Pb0),; der Prozeß beginnt hierauf von neuem. Das Verfahren soll reinen, mehr als 99% igen Sauerstoff liefern. Kasskas Dingl. pul. J. 274, 1889-136, 183, 226, 270; 278, 1890-468. - Pateulbl. 11, 1890-564; 17, 1896-138. - Chem. Ziz. 22, 1898-225; 17, 1893-1242. - Zerlsohr. comper d. Gase 2, 1898-54. - Petrz (Patenti: 12, (1891-204). - Schaefer Chem. Ziz. 24, 1900-564.

6. Aus Baryumsuperoxyd. - Das durch lange Jahre branchbarste Verfahren der Gebrüder Bais berüht auf der von Bouissmaarlit is oben gefundenen Tatsache, daß Baryumoxyd beim Glühen an der Luft bei cu, 500-600°t Sauerstoff aufnimmt und sich in Baryumsuperoxyd verwandelt, das bei höherer Tempetatur ca. 820°C oder unter vermindertem Druck wieder in Baryumoxyd und Sauerstoff zerfallt. Genauere Angaben über die praktische Ausführung des Verlahrens in der Elkan schon Sauerstoftshrik s. B. Gerdes, Atscho. compr. fl. Grave 2, 1898. 5. Das Verlahren lielert 95-98% igen Sauerstoff. Siehe auch Dingl. pol. J. 260, 1886-35.

7. Die technische Darstellung von Sauerstoff auf elektrolytischem Wege

scheint noch nicht in größerem Maßstabe zur Ausführung gelangt zu sein, obwohl dieses Verfahren um Gegensatz zu den meisten anderen reines stickstoffreies Gas liefert. Hammensenmur und Hess Chem. Zty 22, 1838-123; Elektrolynisch dargestellter Sauerstoff enthält jedoch Sters Wasserstoff, nach Thomas u. van Leert Z. angen. Chem. 15, 1802-1236 sogar bis zu 9 Vol. Proz. Seine Anwendung kann deshalb unter Umständen Explosionen veranlassen.

3. Auf merhanischem Wege wird (oder wurde) der Luftsauerstoff isoliert:

a) Durch Absorption aus der Luft mittels Holzkohle usw. 100 Liter frisch geglühte Holzkohle absorberen aus der Luft 125 I Sauerstoff und 705 I Stickstoff und geben heim Bofen hien mit Wasser davon 6501 Stickstoff und 3501 Sauerstoff ab, so daß 5751 Sauer-to ff and 15 1 Stickstoff zursekbleiben, die man durch eine Luftpumje ihnen entziehen und durch wiederholte Behandlung fast vollständig von Stickstoff befreien kann. Mont-Magnos u De Laire Bull. ooc chim [2] 11. 261.

b) Das verschudene Absorptionsvermögen von Wasser für Stickstoff und Sauersloff verwertete Makker zur Abscheidung des Sauerstoffs aus der Luft Journ. ?.
Gasbel, 13, 1870; 538; Dingl pol J. 190, 1871; 1121. — Helouis Ber. 15, (1883) 1231; rounnt 75% igen Sauerstoff durch dreimalige Absorption atmosphärischer Luft in 20% iger inverinlösung, auch Alkohol, Terpentin und die Lösungen von Natriumphosphat oder anbonat lassen sich als Absorptionsfüssigkeiten benützen.

O Durch wiederholte Diffusion von Luft durch Kautschukmembrane erhielt

Massis Lesche. Ind .- Zig. 23, (1882) 314) ein Gas von 95 % Sauerstofigehalt.

d) Die mittels des Linde'schen Apparates zur Verstüssigung der Luft eridtene Flüssigkeit zeigt nicht die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft, ist vielmehr ein sehr sauerstoffreiches (ca. 60—70° ") Gemenge von Sauerstoff und Stickstoff, da
bei der Reduktion des Druckes im Apparate der Stickstoff großenteils früher verdampft
de der Sauerstoff. Durch weitere fraktionierte Verdampfung läßt sich der Sauerstoff noch
behr anreichern (bis gegen 94° "). Eine Beschreibung des Linde'schen Apparates und die
heorie der Verfüssigung und Fraktionierung der Luft s. Schnöter, Ztschr. d. Vereins
mischer Ingenieure 30, (1895) 1157 und C. B. 1806, I 397, ferner Linde, Ztschr. compr.

Gase 1, (1897–117.

C. Sonstige Bildungsweisen. In lufthaltigem Wasser untergetauchte frische Planzenblatter entwickeln im Sonnenlichte Sauerstoffgas, Priestley, und daneben etwas Echlenoxyd und Sumpfgas, Boursengault (Compt. rend. 53, 862; J. B. 1862, 504). — Plating der Sieden erhitzt werden kann, in Jod und Sauerstoff, Schönben. — Platinoke frisch bereiteter Platinschwamm, pulverförmiges Iridium, Rhodium und besonders fathemumschwamm veranlassen in Chlorwasser oder den Lösungen unterchlorigsauter valze im Dunkeln sowohl wie im Licht Sauerstoffentwicklung unter Bildung von Salzsäure der Chlormetall, ohne daß sie selbst dabei angegriffen werden. Auf Brom- und Jodwasser wike sie nicht merklich ein. Schösbens (J. pr. Chem. 98, 76; J. B. 1866, 104, — Bringt um in ein mit trockenem Chlorgase gefülltes, geschlossenes Gefüß eine hinreichende Menge Siechtsperoxyd, so wird das gelbe Chlorgas durch ein gleiches Maß farblosen Sauerstoffende (Compt. Schilder Chlor hei 120° mit Wasserdampf Sauerstoff und Salzsäure; er hat geschlagen, dieses Verhalten zur Darstellung von Sauerstoff im großen zu benutzen. — der die Bildung von Sauerstoff der Reduktion von Kubidiumsuperoxyd im Wassertoff- und Kohlenoxydstrome s. Frenzel, Feitz u. V. Meyer (Ber. 30, (1807) 2515). — (uprimetaborat CuB<sub>2</sub>O<sub>1</sub> entwickelt bei Temperaturen über 1000° stürmisch Sauerstoff under Bildung von Cuprosesquiborat. Guertler (Z. anorg. Chem. 38, (1904) 456).

Physikalische Eigenschaften. Der Sauerstoff ist ein farbloses, geschmack- und geruchloses Gas. 1 Liter Sauerstoff wiegt bei 0° und 160 mm nach:

STORAGE 1847 - KOTTIG. VOII CRAFTS, Compt. rend. 106,	1.42980 <sup>1</sup> ) g	in Paris.
- kerrig, von Tuomsen	1.43011 1.42929 °)	45° Br. Meeresniveau.
- kerrig, unch Raylrugh	1,42892 1,42939 1,42971 <sup>1</sup> )	46° Br. Meeresuiveau. Paris.
harings 1893 - nach Thomsen	1,42910 <sup>1</sup> ) 1,42952 <sup>1</sup> ) 1,42904 <sup>2</sup> )	"under standard conditions".
Mater Z. phys. Chem. 20, (1896) 130 hours, Z. anorg. Chem. 12, (1896) 1	1.42900 1.42906	45° Br. Meeresniveau. 45° Br. Meeresniveau.
Auce, Compt. rend. 128, (1896) 805 Sequence and Pental, Compt. rend. 139,	1.42954 1.4298	Paris.
19M 129	1,4282	

<sup>1</sup> Zitiert nach Rayunton, Proc. R. S. London 53, (1893) 134.

2 Zitiert nach Thomsen I, c.

Bei 190.5° absol. Temperatur und 760 mm Druck wiegt 1 l Sauerstoff 4.428 g, während spez. Volumen 225.82 com beträgt. Dzwaz (Chem. N. 85, (1902) 73).

Dichte.		Luft = 1	H = 1
	REGNAULT, korrigiert v. Jolly, korrigiert Cooke, Am. Chem. J. 11, (1889) 509 LEDUC, Compt. rend. 113, (1891) 186 RAYLEIGH 1888 — 1893 MORLEY 1895 (Am. Chem. J. 17, 267) THOMSEN 1896 LEDUC 1896	1.10562 1.10502 1.10506 1.10535 1.10523	15,96 15,891 15,905 15,884 15,882 15,900 15,8878

Der Ausdehnungskoeffizent des Sauerstoffs ist nach Ph. Johny (Pogg. Ann. 1874, Jubelbd., 82): 0,00367430 + 0,0000004671. Ueber die Zusammendrückbarkeit des Sauerstoffs s. Amagat, Compt. rend. 91, (1880) 812; 107, (1888) 522. — Das Brechungsvermögen des Sauerstoffs ist 0,9243, das der Luft = 1 gesetzt wird. RAMSAY u. TRAVERS (Proc. R. S. London 62, (1898) 225).

Ueber die angebliche Abweichung des Sauerstoffs von dem Boyle-Mariotte schen Gesetz (Bohr, Ann. Phys. (Wied.) N. F. 27, (1886) 459) s. unter Ozon S. 86.

#### Flüssiger Sauerstoff. Literatur.

 L. Callletet, Compt. rend. 85, (1877) 1213, 1217; 94, (1882) 1224; 100, (1885) 1033.
 R. Pictet, Compt. rend. 85, (1877) 1214, 1220, 1276; 86, (1878) 37.

Ann. Chim. Phys. [5] 13, (1878) 145-228.

S. v. Whoblewski, Compt. rend. 97, (1883) 166, 309, 1553; 98, (1884) 982; 100, (1885) 979;

S. v. Whonlewski, Compt. rend. 97, (1883) 166, 309, 1553; 98, (1884) 992; 100, (1885) 979; 102, (1886) 1010. — Sitz.-Ber. Wien Akad. 91, (1885) II, 705 und Monatah. Chem. 6, (1885) 243. — Wied. Ann. [2] 20, (1883) 860.
S. v. Whollewski und K. Olszewski, Anz. Wien. Akad. 20, (1883) 74; Compt. rend. 98, (1883) 1140; Wied. Ann. [2] 20, (1883) 243; Ann. Chim. Phys. [6] 1, (1883) 112; J. prakt. Chem. [2] 28, (1883) 57; Monatah. Chem. 4, (1883) 337.
K. Olszewski, Anz. Wien. Akad. 21, (1884) 72; Monatah. Chem. 5, (1884) 124. — Compt. rend. 100, (1885) 350; Monatah. Chem. 6, (1885) 493. — Anz. Krakauer Akad. 14, (1886) 198 und Wied. Ann. [2] 31, (1887) 58; Beibl. 10, (1886) 686; Sitz.-Ber. Wien. Akad. 95, II, (1887) 257; Wied. Ann. [2] 33, (1887) 570 und Monatah. Chem. 8, (1887) 73.
J. Dewar, Phil. Mag. [5] 18, (1884) 210. — Chem. N. 51, (1885) 27; 67, (1893) 210; 69, (1894) 29; 73, (1896) 40.
Der Sauerstoff widerstand lange Zeit allen Versuchen. ihn durch Kom-

Der Sauerstoff widerstand lange Zeit allen Versuchen, ihn durch Kompression und Abkühlung zu verflüssigen. FARADAY (Phil. Trans. 1823, 1; J. B. 1825, 58); Andrews (Ann. 123, 1862) 270; 124, (1862) 360). Natterer (Wien, Akad. Ber. 12, 199; J. B. 1854, 87) konnte selbst bei einem Drucke von 1354 Atm. noch keine Verflüssigung beobachten. Der Sauerstoff galt infolgedessen als sog. permanentes oder inkoërzibles Gas. Am 16. Dez. 1877 gelang es jedoch Cailletet und wenige Tage später Pictet, ihn zu verflüssigen. Ersterer (Compt. rend. 85, (1877) 1213) kühlte Sauerstoff unter einem Druck von 300 Atm. mittels schwefeliger Säure auf — 29", ohne ein Flüssigwerden zu beobachten. Beim raschen Entspannen des Druckes sah er aber einen dicken weißen Nebel auftreten, der die Verflüssigung des Sauerstoffs anzeigte. Picter (Compt. rend. 85, (1877) 1214) kühlte Sauerstoff in einer Glasröhre mittels im Vakuum siedender Kohlensäure auf - 140° unter einem Druck von 320 Atmosphären. Beim Oeffnen des Behälters verflüssigte sich ein Teil des Sauerstoffs und sprühte beim Neigen der Röhre in flüssigem Strahle heraus. Diesen ersten Versuchen folgten zahlreiche Arbeiten, welche die Verflüssigung und die Untersuchung der Eigenschaften des flüssigen Sauerstoffs zum Ziele hatten, und von denen besonders die von Wroblewski und Olszewski hervorzuheben sind.

folgenden sind die Resultate dieser Untersuchungen tabellarisch zusammengestellt: bezüglich der Apparatur usw. bei den einzelnen Versuchen muß auf die Originalabhandlungen verwiesen werden.

#### Kritische Temperatur und kritischer Druck.

Beobachter	Krit. Temp.	Krit, Druck	Bemerkungen
WROBLEWSKI, Compt. rend. 97, (1883)	113°	50 Atm.	als erste Annäherung: Wasserstoffthermometer.
OLSZEWSKI, Compt. rend. 100, (1885) 351	— 118.8°	50.8 Atm.	die Temperatur wurde mit dem Wasserstoff-
DEWAR, Chem. News 51, (1885) 27	— 113.0°	50.0 Atm.	thermometer bestimmt.

Sarrau (Compt. rend. 94, (1882) 642; 97, (1883) 489) hatte deu krit. Druck vorausberechnet zu 48.7 Atm., die krit. Temperatur zu — 105.4%.

### Beziehungen zwischen Dampfdruck und Temperatur.

Beobachter	Beobachter Temperatur Druck		Bemerkungen		
WROBLEWSKI U. OLSZEWSKI, Compt. rend. 96, (1883) 1140 WROBLEWSKI, Compt. rend. 97, (1883) 1553 WROBLEWSKI, Compt. rend.	- 131.6° - 133.4° - 135.8° - 186°	26.5 Atm. 24.8 ", 22.5 ", 1 Atm.	der Sauerstoff wurde durch im Vakuum siedendes Asthylen (—136°) gekühlt. Wasserstoffthermometer. als erste Annäherung für den Siedep. des Sauerstoffs bei gewöhnlichem Druck. kritischer Punkt.		
96, (1884) 984	129.6° 131.6° 133.6° 134.8° 135.8°	27.02 " 25.85 " 24.40 " 23.18 " 22.2 "	Temperaturen auf thermoelek- trischem Wege bestimmt.		
Whohlewski, Compt. rend. 100, (1885) 979	- 181.5° - 181.5° - 190° bis - 200.4° - 118.8°	1 740 min 160 n bis 20 inm 50.8 Atm.	Siedepunkt bei Atmosphärendruck. Temp. thermoelektr. best. 35 Punkte der Kurve bestimmt.		
Olazewski, Compt. rend. 100, (1885) 351	- 110.5° - 119.5° bis - 175.4° - 181.4° - 211.5° noch flüssig	49.7 bis 2,16 Atm. 1.0 9 mm Hg	17 Punkte bestimmt. Temperaturen mit dem Wasserstoff- thermometer bestimmt.		
Езтаконки, Phil Mag. [5] 40, (1895) 468	- 182.56° - 182.7° - 182.2° von - 183.3° bis - 211.2°	748.8 mm 785.9 , 781.1 , 629.1 ,	Wasserstoffthermometer.		
LADENBURG und KRÜGEL, Ber. 32, (1899) 1818	— 181 4°	745 mm	Siedepunkt bei gewöhnlichem Druck; mittels Thermoelementes bestimmt.		
TRAVERS, SENTER und JAQUEROD, Chem. News 58, (1902) 61	90.60°; 90.70° bis 79.07°; 79.17° (Absol. Temp.)	800 mm bis 200 mm	8 Punkte bestimmt; I. Wasserstoff-, II. Heliumthermometer. s. hierzu Travers u. Fox, Proc. R. S. 72, (1903) 386.		

Veber siedenden Sauerstoff s. A. BESTRIMEYER, Ann. Phys. (DRUDE) [4] 14, (1904) 87-98.

### Dichte des flüssigen Sauerstoffs.

Beobachter	Dichte	Druck	Temp.	Bemerkungen
('AILLETET und HAUTE- PRUILLE, Compt. rend. 92, (1881) 1086	0.70 0.84 0.88	200 Atm. 275 " 300 " 200 " 275 "	} 0° - 23°	bestimmt aus der Dichte eines Gemisches von Sauerstoff (1Vol.) und Kohlensäure (7 Vol.).
WROBLEWSKI, Compt. rend. 102, (1886) 1010		300 .212 + 0.0 0.0000529	T 2	d = Dichte bezogen auf Wasser von 4°.
Or.szewski, Anz. d. Wien. Akad. 1884, 72	0.7555 0.8788 0.8544 0.8772 0.8063	<u>n — 118°</u>	bis - 200° - 129.57° - 139.29° - 137.46°   - 139.46°   - 134.43°	der Ausdehnungskoëffizient beträgt demnach: $\alpha = 0.01706$ .
Olszkwski, Anz. d. Kra- kaner Akad. 14, (1886) 198	0.8787 1.110 bis 1.137	736 mm bis 747 mm	189.18° 181.4°	Siedepunkt bei gewöhnl. Druck.
DEWAR, Chem. News 73, 40 (1896)	1,1375 1,1978	766.5 mm		Aenderung der Dichte für $20 \text{ mm Hg} = \pm 0.0012$ .
Liadenburg und Krügel, Ber. 32, (1899) 46 dieselben, Ber. 32, (1899) 1415	1.113	gew. Druck	183° bis — 188°	bestimmt mittels gläsernen Senk- körpers. gemessen beim Siedepunkt unter gew. Druck mittels eines sil-
DRUGMAN und RAMSAY, J. Chem. Soc. Lond. 77, (1900) 1228		759 mm 762 mm	183.6 °	bernen Senkkörpers. spez. Vol. 0.8838. MolVol. 28.28.
DEWAR, Proc. R. S. Lond. 78, (1904) 251	1,1181 1,1700 1,2386 (1,4256 d == 1	 	- 210.5° - 252.5°	flüssig.

Ehe noch direkte Bestimmungen vorlagen, wurde die Dichte des flüssigen Sauerstoffs berechnet von Picter (.Inn. Chim. Phys. [5] 13, (1878) 145) und von Wroblewski (Compt. rend. 97, (1883) 166). Beide Berechnungen erwiesen sich als fehlerhaft, Oppher (Ann. Chim. Phys. [5] 19, (1880) 27; und Mexces (Compt. rend. 98, (1884) 103).

Der flüssige Sauerstoff ist eine durchsichtige, farblose - nach Dewar schwach bläulich gefärbte — äußerst leicht bewegliche Flüssigkeit mit einem deutlichen Meniskus. Wroblewski und Olszewski. Seine Verdampfungswärme beträgt 80 Calorien. Dewar. Nach Estreicher (Anz. Akud, Wiss. Krakau 1904, 183) beträgt sie für 1 g 241,97 J = 58,0 Kal.; die molekulare Verdampfungswärme beträgt 7740 J = 1856 Kal. Nach Alt (.1nn. Phys. (Drude) 13, (1904) 1010' ändert sich die Verdampfungswärme stark mit der Temperatur und nicht linear. Sie beträgt bei - 183.00 52.09, bei -201,5° 59.10 Kal. (Zwischenpunkte s. im Original). Die spez. Wärme des Sanerstoffs zwischen  $-200^{\circ}$  und  $-183^{\circ}$  ist  $0.347 \pm 0.014$ . ALT. Siehe auch Estructure, Z. phys. Chem. 49, 1904-597. Die Dampfdichte ist bei - 182° normal. Flüssiger und gasförmiger Sauerstoff ist stark diatherman. - Flüssiger Sauerstoff leitet die Elektrizität nicht, ist aber stark magnetisch; sein magnetisches Mement ist = 1, wenn das des Eisens == 1000 gesetzt wird. Auch füssige lauft wird vom Magneten angezogen. Dewan. Ueber das Absorptionsspektrum des flüssigen Sauerstudie & S. 11. - For relative brechningsexpendent durch Totalredexion

bestimmt) beträgt nach Olszewski und Witkowski 1,2232, der absolute 12235; nach Dewar ist der Brechungsindex für die Linie D = 1,2236 and das Refraktionsäquivalent = 3,182, wenig verschieden von dem Werte 10316. der sich aus der Untersuchung des gasförmigen Sauerstoffs bei ewohnlicher Temperatur ergibt, oder von dem Werte 3,0. den Landout organischen Verbindungen erhalten hatte. Gladstone (Chem. N. 67. 1893) 94). — Nach Erdmann und Bedford (Ber. 37, (1904) 1184 u. 1482) nimmt flüssiger Sauerstoff, der unter seinen Siedepunkt gekühlt ist, beim Swhen an der Luft bedeutende Mengen Stickstoff auf, bei - 190,5° 42°. lei - 191,5° 50,7% seines Gewichtes an Stickstoff (s. hierzu Stock, Ber. 87. (1904) 1432).

Fester Squerstoff. Als Dewar (Chem. N. 73, (1896) 40) flüssigen Sauerstoff durch einen Spray von flüssigem Wasserstoff kühlte, erhielt er festen Smerstoff als eine harte, hellblaue Masse. — Die Dichte des festen Sauer-Mots ist 1,4256 bei — 252,5°, DRWAR (Proc. R. S London 73, (1904) 251). — Sin Schmelzpunkt wurde von Estreicher (Anz. Akad. Wiss. Krakau 1903, 31 mittels eines Heliumthermometers = 46° abs, gefunden (unter einem

Pracke von 0.9 mm).

Spektrum des Sauerstoffs. Der Sauerstoff zeigt sowohl, unter dem Enlasse des Induktionsstromes in Geisslen'schen Röhren, leuchtende bektra, als auch in gasförmigem und flüssigem Zustande ein dunkles Dektra, als auch in gasförmigem und flüssigem Zustande ein dunkles absorptionsspektrum. Die leuchtenden Spektra sind je nach den Versuchsbedingungen verschieden; Schuster (Proc. R. S. London 27. (1878) 983; Phil. Trans. R. S. London 170. (1879) I 37) unterscheidet 4 verschiedene Spektra, von denen das "Componud"—Merystem schon von Plücker (Pogg. Ann. 107. (1869) 518) und von Wüllingr (Pogg. Im. Etc. (1868) 515; 137, (1869) 350; 147, (1872) 330) als aus 4 hellen Linien bestehend sechieden wurde, aus einer im Rot. zwei im Grün und einer im Blau. Im ubrigen s. Les Plücker und Hittoref (Phil. Trans. R. S. London 155, (1865) I 23; Hugacus (Phil. Im. R. S. London 154, (1864) II 139); Salet (Ann. Chim. Phys. [4] 28, (1873) 5); Vonet (1872) 560); Plantzow (Monataber, Berl. Akad. 1878, 705); Vonet (Ber 12, 1873) 332; Monataber, Berl. Akad. 1879, 116); Wüllier (Wied. Ann. N. F. 8, (1879) 253); Fultow u. Voget. (Wied. Ann. N. F. 13, (1881) 336); Plazzt Smyth (Phil. Mag. [5] 13, 182 330); Deslandbers (Ann. Chim. Phys. [6] 15, (1888) 61); Runge u. Paschen (Wiel. Ann. N. F. 61, (1897) 641); Baly (Chem. N. 71, (1895) 160).

Das Absorptionsspektrum des Sauerstoffs ist von besonderem Interesse.

Das Absorptionsspektrum des Sauerstoffs ist von besonderem Interesse, weil gewisse dunkle Linien des Sonnenspektrums — tellurische Linien um Teil ihren Ursprung dem Absorptionsvermögen des atmosphärischen Jansen Cristis verdanken. Jansen (Compt. rend. 101, (1885) 111, 649: 102, 1886) 1352; 166, (1885) 1118; 167, (1888) 672) untersuchte die Absorptionslinien des Sauerstoffs in Röhren 20 und 60 m Länge unter Drucken bis zu 27 Atm. Er konstntierte Absorptionsstreifen in Rot bei A und B des Sonnenspektrums, welche bereits Egonopy (Compt. rend. 101, 1865) 1143) dem atmosphärischen Sauerstoff zugeschrieben hatte Bei einem Drucke von Alm konnte er weitere Linien im Rot zwischen A und B, B und C, und bei α wahrbinen, ferner im Gelbgrün bei D und eine im Blau. Die Untersuchungen von Jansens unden heststigt und erweitert von Livelno u. Dewan (Phil. Mag. [5] 26, (1886) 286). — the auch Lesten (Sill Am J. [4] 18, (1904) 147—165.

Olszewski (Wied. Ann. [2] 33, (1888) 570; Wiener Akad. Ber. 95, II 1887) 257) untersuchte das Absorptionsspektrum des flüssigen Sauerstoffs

bei - 181.4° in 12 mm dicker Schicht. Er bemerkte 4 Absorptionsstreifen. wa denen die beiden kräftigsten im Orange und Gelb sich als tellurische Linien im Sonnenspektrum wiederfinden. Flüssige Luft zeigt nur die Absorptionsweisen des Sauerstoffs und selbst diese sind anfangs nur schwach und werden erst stärker, und die Luft beim Sieden sauerstoffreicher wird. S. auch Olszewski u. Witkowski (Anc. Stakauer Akad. 1892, 340; Naturwissenschaftl, Rundschau 9, (1893) 75). — Nach Dewar von N 67, (1893) 210) zeigt gasförmiger und flüssiger Sauerstoff im wesentlichen das-

Atomgewicht des Sauerstoffs. Das Atomgewicht des Sauerstoffs ist 16.000; folkkalargewicht 32,000. - Auf Grund der älteren Untersuchungen von Berzelius, Dumas u. a. und unter dem Einflusse der Proutschen Hypothese, nahm man früher das auf H=1 bezogene Atomgewicht des Sauerstoffs zu 16 an. Nachdem schon Stas das wahrscheinliche Atomgewicht als nicht über 15.96 angegeben hatte, ergaben zahlreiche Neubestimmungen, daß das Verhältnis O: H beträchtlich kleiner als 16 ist. Um nun eine Umrechnung der zahlreichen physikalischen Konstanten und Atomgewichte, die auf der Grundlage O=16 bestimmt wurden, zu umgehen und zugleich alle diese Konstanten für die Zukunft von etwaigen Aenderungen des Verhältnisses O: H unabhängig zu machen, setzte man willkürlich O=16 und machte damit das Atomgewicht des Sauerstoffs zur Basis der übrigen Atomgewichte. S. hierüber auch den theoretischen Teil dieses Buches und die Berichte der deutschen bzw. internationalen Atomgewichtskommission (Ber. 31, (1898) 2761; 33, (1900) 1847; 34, (1901) 4353; 35, (1902) 4028; 36, (1903) 5).

Die Bestimmung des Verhältnisses O: H war bisher stets gleichbedeutend mit der Ermittlung der quantitativen Zusammensetzung des Wassers und zwar nach zwei verschiedenen Methoden. Die eine, zuerst von Berzelius und Dulono angewandt, besteht in der Synthese des Wassers durch Verbrennung von Wasserstoff (mittels CuO usw.), wobei neben dem gebildeten Wasser meist nur eine der beiden Komponenten gewogen wurde. Die zweite Methode (Regnault) besteht in der Ermittlung des Verhältnisses der Dichten beider Gase; hierhei ist es jedoch notwendig, auch das Volumverhältnis zu bestimmen, in dem sie sich zu Wasser verbinden, wegen der individuellen Abweichungen der Gase vom Boyle-Mariotte des Ustermehmen sind in der Bereitsten des Ustermehmen sind in

Die Resultate der Untersuchungen sind in den untenstehenden Tabellen wiedergegeben; bezüglich der benutzten Apparaturen und der beobachteten Vorsichtsmaßregeln und Korrekturen wird auf die Originalabhandlungen verwiesen.

ĭ

Beobachter	0:H	Bemerkungen.
BREZELIUS U. DULONG, Ann. Chim. Phys.	16	berechnet aus dem Verhältnis O: H =
[2], 15, 1820) 386	20	100:6244 im Original.
Dumas, Compt. rend. 14, (1842) 537	15 958	Mittel aus 19 Versuchen.
ERDMANN U MARCHAND, J. pr. Chem. 26, (1842) 461	15 939 b. 16 010	als Mittel von je 4 Versuchen.
COOKE U. RICHARDS, Am. Chem. J. 10, (1888) 81, 191; Chem. N. 58, (1888) 7, 17, 30, 52	15.869	korrigiert; der ursprüngl. Wert war 15.953.
KEISER, Ber. 20, (1887) 2323	15 872	vorläufige Mitteilung.
dslb. Am. Chem. J. 10, (1888) 249	15.949	Wasserstoff als Palladiumwasserstoff
		gewogen.
RAYLEIGH, Proc. R S. London 45, (1889) 425; Chem. N. 59, (1889) 147	15.89	es wurden die beiden bei der Ver- brennung sich vereinigenden Gase gewogen.
Norms, Am. Chem. J. 11, 1889) 155; Chem. N. 59, (1889) 244; Am. Chem. J. 12, (1890) 441	15,896	genoges.
LEDUC, Compt. rend. 115, (1892) 41	15.882	nach der (etwas modifizierten) Methode
Ріттиав u. Henderson, Chem. N. 67, (1893) 54, 68, 77, 90, 104, 115, 126, 139, 151, 164	15.866	nach Dumas' Methode.
Morley, Am. Chem. J. 17, (1895) 267,	15.8792	
THOMSEN, Z. anory. Chem. 11, (1896)	15.869	
Keisen, Am. Chem. J. 20, (1898) 733.	15,880	Wasserstoff als Palladiumwasserstoff gewogen.

Beobachter	0 : H	Bemerkungen
REGNAULT, Compt. rend. 20, 975	15,963	unter der Annuhme, daß sich die Vo-
Scott, Proc. R. S. London 42, (1887) 396; Chem. N. 56, (1887) 173	16.01	lume genau wie 2:1 verhalten. Verhältnis der Dichten augenommen zu 15.9627; Volumverhältnis im Wasser 1.994:1
RAYLBIGH, Proc. R. S. London 43,	15.912	Verhältnis der Dichten: 15,884.
(1888) 356; Chem. N. 57, (1888) 73 Leduc, Compt. rend. 113, (1891) 186	15,905	Volumverhältnis (n. Scorr): 1,9965: 1. unter der (irrigen) Voraussetzung, daß sich die Atomgewichte genau wie die Gasdichten verhalten.
RAYLEMOR, Proc. R. S. 1892, 18. Febr.;	15.880	Verhältnis der Dichten: 15 882.
Chem. 65, (1892) 200, 206 LEDUC, Compt. rend. 115, (1892) 311; 128, (1899) 1158	15.877	Volumverhältnis (n. Моньку): 2,0002: 1. berechnet aus der Dichte des Knall- gases. Volumverhältnis darin: H: 0 = 2,0037: 1.
Scott, Chem. N. 67, (1893) 243; Z. phys. Chem. 11, (1893) 832	15.862	aus dem Volumverhältnis 2.002466.
Мон. вv. Am. Chem. J. 10, (1888) 21; Am. J. Sc. (Sill.) 41, (1891) 220, 276; Am. Chem. J. 17, (1895) 267; Z. phys. Chem. 20, (1896) 68, 242, 417	15,879	Verhältnis der Dichten: 15.9003. Volumverhültnis: 2.0027. s. auch Guye und Mallet, (Compt. rend. 138, (1904) 1034).

THOMSEN (Z. phys. Chem. 13, (1894) 398) suchte das Verhältnis O: H indirekt aus dem Verhältnis HCI: NH<sub>3</sub> abzuleiten. S. hierzu Meyer und Seubert, Ber. 27, (1894) 2770. Ferner s. Morley (J. Am. Chem. Soc. 22, (1900) 51) über die Notwendigkeit weiterer Bestimmungen des Verhältnisses O: H.

Wertigkeit. Der Sauerstoff galt bis vor wenigen Jahren allgemein als ausschließlich zweiwertiges Element, und nur vereinzelt wurde die Ansicht vertreten, daß er seiner Homologie mit Schwefel, Selen und Tellur wegen auch vier- oder sechswertig auftreten könne. Vierwertiger Sanerstoff wurde auch wiederholt zur Erklärung der Konstitution in verschiedenen Verbindungen angenommen. Siehe hierüber die Literaturzusammenstellung bei P. Walderk Ber. 34, (1301) 4185; 35, (1902) 1764. — Berechtigung auf allgemeine Anerkennung erhielt der quadricalente oder vierwertige Sauerstoff erst, als Baeren u. Villioen (Ber. 34, (1901) 2670 n. 3612; 35 (1902) 1201) experimentell nachwiesen, daß organische Sauerstoffverbindungen aller Art (Aether, Alkohole, Aldehyde, Ketone usw.) sich Säuren besonders komplexen Säuren gegenüber wie Basen verhalten und kristallisierte Salze geben, in denen vierwertiger Sauerstoff als basenbildendes Element angenommen werden muß. Sie verallgemeinerten und begründeten damit eine Theorie, die bereits Collie u Tickle (Proc. Chem. Soc. 15, (1899) 148) zur Erklärung der Salze des Dimethylpyrons aufgestellt hatten. Danach

sind alle genaunten Verbindungen als Salze der hypothetischen Base OH, OH (bzw. OR, OH, wobei R beliebige einwertige organische Radikale bedeutet), des Oxoniumhydroxydes, zu

betrachten, die den bekannten Sulfoniumbasen (CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub> S · OH und (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>5</sub> S · OH und ihren Abkömmlingen völlig entsprechen. Es ist damit der Sauerstoff in die Reihe der Metalloide N. P. S. J eingetreten, deren Wasserstoffverbindungen in ihren organischen Derivaten die Fähigkeit besitzen, unter Entwicklung zweier weiterer Valenzen mehr oder minder starke Basen (und davon abgeleitete Salze) zu bilden. — Derartige organische Oxoniumverbindungen wurden auch von E. H. Abchibald und D. Mc Jatosse erhalten (Proc. Chem. Soc. 20, 1904) 139; — C.-Bl. 1904, II 300 und J. Chem. Soc. London S5, (1904) 919; — C.-Bl. 1904, II 300 und J. Chem. Soc. London S5, (1904) 919; — C.-Bl. 1904, II 585). — Ueber die physikalisch-chemischen Beweise für die Salznatur der Oxoniumverbindungen s. Walken, Ber. 34, (1901) 4115; Walden, Ber. 34, (1901) 4185; Sackur, Ber. 35, (1902) 1242; CORHN. Ber. 35, (1902) 2672. — Ueber Wernen's Theorie der Oxoniumsleze s. Lieb. Ann. 322, (1902) 296. — Eine Zusammenstellung der einschlägigen Literatur gibt auch J. Schmidt, Ueber die basischen Eigenschaften des Sauerstoffs und Kohlenstoffs. Berlin 1904.

Ein Volum Wasser absorbiert bei t° 0.04115 — 0.0010899 t + 0.000022563 t² Volumen Sauerstoff, Bunsen u. Pauli (Ann. Pharm. 93, 21; J. B. 1855, 278), ein Volum Alkohol 0.28397 Volume bei allen Tempera-

turen zwischen 0 und 24°. Carius (Ann. Pharm. 94, 134; J. B. 1855, 280). Nach L. W. Winkler (Ber. 21, (1888) 2843) und Petterson u. Sondén (Ber. 22, (1889) 1439) bedürfen Bunsen's Angaben über den Sauerstoffgehalt des Wassers einer Korrektion. Als Absorptionskoeffizienten des Sauerstoffs (für Wasser) zwischen 0 und 30° gibt Winkler (Ber. 22, (1889)1764) an:  $\beta = 0.04890 - 0.0013413 t + 0.0000283 t^{2} - 0.00000029534 t^{3}$ . S. dort anch eine Tabelle über die Löslichkeit des Sauerstoffs in Wasser und über den Sauerstoffgehalt des mit Luft gesättigten Wassers zwischen 0 und 30". -TIMOFEJEN (Z. phys. Chem. 6, (1890) 141) bestätigt WINKLER'S Angaben und gibt als Absorptionskoeffizienten von Sauerstoff in Alkohol (99.7%) zwischen 0 und 23.4°:  $\beta = 0.23370 - 0.00074688 t + 0.000003288 t^2$ . — Sauerstoff bildet mit Wasser leicht übersättigte Lösungen, die das überschüssige Gas nur schwierig abgeben. Seyler (Chem. N. 67, (1893) 87) u. Gill (J. of analytical Chemistry 6. (1893) 606). — Ueber die Löslichkeit des atmosphärischen Sauerstoffs im Meerwasser s. Clowes u. Biggs (C.-Bl. 1904, I 1636). Geschmolzenes Silber absorbiert etwa sein 10-faches Volum Sauerstoffgas, es beim Erstarren wieder entlassend. - Zusatz von Gold zu an der Luft geschmolzenem Silber bewirkt Entweichen des absorbierten Sauerstoffs unter starkem Schäumen. Levol (Compt. rend. 35, 63). - Silberdraht absorbierte beim Erhitzen zum Glühen und Erkalten in Sauerstoffgas 0.745 Vol., in Luft 0.545 Vol., Blattsilber in Luft 1.37 Vol., aus Silberoxyd reduziertes, gefrittetes Metall in Sauerstoffgas 6.15 bis 7.47 Vol. Sauerstoffgas. Das Silber gibt den Sauerstoff bei Temperaturen unter Rotglut nicht wieder ab. GRAHAM (Phil. Mag. [4] 32, 503; J. B. 1866, 48). - Nach Dumas (Compt. rend. 86. (1878) 65) gibt Silber beim Erstarren wohl einen Teil des absorbierten Sauerstoffs ab. hält aber noch beträchtliche Mengen davon zurück, die erst im Vakuum beim Erhitzen auf 400-600° entweichen. - Geschmolzenes Platin absorbiert ebenfalls Sauerstoffgas und spratzt deshalb vor dem Erstarren. H. Sainte-Claire Deville (Compt. rend. 70, 256 u. 287). - Silber okkludiert beim Erhitzen im Sauerstoffstrome auf ca. 450° das 4.09-5.43-fache seines Volums, Gold das 32.78 bis 48.49 fache, Platin das 63.14 bis 77.14 fache, Palladium 7.33 % (Bildung von Pd. O?). NEUMANN (Monatsh, Chem. 13, (1892) 44). - Platinfolie und Platinschwamm okkludieren nur einige Volumina Sauerstoff und Wasserstoff. wie auch GRAHAM's Versuche ergeben haben. Platinschwarz absorbiert ca. 100 Vol. Sauerstoff, die erst bei Rotglut wieder völlig entweichen. Palladiummohr enthält 1.65% Sauerstoff, der durch Erhitzen im Vakuum nicht entfernt werden kann, sondern nur durch Erhitzen im Wasserstoffstrome. Es nimmt beim Erhitzen in einer Sauerstoffatmosphäre 1000 Volumen Sauerstoff auf und geht in eine braunschwarze Substanz (PdO?) über. Die Absorption von Sauerstoff durch Palladium- und vielleicht auch Platin-Schwarz ist wohl eine wirkliche Oxydationserscheinung. Mond, Ramsay u. Shields. (Z. phys. Chem. 19, (1896) 25; 25, (1898) 657; Z. anorg. Chem. 16, (1898) 325).

#### Chemisches Verhalten.

Banzalius über die elektrochemische Verbrennungstheorie. Schw. 6, 119.

— Lehrbuch der Chemie, 3. Aust. 5, 46.

Grotthess über Verbrennung. Gilb. 33, 212. — Schw. 4, 238. — Gilb. 58, 345. — Gilb. 69, 241.

H. Davy über die Flamme. Schw. 20, 134 u 175; Gilb. 56, 113 u. 226.

Walde über die Flamme. Phil. Mag. J. 13. 86; J. pr. Chem. 15, 223.

Hillgard über die Flamme. Ann. Pharm. 92, 129; J. B. 1854, 287.

Frankland über Lichtentwicklung in Flammen. Lond. R. Soc. Proc. 11, 137, 366; Pogg. 105, 296; J. B. 1861, 89. — Pharm. J. Trans. [2] 9, 127; Ann. Pharm. Suppl. 6, 308; J. B. 1867, 126.

Einleitung der Verbranuung durch Platin usw.: Erman, Abhandl. der Akad. d. Wissensch. in Berlin für 1818 n. 1819 S. 3038. — Döbereiner, Schw. 34, 91; — 38, 321 (auch (Filb. 74, 269); Schw. 39, 159; — 42, 60; — 63, 465; Kastn. Arch. 2, 225; — ferner: L'eber neuentdeckte hochst nierkwürdige Eigenschaften des Platins usw. Jena 1823. — Delong u. Thernard, Ann. Chim. Phys. 24, 380; auch Schw. 40, 249; Gilb. 76, 89; Kastn. Arch. 1, 81. — Pleisent, Schw. 39, 142, 201 u. 351 detzteres auch (filb. 76, 98; Kastn. Arch. 1, 81. — Pleisent, Schw. 39, 142, 201 u. 351 detzteres auch (filb. 76, 98; Repert. 17, 97. — C. G. Gibelin, Schw. 38, 515. — Pearp, Schw. 40, 1. — Uana, Sill. am J. S. 198; auch Schw. 43, 380. — Schweigere, Schw. 30, 223; — 40, 10 u. 237. — Kahmaesch. Gilb. 75, 83. — Chladdin, Gilb. 61, 346, — 75, 98. — Strathing, Bepert. 21, 410. — van Dyek, Repert. 21, 235. — Wöhler, Berzel. Jahresber. 4, 69. — Terner, Ed. Phil. J. 11, 99; — 12, 311; der Aufang auch Pogg. 2, 210. — W. Henry, Ann. Phil. 21, 364; 25, 416. — W. Charles Henry, Phil. Mag. J. 6, 354; auch J. pr. Chem. 5, 109; Ausz. Pogg. 36, 150. — Phil. Mag. J. 9, 324; auch Pogg. 39, 385, auch J. pr. Chem. 5, 109; Ausz. Pogg. 36, 150. — Phil. Mag. J. 9, 324; auch Pogg. 33, 149. — Delarive u. Marcer, Ann. Chim. Phys. 39, 328. — Delarive, Pogg. 46, 489 u. 492; — Pogg. 54, 386 u. 367.

Der Saherstoff verbindet sich mit den meinten übrigen einfachen Stoffen.

Der Sauerstoff verbindet sich mit den meisten übrigen einfachen Stoffen, mit Ausuahme des Fluors und der seltenen Gase, Argon, Helium usw., mit welchen keine Verbindungen bekannt sind. Die meisten Stoffe, besonders die elektropositiveren, haben zu keinem anderen Stoffe eine so große Affinität wie zum Sauerstoff und entwickeln bei ihrer Verbindung mit ihm Wärme und Licht. Eine solche von Feuerentwicklung begleitete Verbindung des Sauerstoffs mit anderen Stoffen ist die Verbrennung, Combustion. Die dem Sauerstoff ähnlichsten Stoffe, nämlich Jod, Brom, Chlor und Fluor, so wie der Stickstoff, zeigen geringe (bzw. gar keine) Affinität zum Sauerstoff; die Verbindung findet nur schwierig, unter Wärmeabsorption oder mit geringer Wärmeentwicklung, statt. Die Verbindung des Sauerstoffs mit den übrigen Stoffen erfolgt nicht in allen Fällen, wo Berührung stattfindet; sie wird oft erst veranlaßt durch Wärme, Licht, Elektrizität, Kompression oder Ausdehnung, oder durch Berührung mit Platin oder einigen anderen Metallen und sonstigen Körpern, oder mit einer bereits im Oxydationsprozesse befindlichen Materie.

Die meisten Stoffe verbinden sich bei gewöhnlicher Temperatur nicht oder nur sehr langsam mit gewöhnlichem Sauerstoff: bei sehr niedriger Temperatur hört für die meisten die Verbindungsfähigkeit auf. Nach Dewar (Chem. N. 67, (1893) 210: 73, (1896) 40) verändern sich Phosphor, Kalium und Natrium in flüssigem Sauerstoff nicht. Festes Stickcayd resgiort mit flüssigem Sauerstoff nicht, so lange das Rohr, worin es sich befindet, ganz in flüssigen Sauerstoff taucht. Nimmt man es aber heraus, so erfolgt sofort eine heftige Explosion. — Durch Ozon (s. unten) werden dagegen fast alle schon bei gewöhnlicher Temperatur rasch oxydiert. Aber auch gewöhnlicher Sauerstoff bewirkt eine langame Oxydation vieler Körper schon bei niederer Temperatur, wenigstens bei Gegenwart von Feuchtigkeit, wie die Verwesung organischer Korper, das Rosten der Metalle usw. zeigt; bei der langsamen Verbrennung vieler organischer Substanzen (Blätter, Mist, Heu usw.) spielen his zu einer gewissen Temperatur (zwischen 50 u. 75°) Mikroorganismen eine Rolle; erst oberhalb dieser Temperatur tritt rein chemische Verbrennung ein. Schlobung, (Compt. 106, 1888, 1293; 108, 1889) 527). — Nach Karsten (Poggend, 109, 346; J. B. 1860, 506. — 115, 343; J. B. 1862, 106) oxydiert der Sauerstoff der Luft organische Substanzen und Kohle auch bei völliger Abwesenheit von Wasser und von Verwesungserregern langam schon bei gewöhnlicher Temperatur, selbst unter 0° und im Dunkeln, eine geringe Menge Kohlensänre und etwas Wasser bildend.

Die Temperatur, welche erforderlich ist, um die Verbindung der Stoffe mit gewöhnbehem Snuerstoff einzuleiten, oder der Entzündungspunkt, ist nicht nur bei den verschiedenen Stoffen verschieden, sondern auch bei demselben Stoffe, je nachdem die Verbindung eine langsame oder eine rasche sein soll. So zeigt der Phosphor die langsame Verbindung mit Samerstoff oder die langsame Verbrennung sehon unter 10°, die rasche erst bei 60°, and die Kohle verbreunt langsam noch unter der Glühbitze.

Stickstoff, Chlor, Brom, Jod lassen sich, wie es scheint, durch Temperaturerhöhung allein nicht mit gewöhnlichem Sanerstoff verbinden.

Das Licht bewirkt die Verbindung des Sanerstoffs namentlich mit organischen Stoffen: Bleichen von Farbstoffen, Grünwerden des Guajakharzes usw.; aber auch auf manche un-organische Körper wirkt der Sauerstoff im Sonnenlichte weit kräftiger oxydierend als im bunkeln; so wird Arsen im Lichte weit rascher oxydiert; mit Bleioxydhydrat bestrichenes Papier wird rötlich gelb durch Bildung einer Art Mennige; mit Schwefelblei, Schwefel-

turen zwischer 0 und 24 !. Carres (Ann. Photo Nach L. W. WINKLER (Ber. 21, (1886) 284) Ber. 22. 1889 1439, bedärfen Bussas's Ang.: des Wassers einer Korrektion. Als Absorption-5 = 0.0420 - 0.0013413 t + 0.0000283 t 2 - ( Tabella and language under 200 eine Tabelle über die Löslichkeit des Sauer - verdichtet war eine beti eine Tabelle über die Löslichkeit des Sauer- and werten war, die ohne Zweifel dur Sauerstofigehalt des mit Luft gesättigten W. z. pant, die ohne Zweifel dur Timorenen Z. pane. Chem. 6, 1850: 141) be gibt als Absorptionskoeffizienten von San-9 und 23.4 \*: \$\beta = 0.23370 - 0.000746 at the language Verticents bildet mit Wasser leicht übersättigte | - - sind (wohl infolge der e Lur schwierig abgeben. Settlez (Conanalytical Chemistry 6, (1893) 60%. sphärischen Sauerstoffs im Meerwasse 1636. Geschmolzenes Silber absorbi stoffgas, es beim Erstarren wieder en der Luft geschmolzenem Silber bewirt stoffs unter starkem Schäumen. L. absorbierte beim Erhitzen zum 0.745 Vol. in Luft 0.545 Vol. Blareduziertes, gefrittetes Metall in stoffgas. Das Silber gibt den Sa nicht wieder ab. GRAHAM 1761 DUMAS (Compt. rend. 86, (1878) Teil des absorbierten Sauerston davon zurück, die erst im \... weichen. — Geschmolzenes 19 spratzt deshalb vor dem Etrend. 70, 256 n. 287). - Sistrome and ca. 450° das 10° bis 48.49 fache, Platin das 63 von Pd.O?). NEUMANN (Mo-Platinschwamm okkludieren a wie auch Granam's Versuer ca. 100 Vol. Sauerstoff, di-Palladiummohr enthält 1000 nicht entfernt werden kane strome. Es nimmt beim Fire Sauerstoff auf und gelat to Absorption von Saugentin Schwarz ist wohl eine u. Shields. (Z. phys. Com 16, (1898) 325).

### Chemisches Vertralt

Barralius über die elektro-— Lehrbuch der George Gaorrhuss über Verbrenne H. Davy über die Plante WALDIE über die Flamme HILGARD über die Flauen FRANKLAND über Lichten 296; *J. B.* 1881, 1967, 126,

-i-iblei bestrichene Pan " HÖNBEIN.

erbrennung zu veranlass verbunden ist. Doch fa igas bei gewöhnlichem Dra . ingeic. Chem. 15, 1908 48 swistoffgas und Senerstiffe a In ?" zur Entzündung beder

isr Verbrennung a Campus \_ it, 1876) 84); HENERS (Ber. 2)

seems schon bei 90°, wenn b age durch sentrechtes Stell

u i-menge aus Sauerstoligus m ser Bertläche der festen Kiepe Langsame Verbrennung Durch daß hierdurch der Ver-- unehmen, daß mittels derselber

westodgus oder Luft einerseits, en water, Weingeist-, Aether-, Steine der spiralförmig gewundens .... and, sur langsamen " asim eine lebhaften Glüben komm southers and Wasserstoffgas, in eine . and bemerkliche Feuerentwickland wal Kauan zeigte, daß der Platin ot. um die Verbindung des Wasser au, lat win Platiumohr (Platin, Weinerstes erglüht. Endlich en vide and die langsame, dann unte . .... Austraufigns oder Luft gemengte

inne inc Flamme oder Glühlampe b ous species aus teinem Platindraht eine and has Ende des Drahts in die Mitt . - Immy Kuit aufsteigt.

harans Versuchen ergibt sich, de seine wie l'alladium, Rhodium, Iridium l'accellan, clas, Bergkrystall, Flus and the second of the second o on westelliges zu Schwefel- ede vdiert wird. Carvin

17

den sich niebt mit dem Sauerstoff verdlein in der Glühhitze keine Verbindung, von 1 Vol. Stickgas mit 14 Vol. Wassersauers. Auch in einem Gemenge von 1 bis zum Schmelzen erhitzter Platindraht n. Verbrennen von Wasserstoff, Weingeist, säure, Bence Jonns (Ann. Pharm. 82, 368; alak, Böttger (J. pr. Chem. 85, 396; J. B. ei Gegenwart von Ammoniakflüssigkeit sich Teils des für sich nicht verbrennlichen Amma. Pharm. 101, 283; J. B. 1856, 312). Schön-Phosphors in sauerstoffhaltigen Gasen werden inlenoxyd, in weit geringem Grade Wasserstoff, vielleicht auf vergängiger Ozonbildung beruht. J. B. 1864, 120). — Der im Wasser absorbierte Antimonoxyd wirkt, nimmt, wenn letzteres durch axydiert wird, ebenfalls an der Oxydation Teil. 24. Aehnlich verhält es sich gegen Zinnchlorür, 1621. Löwenthal. (J. pr. Chem. 76, 484; J. B. 1850, ubrigen siehe unter "Aktiver Sauerstoff.

nt die Verbrennung von Kohlenstoff, Phosphor, Schwefel TON BAKER (Chem. News 51, (1885) 150; Proc. R. S. oven. Trans. [3] 987, (1889) 958. Phosphor, Schwefel, Sauerstoff nicht, Kohle nur sehr langsam und vorwiegend N. 46, (1882) 151; Wied. Ann. Beibl. 6, (1882) 267) betroekene Mischung von Kohlenoxyd und Sauerstoff durch oder durch Induktionsfunken nicht zur Explosion geber. 18 (1885) 1890) erlischt eine Kohlenoxydflamme in

remische Verteilung manche Stoffe fähig macht, bei niederer gen folgende Erfahrungen: Reduziert man Kobalt-, Nickeltoffgas bei einer nicht bis zum Glühen gehenden Temperatur 12t man oxals. Eisenoxydul in verschlossenen Gefäßen nicht wie Eisen zurückbleibt (nach Döberenber, Schw. 62, 96, und beit oxalsaures Eisenoxydul beim Glühen kein reines Eisen als ma. Pharm. 95, 116; J. B. 1855, 401) liefert es fast nur Oxydul ein, so zeigt sich das erhaltene metallische Pulver bei gewöhntent Luft unter Erglimmen verbrennlich. Wendet man zu dieser oder wird das unter der Glühhitze reduzierte Metall nuchher in zeigt sich keine so leichte Verbrennlichkeit, vielleicht, weil der das Metall zu dichteren Massen vereinigt: ist jedoch dem der der Beryllerde beigemengt, indem man seine mit Tonerdenterente Auflösung durch ein Alkali fällt, so zeigt es sich auch heftiger Glühhitze durch Wasserstoffgas reduziert wurde, an der weil die Zwischenlagerung der Erden, welche nicht reduziert uschweißen des Metalls hindert. Das bei sehr niederer Temperatur izzierte Kupfer bedeckte sich einmal an der Luft mit Oxyd, jedoch den. Das durch Wasserstoffgas reduzierte Eisen absorbiert mehrmals usaurem Gase; hierdurch verliert es seine Entzündlichkeit, die es in Wasserstoffgas wieder erhält. Die leichte Entzündlichkeit läßt erklären: Dus der Luft dargebotene Metall absorbiert, gleich jedem per, dieselbe auf mechanische Weise, und zwar vielleicht vorzüglich as Sauerstoffgas; die mit der Verdichtung desselben verbundene bewirkt die Eutzündung. War das Metall zuvor mit kohlensurem Gase es vielleicht mehr verschluckt, als von Sauerstoffgas, so kann es sich mehr erbitzen. Magnes. — So fand auch Wöhlens verschiedene feine und verschiedenen Metallen noch unter der Glühhitze eutzündlich.

Stoff entwickelt bei seiner Verbindung mit elektropositiven r Sauerstoff. Die Wärmemenge, welche ein und derseiner Verbindung mit Sauerstoff entwickelt, ist ng erfolge langsam oder schnell, sobald nur die 1stoff nach demselben Verhältnisse erfolgt; nur

ist in ersterem Falle, weil die Wärme, während des längeren Zeitraums in dem sie sich entwickelt, mehr abgeleitet wird, die Intensität viel ge

ringer, wodurch die Wärme oft unbemerklich wird.

Die Menge von Licht dagegen ist bei einerlei Menge des verbrennende Stoffes ie nach der Schnelligkeit der Verbindung höchst verschieden. Sobale die Verbindung so langsam erfolgt, daß die sich entwickelnde Wärme nicht hinreicht, die Berührungsstelle zwischen brennendem Körper und Sauersto hinreicht, die Beruhrungsstelle zwischen brennendem Korper und Sauerstobis zum Glühpunkt zu erhitzen, zeigt sich in der Regel gar kein Licht. Ka sind verhältnismäßig nur wenige Ausnahmen hiervon bekannt. z. B. der langsam ver brennende Phosphor das leuchtende Holz und mehrere andere teils lebende, teils in Zersetzung begriffene organische Körper. Ferner leuchten frische Schnittflächen von Natriumd Kalium, Linnemann (J. pr. Chem. 75, 128; J. B. 1858, 116), v. Baumhauer, auch bzu beginnender Brünnung erhitztes Schreibpapier, feines Sägemehl von Birkenholz und Kleie während des Röstens, v. Baumhauer (J. pr. Chem. 102, 123 u. 361; J. B. 1867, 126, Je höher sich dagegen durch rasche Verbrennung die Temperatur über des Allahamulet steigent deste mehr Light strahlt dieselbe Menge des vers Glühpunkt steigert, desto mehr Licht strahlt dieselbe Menge des ver brennenden Körpers aus. - Das Steinkohlengas gibt am meisten Licht, wenn mei die Flamme so groß macht, wie es geschehen kann, ohne daß Ruß unverbrannt bleibt Speist man einen Argany'schen Brenner in 1 Stunde mit 1 1/2 Kubikfuß Leuchtras, so gibt er so viel Licht wie 1 Kerze; bei 2 Kubikfuß so viel wie 4 Kerzen, und bei 3 Kubikfuß in der Stunde gibt er so viel Licht wie 10 Kerzen; also gibt die doppelte Gasmenge 10 mehr Licht. Granam (Lehrb. 2, 105).

Das bei der Verbrennung sich einstellende Feuer erscheint entweder

als ein Glühen, wenn der verbrennende Körper vor dem Verbrennen nicht is den elastisch-flüssigen Zustand übergeht; oder als eine Flamme, wenn st sich zuvor in Dampf oder Gas verwandelt. Im ersteren Falle tritt die Warme, welche sich da entwickelt, wo das Sauerstoffgas den festen oder tropfbaren Körper, wie Kohle oder Eisen, berührt, in diesen über und er hitzt ihn zum Glühen. - Je nach dem Grade der Glühhitze zeigt da ausstrahlende Licht eine verschiedene Farbe. Schwach glühende Kohlet lenchten dunkelrot (Kirschrotglähhutze, dunkle oder schwache Glähhitze), stärke gluhende gelbrot (helle oder starke Rotglühhidze), hierauf folgt Glühen mi gelbem Lichte (schwache Weißglühinitze), dann mit gelbweißem, dann mit grunlichweißem, dann mit blaulichweißem, höchst blendendem Lichte (stark Wegielühnter. - Ein schwach ginhender Körper sendet nur Strahlen aus von de Weibenlange des außersten Ret und solche, deren Wellenlange großer ist als die der sicht baren Strahlen; steigt die Temperatur höher so kommen, bei gleichzeitig wachsende Intensität der Strahlen von groberer Wellenlange. Strahlen von kleinerer Wellenlang hinru in der Art, dab bei jeder Temperatur Strahlen von entsprechender Wellenlang hinsutreten, so daß bei Verhandensein samtlicher sichtbaren Strahlen des Spektrums, be

einem gewissen Hitzegrade weites Licht erscheint. Kinchnerr Hat der breinnlere Stoff elastische Form, es sei ursprünglich. ode wegen der zum Verbreinen nötigen Erhitzung, so entwickelt sich da Fener an der Grenze zwischen Sanerstoffgas und brennbarem Gas und häuf sich in der neuen Verbindung, so wie in den zunächst befindlichen Teile des noch unverbundenen Swerstedgases und brennbaren Gases an. un das Glaben dieser clastischen Flussigkeiten stellt sich als Flumme dat The Harr der Femore gold oft west that the year hands Westershitze, denn not be there and one west has already the lives over the months and we applied the Femore testals are some transfer and the Rose my her hypothere desirah in Floregies to the and an energiand Halle, weld de Green Kinneret, as we'rder and born have St. I and Superite I berühme, and not From strong and the right was not been brings that are fire it and weight implied Phone a a charact love well abor in his or and using good one wird. Break man in the Witte wave mit Weinge to go to be Schule has been believenen Telegret et The Payer and any in the Way of an above the Payer entirely of above the Payer and a day by many and a day by my the Way of the Payer and the considerable of the Mitch and Action of the March and the Mitches

Die Leuchtkraft der Flamme hängt nicht bloß von ihrem Hitzgrade ab, sondern auch von ihrem Vermögen, Licht auszustrahlen. Das Ausstrahlungsvermögen der Körper für ein bestimmtes Licht ist nach Kirch-HOFF proportional ihrem Absorptionsvermögen für Licht von derselben Wellenlänge. Bei der gleichen Temperatur glüht daher ein Metall leb-hafter als Glas, dieses lebhafter als ein Gas; ein Körper, der auch bei den höchsten Temperaturen ganz durchsichtig bliebe, würde niemals leuchten. Viele Körper, die beim Verbrennen gasförmig sind und nur gasförmige Verbrennungsprodukte liefern, wie Wasserstoffgas, Kohlenoxydgas, Schwefel, Selen, Arsenik, Weingeist, geben daher eine matte Flamme, während diejenigen Flammen, in denen feste Teilchen sich bilden, z. B. Magnesia, Zinkoxyd bei Verbrennung von Magnesium oder Zink, sehr lebhaft leuchten. Weniger sicher ist der Vorgang bei denjenigen leuchtenden Flammen bekannt, die nur gasförmige Verbrennungsprodukte bilden. Daraus, daß matte Flammen leuchtend werden, wenn man feste Körper, z. B. Zinkoxydstaub, hineinbringt und daß die Flamme des Leuchtgases ihre Leuchtkraft verliert, wenn man das Gas mit so viel Luft mengt, daß es beim Verbrennen an kalten Körpern keinen Ruß absetzt, schloß H. Davy, daß auch in den leuchtenden Flammen kohlenstoffhaltiger Verbindungen das Licht von festen Körpern, durch die Hitze ausgeschiedenen glühenden Kohleteilehen, ausgestrahlt werde. Nach Flankland (Ann. Pharm. Suppl. 6, 308) dagegen beruht das Leuchten der Flamme nicht auf Ausscheidung fester glühender Teilchen, sondern hauptsächlich, wo nicht ausschließlich auf dem heftigen Erglühen sehr dichter Dämpfe oder Gase. Arsen, Schwefelarsen, arsenhaltiger Wasserstoff oder Wasserstoff, in welchem arsenige Säure abgedampft ist, verbrennen in Sauerstoffigas mit intensivem Licht, obgleich dabei kein fester Körper abgeschieden wird, ebenso Schwefelkohlenstoff in Sauerstoff oder Stickoxyd, obgleich beim Verbrennen an der Luft die wenig leuchtende Flamme an eine eingeschobene Platte keinen Ruß absetzt. Anch bei der Verbrennung des Phosphors ist kein fester Körper anzunchmen, da die gebildete Phosphorsäure bei der Flammentemperatur flüchtig ist. Auch gewöhnlich nicht leuchtende Gase leuchten lebhaft bei der Verbrennung, wenn sie stark kompromiert werden. Die wenig leuchtende Weingeiststamme leuchtet stark in komprimierter Luft. Knallgas und Chlorknallgas, oder Kohlenoxyd und Sauerstoff geben bei der Verpuffung in höchsten Temperaturen ganz durchsichtig bliebe, würde niemals leuchten. werden. Die wenig leuchtende Weingeistflamme leuchtet stark in komprimierter Luft. Knallgas und Chlorknallgas, oder Kohlenoxyd und Sauerstoff geben bei der Verpuffung in geschlossenen Gefälen ein blendendes Licht; die Wasserstofflamme und noch mehr die Kohlenoxydflamme leuchten bei einem Druck von 10 bis 14 Atmosphären ziemlich hell. Das Vorhandensein fester Teilchen ist daher keine notwendige Bedingung für das Leuchten der Flamme, und da überdies der Ruß nicht reine Kohle ist, sondern größtenteils aus Kohlenwasserstoffen von großer Kondensation besteht, so nimmt er an, daß diese Kohlenwasserstoffe in gasförmigem Zustande das Leuchten der Flamme bewirken. [Das fernere Argument, welches er noch anführt, daß nur auf diese Weise die Durchsichtigkeit der Flamme zu erklären sei, ist wohl nicht zutreffend, da eine Flamme in ihrem hell leuchtenden Teile eben nicht durchsichtig ist.] Ob nun der Ruß in festem Zustande oder in Dampform in der Flamme vorhanden sei, jedenfalls beruht auf seiner Abschneidung durch die Hitze die Leuchtkraft der Flamme und sind es daher die noch nicht verbrannten glübenden Hitze die Leuchtkraft der Flamme und sind es daher die noch nicht verbrannten glühenden Bestandteile des verbrennenden Gases, welche das Licht der hellen Flammen hervorbringen, während nach den Untersuchungen von Diribits (Pogg. 122, 497; J. B. 1864, 109) bei den matten Flammen von den glühenden Verbrennungsprodukten der Gase das Licht herzuruhren scheint, da die Flammen von Wasserstoff in Sauerstoff und in Chlor, von Schwefel, schwefelwasserstoff und Schwefelkohlenstoff in Sauerstoff nicht die Spektrallinien von Wasserstoff, Sauerstoff, Chlor, Schwefel. Kohlenstoff zeigen, sondern schwache ununter-brochene Spektra geben, und die Spektra der Flammen von Wasserstoff, mit Salzsäure, Kohlensäure oder schweftiger Säure gemischt, ganz denen von in Chlor verbrennendem Wasserstoff, von Kohlenoxyd und Schwefel gleichen.

Gegen FRANKLAND sind zugunsten der Theorie Davy's zahlreiche Versuche angeführt Gegen Phankland and zugunsten der Theorie Davy's Zahlreiche versuche angetahrt worden, so daß die Anwesenheit fester Körper in der leuchtenden Flamme völlig erwiesen st. W. Strin (C.-B. 1874, 156); Nippold (Jahresber, phys. Ver. Frankfurt 1874, 75, 36); Hedman (Ann. Chem. Pharm. 181, (1876) 129; 182, 1; 183, 102: 184, (1877) 206; Dingl. pol. J. 225, (1877) 450. — Stokes (Chem. N. 64, (1891) 167) erbrachte auf optischem Wege den Nachweis, daß leuchtende Flammen feste Körper enthalten: nur der leuchtende Teil einer Kerzensiamme usw. zerstreut und polarisiert einfallendes Licht.

Ueber die Entleuchtung der leuchtenden Flamme im Bunsenbrenner s. Knapp (J. prakt. Chem. [2] 1. (1870) 4281; Blochmarn (Ann. Chem. Pharm. 168, (1873) 295; 207, (1881) 167; Ber. 14. (1881) (1925); Wibel. (Ber. 8, 1875) 226; Heumann (Ann. Chem. Pharm. 181, (1876) 129. Ber. 14. (1881) 1250, 2210). — Als feststehend dürfte gelten, daß der in reichlicher lieuge in die Flamme eintretende Sauerstoff durch sofortige Oxydation des Kohlenstoffs entleuchtend wirkt, und ferner, daß durch Beimischung von Stickstoff zum Leuchtgase infolge von Wärmebindung und Verdünnung der Flammengase ebenfalls Entleuchtung herbeiartist and today period parts Lindres them \$ 60 1401 \$ 15-65, 1892 79, 125; Ar. 60

- ... And to a de manny and the marious arrang her Flammer ment on Versuch

in production of the state of

to the day to the exercising the Build in the Famme turn Hingareten von the first that the transfer of the man and the following the first ten was entire to the first ten following the first ten fir were my rise to be known digweet mit einer minimizenden Menige in fairersteil bleibt. To the I would be in contract. Since of an areas of a measured in a measured and

Amount of the Court of The Court of the State of the Stat cost over the value of the hardway on had up they bewelt to mark things, for a reference expense of the vertudend in a parameter, for complete a temporary and, wall is Bull and tem Weingerick, the residence and to dec. Rentation - Se more man his Vernennen einer Konlen-en auf alleg certengement deste mater wird gwar Rad in the appropriate abort deste for the second s

For the Miles range of gracer at Franciscus B. des Kerzenlichts, besteht aus 3 Teilen: a for Innern sennder eich der durch die Hisze zersetzte Talg in Gusgestalt, unter der (11). Ze deuer anere dankle Kegel ist b mit einem höchst glänzenden Mantel von er Zeiterdem Raue intzigen e freien Mantel umgibt, unten am deutlichsten, eine eine blanze riamme freie bezeichnet den firt, wo die Verbindung zwischen dem von außen with the first in the preschant dea Orl. w. the Verbindung switchen dem von außen and extracted and der von inner sich entwickelnden brenabaren Materie erfolgt, om lat daher nich bei weitem der heileste Teil. Stan. Ponnet Ann. Phil. 8, 221; 9, 437, eg) Lercontus Ann. Phil. 11, 176, Blackalder (N. Ed Phil. J. 1, 52 und 224); Watter Und May J. 13, 86 J. pr. Chem. 13, 223.

[ther die struktur der Flaume a. noch Hauman (Ber. 6, (1873) 231); Teclu (J. prakt Chem. [2], 44, 1991, 246; 52, (1895) 145., 56, (1897) 178; Swithelits Chem. N. 64, (1891) 186, W. (1872, 70, 81; Jaurn. Chem. Soc. London 61, 1892, 204, 217). — Haben u. Rusantet Z. angen Chem. 38, (1894) 5.-64

Runapurt Z. unung Chem. 38, (1904) 5-64

Nuch den Versuchen von V. B. Lawes (Chem. N. 69, 1894, 87, 103, 111, 125; 71, (1806) 181, 190, 203; Journ. Chem. Soc. London 69, (1896, 226) geben alle Kohlenwasserstelle des Lauchtgrass in dem nichtleuchtenden Teil der Flamme in Acctylen über, das bei Temperaturen über 1200° ohne sich zu polymerisieren als endothermische Verbindung unter Warmerntwicklung in Kohlenstoff und Wasserstoff zerfällt. Diese Zersetzungswärme,

unter Würmerntwicklung in Kohlenstoff und Wasserstoff zerfällt. Diese Zersetzungswärme, durch welche die aus dem Acetylen abgespaltenen Kohlenstoffatome eine plötzliche Temperaturerhohung erfahten, ist als Ursiche des Leuchtens zu betrachten, da die niedrigere Inrehechnetztemperatur der Flamme zu dessen Erklärung nicht ausreicht. Siehe hierzu din kanwande von A Smithelias (Chem. N. 72, (1895) 265).

Zur Erklärung der hohen Leuchtkraft des Auer'schen Gasglühlichtes wurden zahlreiche Theorien aufgestellt, die sich zum größten Teile nicht halten ließen: Nichols u. Snow 19th May [6] 33, (1892) 191; Cu. John (Wied. Ann. [2] 56, (1895) 433); Killing (Journ. f. Gusbel. 40, (1897) 143, 1896) 607, 40, (1897) 339; 40, (1993) 445; Drossbach (Journ. f. Gusbel. 40, (1894) 41, (1898-862), Bustik (Dingl. pol. Journ. 306, (1897) 143; Ber. 31, (1898) 5).

[Grav (Ann. Chem. Phys. [7] 27, (1992) 433); — White, Russel u. Traves (Journ. f. Gusbel. 47, (1994) 21, 46, 76, 49).

Auch Le Charrière u. Bourouare (Compt. rend. 126, (1898) 1861) besitzt der Thor-Cor Körper bei der Temperatur, bei welcher er leuchtet, für die verschiedenen Strahlen ein verschiedenes Emissionsvermögen, er ist bei dieser Temperatur ein "gefärbter" Körper. fieme hohe Leuchtkraft rührt davon her, daß sein Emissionsvermögen für Blau, Grün und tielb nehr groß ist, während das für Rot geringer und noch schwächer zweifellos das für Infantat ist. Der Anteil der in Form von Licht ausgestrahlten Energie ist infolgedessen sehr hadeutend. Die absolute Menge der als Licht ausgestrahlten Energie ist jedoch actinger als die, welche ein "schwarzer" Körper (im Kinemiorr schen Sinne) bei derselben emperatur ausstrahlen wirde. Aber ein "schwarzer" Körper von dergleichen strahlenden Uberilkehr erreicht in der gleichen Flamme nur eine viel niedrigere Temperatur, weil er wegen seines erhöhten Strahlungsvermögens für Strahlen mit großer Wellenlänge einen

Flamme.

21

großen Teil der zugeführten Energie als Wärme abstrahlt, und erzeugt dementsprechend uur einen geringen Lichtestekt. S auch Neunst und Bosk (Phys. Zischr. 1, (1900) 290). — Noch nicht aufgeklärt scheint die Tatsache, daß der Thor-Cer-Körper bei einem Gehalt. won 99.1%, ThO, and 09%, CeO<sub>2</sub> ein größeres Leuchtvermögen zeigt als jede andere Mischung und als jede der reinen Komponenten für sich. Vgl. auch Baur. Z. angew. Chem. 1900, 1055. — Haber u. Richarde, Z. anerg. Chem. 38, (1904) 60. — Eine Darstellung der Geschichte der Erfindung des Gasglühlichtes gibt Auen u. Weisbach, Chem. N. 85, (1902) 254; Journ. f. Gasbel. 1901, 661.

Die Flamme ist um so größer, je mehr Sauerstoffgas das aufsteigende brennbare Gas bei gleichem Volum zu seiner Verbrennung nötig hat, und mit je mehr fremdartigen Gasen das umgebende Sauerstoffgas gemengt oder verbunden ist; denn in diesem Falle muß das brennbare Gas dem Sauerstoffgase einen größeren Umfang, mehr Berührungspunkte darbieten, wenn

dieses in dem Verhältnisse, in dem es zuströmt, verbrennen soll.

Läßt man brennbare Gase in einem gleich starken Strom durch eine Spitze in Sauertrofigas und seine Gemenge treten, so zeigt sich folgendes: Wasserstofigas gibt eine vielkleinere Flamme, als ölbildendes (1 Maß Wasserstoffgas braucht ½, 1 Maß ölbildendes braucht 3 Maß Sauerstoffgas zur Verbronnung), und mit Stickgas gemengtes Wasserstoffgas gibt eine noch kleinere Flamme, als reines. Die Flamme des Wasserstoffgases in Sauerstoffgas ist kleiner, als in Luft: aber es zeigt sich die Ausnahme, daß das Wasserstoffgas in Luft eine kleinere Flamme gibt, als in Chlorgas oder in Stickoxydulgas, wiewohl I Maß Wasserstoffgas 2.4 Maß Luft und nur 1 Maß Chlorgas oder Stickoxydulgas braucht. Wander glaubt, daß dieses vielleicht von der verschiedenen Diffusibilität der Gase durcheinander abhänge; docht reicht der Unterschied in der Diffosibilität, der übrigens höchstens für die Verbrennungsprodukte in Betracht kommen könnte, nicht aus, dies zu erklären.

Die Farbe der Flamme hängt teils von ihrer Temperatur, teils von

der Natur der darin befindlichen Stoffe ab.

Durch Zusatz von Borsäure oder von einem Chlormetall und Vitriolöl zu Weingeist wird die Farbe seiner Flamme grün, oder, wenn er stürker erhitzt wird, gelb; Chlor-strontium oder Chloroalcium fürben die Weingeistslamme rot, Chlorbarium grünlich gelb, Kochsalz gelb, Chlorkupfer lebhaft rot, mit grünem und blauem Rande. Mit Kupferoxyd der Schwefelkupfer bedecktes Kupfer (nicht blankes), in die Weingeiststamme gehalten, farbt sie grün. Mulden (N. Br. Arch 2, 145). — Die Flammen underer brennbarer Körper werden auf ähnliche Weise verändert. Chlorstrontium rötet, jedoch nur solange es feucht. ist die Flamme des Wasserstoff-, Sumpf- und übildenden Gases, so wie des Kerzenlichtes, nicht die des Schwefels. Hundrand (Schw. 60, 383; J. pr. Chem. 7, 234). — Besser als die Weingeiststamme eignet sich für diese Reaktionen die Flamme der Bunnen Gaslampe, da sie weniger eigene Fürbung besitzt und eine höhere Temperatur hervorbringt. Die Färbung der Flamme wird durch den glühenden Dampf der eingebrachten Substanz der eines Teils derselben bewirkt — Die zusammengesetzten Körper werden dabei in der Regel zersetzt; denn wenn man die Zersetzung der Chlorverbindungen der Metalle in der Flamme durch Zusatz von Salzsaure oder Salmiak verhindert, so sieht man bei Unter-Spektrallinien oder andere als ohne den Zusatz; der durch Glühen in einem Porzellanrohre erzeugte Dampf von Chlornatrium oder Natron zeigte nicht dus Natriumspektrum, wohl aber in demselhen Rohre schon bei schwacher Rotglut metallisches Natrium; es ist daher anzunchmen, daß die Spektra und somit auch die Flammenfärbungen in der Regel ganz, in anderen Fällen wenigstens teilweise den Metallen und nicht ihren in die Flamme eingeführten Verbindungen zukommen. A. Mitschrellen (J. pr. Chem. 86, 13; J. B. 1862, 31. — Pogg 121, 459; J. B. 1864, 112). - Page 121, 459; J. B. 1864, 112). Während die gewöhnlichen Flammen im Innern die brennbare elastische Flüssigkeit.

entbalten, welche mit Luft oder Sauerstofigas umgeben ist, kann man auch umgekehrt in einen mit dem brennbaren Gase erfüllten Raum Sauerstofigas. Luft usw. in einem Strom treten lassen und die Verbreunung einleiten. Alsdann besteht der innere dunkle Teil der Flamme aus Sauerstoffgas, und dieses scheint gleichsam in dem brennbaren Gase zu verbrennen. So verbrennt Sauerstofigus in Wasserstofigus, Lavoisien u. Gengembre, Chlorgas in Wasserstoffgas, Sauerstoffgas, Luft, Untersalpetersäuredampf joder Chlorgas, onter Abestz von vielem Ruß in ölbildendem Gas. Man fitlit z. B. eine tubulierte Glocke aber Wasser mit ölbildendem Gase, öffnet den Tubulus, entzundet das Gas, und senkt das auerstofigus zuführende, in einem Kork befestigte Rohr in das Gas, so daß der Kork den Tubulus sebließt. Auch kann man in einer an dem Korke hängenden Schale chlorsaures Kali bis zur Sauerstoftgasentwicklung erhitzen, und es dann in das entzündete ölbildende Gas senken, wo es die Verbrennung mit einem schönen Licht unterhält, dessen Farbe sich darch Zusatz von salpetersaurem Natron, Strontian oder Kupferoxyd mannigfach abandern

INIII Camp 1.1 Placem Vo 612, I pp Chem 2 66 — 5 min Sunarrana Page 100 III. Valen Verscengererena zur Temanstratus des Bresiness vas Laft in

putte telumine and a manufacturing of the State of the State of the Dampi der Company of the Dampi der Company of the Company

The Vinnine ist kleiner went canery. The der Stickeryluiges eder der Dampf der interentprierenner Geler i bergest in Wassert. Best tritt, als umgebeurt. Warden Nicht den it, it, insegten wäre das der gestellen in erwatten. Best in desser aus der Abnandings übelt ein erseten ab der den Verenbeid der verschiedene Ausstralie er dwindigheit der treis herrickenberg was, beim Kobismeryd, von dem bei gleichem Druck und gibelter Ausstreinungseitenung ein nur wenng grefere Volumen ausstratt als von Sauerstell was nach die beimen des deren verbrenzenden Sauerstellig grefer als die des Koblesenstell nur nach die beimen des deren verbrenzenden Sauerstelligus in ölbsidendes, als dem in innerstellig von Versenstelligas tritt bei elleitendem Gase ist die Flamme innen dunkel, hierand liegt ein bleichende Hulle Plutin schmelzend, hierand nach außen eine dunkelgebeitenme die sieh nach oben verlängert, Ruß haltend, von welchem ein großer Teil unvehruntet heint Hilbst men in kochenden Schwefel Sauerstoffgas, so entsteht eine gelbeitenmen timen dunkel, auflen und an der Spitze rot; Luft gibt eine kleinere Flamme, der Mann 1 iften und annen dunkel, auflen blau und an der Spitze rot ist. Warder (Philade)

Anch die Latrolo flamme gehört hierber; sofern hier die Luft in die Mitte des an stelgenden henntaren bemplie gebinen wird. Du, wo der dunkle Kegel der eingebinsere Luft in eine latalische spitze endigt, und sich die ihn umgebende Verbrennungshülle af einen Funkt henzentehel, ist die stärkeite Hitze

the divergence oder ranche Verbindung eines Körpers mit Sauerstott, nachdem sie durch Temperaturerhöhung eingeleitet ist, fortdauert wenn man aufhort, von außen Wärme zuzuführen, dieses hängt im allgemeinen davon ab, ob die Wurme, die ein Körper bei seiner Verbindung mit dem zumerstedt in einer gegebenen Zeit en wickelt, der Wärmemenge gleichkemmt, wie hie in derzelben zeit in die benachbarten Körper überströmt, und ab alse der Karper auf der zum Verbrennen nötigen Temperatur bleibt, und im besaufderen 1 von der Philerene zwischen der Temperatur, bei das des karpen bengsam oder rasch mit Sinerstell verbindbar ist, und der anderen B von der Verges von Warme, die er beim Verbrennen entwickelt. I von der Verdaumung wirt grom fasteren, nicht zur Verbrennung bei der auch der Mengung mit grom fasteren, nicht zur Verbrennung bei der Angelein geschen geschen der tropfbarfen zur Werbrennung kart gem fasteren, nicht zur Verbrennung bei der Angelein geschen geschen der tropfbarfen zur Werbrennung kart gem fasteren der tropfbarfen zur Werbrennung kart geschen der kongelein der beiter oder tropfbarfen zur Werbrennung kart geschen der kannen der tropfbarfen zur Werbrennung kart geschen der kongeleitet der kongeleitet ist, fortdauert der kongeleitet ist, fortdauert der körnen der kongeleitet ist, fortdauert der körnen der kongeleitet der körnen der kongeleitet der körnen der kongeleitet der der körnen der kongeleitet der körnen der körnen der kongeleitet der körnen der körnen der kongeleitet der körnen der kongeleitet der körnen der kongeleitet der körnen der körnen der kongeleitet der körnen der kongeleitet der körnen der kongeleitet der körnen der körnen der kongeleitet der körnen der k

with a line of the control of the co

The second of th

A Company of the comp

aetherdampf, in 30 fach verdünnter Luft, zeigt beim Eintauchen eines glühenden Eisens auch eine schwache Flamme. Das langsame Verbrennen an Platin zeigt Sumpfgas bis zur Jachen, Kohlenoxyd bis zur 6 fachen, Weingeist, Aether- und Wachsdumpf bis zur 8 fachen, erreugendes Gas bis zur 10—11 fachen, Weisserstoffgas bis zur 13 fachen und Schwefeltanpf bis zur 20 fachen Verdünnung der Luft — Durch Temperaturerhöhung wird die betreit eine Schein, wasserstoffgas bis zur 18 fachen und Schwefeltanpf bis zur 20 fachen Verdünnung der Luft — Durch Temperaturerhöhung wird die betreit eine Schein, weit der Knalluft, bis zum Glühen erhitzt, beim Hindurchschlagen eines elektrischen Funkens einen Schein, wie von Verbrennung, entwickelt. H. Davy. Nach Grootthus wird umgekehrt die Verbeanlichkeit durch Erwärmung vermindert, sobald diese eine Ausdehnung bewirken kann, auch zu B. ein in der Torakteklaftschen Leere ausgedehntes Gemenge von Wasserstoffgas aud Luft, welches bei gewöhnlicher Temperatur durch den elektrischen Funken noch entwicklich wird. Er nimmt daher, von freie Aussiehnung gestattet ist, an, die Wärme habe 1. ein Vermögen, den Körper ausudehnen, und dudurch minder entzündlich zu machen, und 2. ein Vermögen, seine Entzündung zu veranlassen. Die Ausdehnung befolge eine arithmetische, die Entzündlichkeitsvermehrung eine geometrische Progression, daher letztere bei einer gewissen Erhitzung, webe jedoch, wenn das Gasgemenge zuvor in der Torakteklung schen Lehre ausgedehnt war, die sehr bedeutende sein wird, obsiegen milsse. Dagogen entzündet sich nach H. Dayw der Quecksilber befindliche Knalluft bei allmählichem Erhitzen, wodurch sie auf das 5 fache ausgedehnt wird, durch die zuletzt eintretende Rotglühhitze; er nimmt bei nortene. Versuch Gegenwart von Wasser- oder Quecksilberdampf als Hindernis des Verbennenden ausgehärischem Druck zu, so daß blau brennende Flammen hell leuchtend werden 1. 19 und die matten Flammen kohleustoffhaltiger Substanzen bei stenk erhöhtem Druck zur atmesphärischem Druck zu, so daß blau brennende

Zu 4. Fremdartige beigemengte Gasarten, die nichts zum Verbrennen beitragen, webmen einen Teil der durch die Verbrennung erzeugten Wärme auf, und bringen um so er die Temperatur unter den Verbrennungspunkt herab, je größer ihre Menge, ihre amekapazitat und ihre Beweglichkeit. — In Sauerstoffgas brennen die Korper nicht mac weit lebhafter, als in der Luft, welche ungeführ nur 1 Maß Sauerstoffgas auf 4 Maß rukgas enthält, sondern es verlöschen auch Eisen und Diamanten in der Luft, die im auerstoffgas zu brennen fortfahren. — In 4-5 fach verdichteter Luft, die demnach 1 Maß auerstoffgas enthält, verbrennen wegen der Wärmeentziehung durch dus Stickgas Lichte, Wasserstoffgas, Schwefel. Kohle und Eisen nicht lebhafter, als wenn nicht komprimierter luft 4 Maß Sauerstoffgas zugefügt wäre. — 1 Maß Knahluft ist nicht mehr durch den ehterschen Funken entzündlich, wenn ihm beigemengt ist: 12 Maß ölerzeugendes Gas, ser 4 Maß überschüssiges Wasserstoffgas, oder 2 Maß Hydrothion-, oder Salzsäuregas, ein 8 Maß überschüssiges Sauerstoffgas, der Maß Wasserdampf heben noch nicht die Entzündlichkeit wa 1 Maß Knallgaß auf. H. Davy. — Nach Humonder u. Gav-Lussac (Gilb. 20, 49) hört die Entzündlichkeit von 1 Maß Knalluft auf bei Zumengung von 5 Maß Sauerstoffgas, oder au 17 Maß Wasserstoffgas. — Nach Rednantur u. Reißer (Ann. Pharm. 73, 144) findet web, den elektrischen Funken noch vollständige Verpuffung statt, wenn das Volum des merstoffs mehr als 0.1 von dem des Wasserstoffs beträgt. Der Wasserstoff wird noch vollständige verbraunt, wenn sein Volum 0.12 von dem des Sauerstoffs ist, gar nicht, wenn es ur 0.055 desselben beträgt; zwischen diesen Grenzen findet unvollständige Verbindung att. Stickgas wirkt auf die Verbrennung von Knallgas ebenso wie überschüssiger Sauertoff, in Kohlensaure verbrennet Knallgas vollständig, wenn es wenigstens 0.37 vom Volum auf Kohlensaure, in atmosphärischer Luft, wenn es wenigstens 0.17 von dem der Luft betragen. — Naum flas Sauerstoffgas mit 3, aber nicht mehr unt 4 Maß salzsaurem Gas; unt 2 Maß Sti

schweren Gase schneller verteilt und damit abkühlt. Walder. - Ein Kerzenlicht verlischt in Luft, der 1/6 Maß salzsaures Gas, oder 1/10 Fluorsilieiumgas beigemengt ist. - Brennen Materien in einem eingeschlossenen Luftraume, so wird durch Verzehrung des Sauerstoffs und zum Teil durch Erzeugung gasförmiger Zersetzungsprodukte, wie Kohlensäure, schwedlige Säure, das Verhältnis des Stickgases usw. vermehrt und dadurch Erlöschen bewirkt. In einem und demselben Luftraume erlischt zuerst ein Kerzenlicht, dann das Wasserstoffgas, dann der Schwefel, während das langsame Verbrennen des Phosphors auch bei der geringsten Menge von Sauerstoffgas fortwährt. H. Davy. - Ueber Entzündlichkeit von Gasgemischen

e. ferner unter Knallgus.

Zu 5. Feste brennende Kürper erlöschen auf gutleitenden Unterlagen, z. B. glubende Kohlen auf größeren Metallmassen. - Ein Gemenge aus brennbaren Gasarten und Sauerstoffgas läßt sich in sehr engen Röhren nicht entzünden, weil ihre Wandungen zu rasch abkühlen (hierauf beruht das Newmann'sche Gebläse). Aus demselben Grunde verbreitet sich die Entzundung eines Gemenges von brennbarem Gas und gemeiner Luft häufig nicht durch die Löcher eines Metallgoffechts; doch erfolgt dieses um so eher, bei je niedrigerer Temperatur das Gas entzündlich ist, je mehr sich Hitze bei seinem Verbrennen entwickelt. je schneller es durch Stoß oder Luftzug durch die Löcher hindurchgetrieben wird, je weiter die Oeffnungen, je geringer die Masse und Wärmekapazität, und je höher die Temperatur des Gewebes. Bei einer gewissen höheren Temperatur geben alle Flammen hindurch — Auf dieser Undurchdringlichkeit der Metallgewebe für die Flamme des in den Steinkohlenwerken vorkommenden Sumpfgases beruht Davy's Sicherheitstampe (Ann. Phil. 25, 454). -Die Flamme eines baumwollenen Fadens lüßt sich schon durch einen in einiger Entfernung darübergehaltenen feinen Ring von Eisendraht oder einen dickeren von Glas auslöschen.

H. DAVY. S. auch KRONIG (Pogg. 122, 173; J. B. 1864, 119).
Nuch M. KBEVER (Ann. Phil. 26, 344; Schw. 48, 42) soll eine Wachs- oder Talgkerze im Dunkeln schneller verbrennen, als im Sonnenlicht, wiewohl in diesem die Temperatur viel höher ist. — Nach Le Conte (Sill. Am. J. [2] 24, 317; J. B. 1857, 76) ist dies nicht

der Fall.

Bewegung der Luft durch Blasen, Luftzug, Blasebalg beschleunigt die Verbrennung. und macht dadurch die Hitze intensiver, sofern sie dem brennenden Körper immer neu-

Anteile Luft zuführt.

Zu starke Bewegung der Luft kann brennende Körper auslöschen, teils durch Er-kültung, wenn die Luft in größerer Menge hinzugeführt wird, als ihr Sauerstoff in der gegebenen Zeit vom brennbaren Körper aufgenommen werden kann, z. B. bei glübenden Kokes; teils dadurch, daß, z. B. beim Kerzenlichte, der brennende Dampf von seinem Quell getrennt wird, also seine Verbrennung nicht weiter fortpflanzen kann.

Feuerlöschemle Substanzen wirken teils durch Abkühlung, wie Wasser, teils sofern sie die brennenden Körper bedecken, und dadurch den Zutritt der Luft erschweren, wie Salzlösungen, Lehmwasser usw.; teils dadurch, daß sie dieselben mit einer das Brennen

nicht unterhaltenden Gas- oder Dampfschicht umgeben, wie Wasserdampf. Kohlensäure usw.

Durch die genauesten, zuerst von Lavoisier angestellten Versuche ist ausgemacht, daß sich bei der Verbrennung das ganze Gewicht des Sauerstoffgases mit dem ganzen Gewicht des brennbaren Körpers vereinigt, daß also die durch Verbrennung entstehende Materie, der verbrannte Körper. genau so viel wiegt, wie verzehrtes Sauerstoffgas und verzehrter brenn-barer Körper zusammen. Antiphlogistische Verbrennungstheorie. — Hierdurch ist die phlogistische Lehre Stahl's und seiner Nachfolger widerlegt, nach welcher angenommen wurde, jeder brennbare Körper bestehe aus einem wägbaren, eigentümlichen, allen Körpern gemeinschaftlichen Prinzip der Brennbarkeit, dem Phloquston oder Brennstoff und einer sauren oder erdigen Substanz (z. B. der Phosphor aus Phiogiston und Phosphorsaure, das Blei aus Phiogiston und Bleierde, dem jetzigen Bleioxyd); beim Verbrennen wiekele sieh das Phiogiston, und es bleibe diese Substanz in Gestalt des verbrannten

zurück; erhitze man den verbrannten Körper mit Kohle, einem an Phlogiston sehr Körper, so nehme der verbrannte Körper aus der Kohle wieder Phlogiston auf, e wieder in den vorigen brennbaren Körper verwandelt. Kurz, wo man jetzt ani trete zu einem Körper Sauerstoff, glaubte man sonst, er verliere Phlogiston; ich der jetzigen Ansicht einem Körper Sauerstoff entzogen wird, hieß es sonst, Phlogiston auf. Wäre diese Lehre richtig, so müßte der nach dem Verbrennen lörper weniger wiegen, als der breunbare, was sich gerade umgekehrt verhält ntdeckung des Sauerstoffs suchte man durch folgende Hypothesen die phlogistische len neu erkannten Tatsachen in Einklang zu bringen:

und Wieglen: Der brenubare Körper besteht aus dem nach dem Verbrennen den Stoffe und einem negativ schweren Phlogiston; beim Verbrennen ent-und vereinigt sich mit dem Sauerstoffgas oder der dephlogistisierten Luft zu

phlogistisierter Luft von geringerem Gewicht und Volum.

2 Kinwas: Die brennbaren Körper bestehen aus einem Substrat und aus Phlogiston, wiches einerlei ist mit brennbarer Luft (Wasserstoffgas); beim Verbrennen vereinigt eich we Phb giston mit dem Sauerstoffgas, aus dem es das Feuer ausscheidet, zu Kohlensäure. en höherer Temperatur zu Wasser; diese Produkte werden hald frei, bald vereinigen sie ach mit dem Substrate und stellen damit die verschiedenen verbranaten Körper dar.

3. van Monn: Die brennbaren Körper bestehen aus einem Substrat und aus Wasserwil; der Wasserstoff vereinigt sich beim Verbrenuen mit dem Sauerstoff zu Wasser, und dieses mit dem Substrat zu verbranntem Körper; der brennbare Körper ist also Substrat

- Wasserstoff; der verbrannte: Substrat + Wasser, oder brennbarer Körper + Sauerstoff, 4 Sehmelle: Das Phlogiston der brennbaren Körper ist nur wenig gewichtig; das sucrstoffgas oder die Feuerluft besteht aus einer wenig wiegenden salinischen Materie, aus Wasser und wenig Phlogiston. Beim Verbrennen vereinigt sich das Phlogiston der bennbaren Körper mit der salinischen Materie der Feuerluft in verschiedenen Verhältussen zu Licht und Wärme, und das Wasser der Feuerluft tritt au das Substrat des

5. Richten: Das unwägbare Phlogiston der brenubaren Körper vereinigt sich mit der Basigkeitswärme des Sauerstoffgases zu Licht, während sich der wägbare Teil des Sauer-

ull mit dem wingbaren Teil des brennbaren Körpers vereinigt. 6 Göттыко: Das Phlogiston ist nichts anderes als Licht; dieses bildet mit der im

merstoff enthaltenen Feuermaterie zum Teil Wärme.

Die bei der Verbrennung stattfindende Wärmeentwicklung hat man in verschiedeuer Wise zu erklären versucht: 1. Lavoisien leitete dieselbe von der Flüssigkeitswärme ab, dem wägbaren Teile des Sauerstoffgases oder dem Sauerstoff Gasform erteile und bei er Verbindung desselben mit anderen Materien abgeschieden werde. – Da diese Erklärung udessen auf für einen kleinen Teil der Verbrennungswärme gelten konnte, so nahm man 2 die sieh verbindenden einfachen Stoffe, und zwar entweder den Sauerstoff allein, втекателл, oder der brennbare Körper allein. Wiegere, oder die zündenden sowohl, wie beennbaren Stoffe hielten, unabhängig von der in ihnen etwa enthaltenen Flüssigkeits-irme, eine andere große Menge noch inniger gebunden, welche bei der Vereinigung frei and – 3. Die elektrochemische Verbrennungstheorie nahm an, daß der Sauerstoff negaur Elektrizität und der brennbare Körper positive, Вънделис, oder der Sauerstoff positive, и brennbare Körper negative Elektrizität gebunden halte. Смень, und daß bei der Ver-

Nach der mechanischen Wärmetherie beruhen die bei chemischen Verbindungen aufterbenden Würmeerscheinungen auf dem Unterschiede zwischen dem molekularen Kraftstellen, der Energie, der unverbundenen Körper und der gebildeten Verbindung. Ist die Extra der letzteren geringer als die der Körper, aus deuen die Verbindung zusummenmett ist, so erscheint der fehlende Teil, so weit er nicht zur Verrichtung innerer oder
wer Arbeit zur Leberführung eines Bestandteils in Gasform oder zur Ausdehnung der
mittellungsprodukte) verwandt wird, als Wärme.

Der Verbindungsakt des Sauerstoffs mit den übrigen Stoffen heißt die Organism (Verbrennung). Der Sauerstoff ist der oxydierende (komburierende, miende), der mit ihm verbindbare Stoff der oxydierbare (kombustible, brennare, die neue Verbindung der oxydierte (verbrannte) Körper. Die Trennung sauerstoffs von einem anderen Stoffe wird Desoxydation, Reduktion genannt.

Die Verhindung des Sauerstoffs mit den übrigen Stoffen geht nach

ligenden Atomverhältnissen vor sich:

4:1 2:1 Ag*0 H*0	1 : 1 FeO	~	3:2 H <sup>2</sup> O <sup>2</sup>		2:3 Fe <sup>2</sup> O <sup>3</sup>	
1:2	2:4 N <sup>2</sup> O <sup>4</sup>	2 : 5 P'0'		1:3 CrO <sup>2</sup>	2:7 Mn <sup>2</sup> O <sup>7</sup>	1 ; 4 0s04

Die Verbindungen der übrigen Elemente mit Sauerstoff werden Oxyde Die meisten Stoffe sind nach mehr als einem Verhältnis mit suerstoff verbindbar, sie bilden mehrere Oxyde. Je nach dem Atom-erhältnisse in den Oxyden unterscheidet man Mono-, Sesqui-, Di-, Triand Tetr-Oxyde. Zur Bezeichnung niederer bzw. höherer Oxydationsstufen denen auch die Ausdrücke Suboxyd und Oxydul bzw. Hyper- (Super-) Oxyd und Peroxyd (letzterer speziell für Derivate des Wasserstoffsuperoxydes).

Die Oxyde verhalten sich gegen Wasser zum Teil indifferent, zum Teil whinden sie sich damit mehr oder minder heftig und bilden dann ent-

weder Sauren (Sauerstoffsäuren) oder Basen.

Physiologisches Verhalten. Ueber die Bedeutung des Sauerstoffs für die vitale Bewegung des Protoplasmas s. Künne, Z. Biologie 35, (1897) 43: 36, (1898) 425.

Nachweis und Bestimmung. Reiner gasförmiger Sauerstoff wird meist durch die Eigenschaft erkannt, einen glimmenden Holzspan zu entstammen. Der Nachweis des Sauerstoffs in Gasgemengen und des in Flüssigkeiten gelösten ist meist mit einer quantitativen Bestimmung desselben verbunden. S. hierüber die Handbücher der analytischen Chemie.

Eine ausführliche Darstellung der gebräuchlichen Methoden nebst ziemlich vollständigen Literaturangaben findet sich bei Classen, Ausgewählte Methoden der analyt. Chem. Braunschweig 1903) Band II, p. 1-59.

Verwendung. Sauerstoff kommt in Stahlzylindern unter einem Druck von ca. 100 Atmosphären in den Handel. Die Flaschen besitzen Reduzierventile, die den Druck auf 1/4 Atm. verringern, so daß das Gas der Flasche mittels eines Gummischlauches mit Quetschhahn oder dgl. bequem entnommen werden kann. Reiner Sauerstoff findet mannigfaltige Verwendung (s. B. Gerdes, Z f. compr. fl. Gase 2, (1898) 24):

a) für medizinische Zwecke, zu Inhalationen nach Vergiftungen durch Leuchtgas,

Kohlenoxyd usw. und nach Narkosen;

b) zur Beleuchtung durch Kalk- oder Zirkonlicht (Leuchtgas- bzw. Knallgasgebläse); c) im chemischen Laboratorium; bei der Verwendung des in Flaschen komprimierten Sauerstoffs zu organischen Elementaranalysen und kalorimetrischen Bestimmungen ist auf einen etwaigen Gehalt desselben an Wasserstoff (siehe elektrolytischer Sauerstoff) und Kohlenstoffverbindungen zu achten, welche infolge der Verbrennung von Staub, Schmieröl u. dgl. beim Komprimieren des Gases darin enthalten sein können. Siehe: Berthelot (Compt. rend. 135, (1902) 821) und S. Thomas und van Lernt (Z. angew. Chem. 15, (1902) 1236);

d) bei technischen Prozessen; zur Reinigung des Leuchtgases von Schwefelverbindungen (Journ. f. Gusbel. 32, '1889; 1154); zur Beförderung des Bleichprozesses mit Chlorkalk, Thorne (J. S. Chem. Ind. 8, 82-88, C. B. 1889, I, 483). Sauerstoff dient ferner zur Erzeugung hoher Temperaturen in Gebläsen (Metallurgie). Als Sprengmittel wird ein Gemenge von flüssigem Sauerstoff mit oxydierbaren Substanzen (Schwefel, Holzkohle) empfohlen,

Patentill. 19, (1838) 924.

Ueber Versuche mit komprimiertem Sauerstoff s. auch B. Schwalbe (Z. physik.-chem. Unterr. 9, (1896) 57).

#### Autoxydation und Aktivierung des Sauerstoffs.

Schönbein, Verhandl. naturf. Ges. Basel I. (1857) 467; II. (1860) 113; IV. (1864) 3. —
Eine übersichtliche Darstellung aller einschlägigen Arbeiten Schönbein's s. "C. F.
Schönbein, 1799—1868, II. Teil" von Kahlbaum u. Schaeb, 6. Heft d. Monograph,
d. Gesch. d. Chem. (Leipzig 1901".

Hoppe-Seyler, Z. physiol. Chem. 1, (1878) 396; 2, (1879) 22; 5, (1881) 244 (Baumann); 10,
(1886) 35. — Ber. 12, (1879) 1551; 16, (1883) 117, 1917; 22, (1889) 2215.

Moritz Thaube, Ber. 15, (1882) 222, 659, 2421, 2434; 16, (1883) 123, 1201; 18, (1885) 1877,
1887, 1880, 1894; 22, (1889) 1496, 1515, 3057; 26, (1893) 1471.

Van T'Hopf u. seine Schüler, Z. physik. Chem. 16, (1895) 315 (Ewan), 411; Jobissen, Ber.
29, (1896) 1707; Z. physik. Chem. 22, (1897) 34, 54; 23, (1897) 667; Ber. 30, (1897) 1951.

(1897) 1951.

A. Bach, Compt. rend. 124, (1897) 951; — Monit. scient. [4] 11, II (1897) 484. C. Engler u. Mitarbeiter, Ber. 30, (1897) 1669; 31, (1898) 3046, 3055; 33, (1900) 1090, 1097, 1109; 34, (1901) 2933; 36, (1903) 2642; 37, (1904) 49, 3268 u. 3274. — Z. anory. Chem. 29, (1902) 1. -

Zusammenfassende Darstellungen über diesen Gegenstand s. Bodländer, Ueber langsame Verbrennung, Sammlung Ahnens 3. Bd. 385. — E. Baur, Z. angew. Chem. 15, (1902) 53. — R. Ihle, Z. physik. Chem. 22, (1897) 114. — W. Ostwald, Z. physik. Chem. 34, (1900) 248. — F. Haber, Z. phys. Chem. 34, (1900) 513; 35, (1900) 81, 608; Z. Elektrochem. 2, (1900) 441. — W. Manchot, A. 325, (1902) 93. — W. P. Johnsen, Chemisch Weekblad 1, 789, 801, 817 (1904).

Weitere Literaturangaben s. im Text und unter "Ozon" und "Wasserstoffsuperoxyd".

Körper, die schon bei gewöhnlicher Temperatur, beim Stehen an der Luft Sauerstoff aufnehmen, nennt man autoxydable Körper (M. TRAUBE), den Vorgang dabei bezeichnet man als Autoxydation. Bei der Autoxydation einer Substanz werden häufig auch solche gleichzeitig anwesende Körper energisch oxydiert, die für sich allein gegen freien, gasförmigen Sauerstoff

beständig sind, oder es werden Wasserstoffsuperoxyd resp. Derivate desselben oder Ozon gebildet, lauter Stoffe, die ein höheres Oxydationsvermögen besitzen als gewöhnlicher Sauerstoff. Da bei diesen Erscheinungen offenbar ein Teil des gewöhnlichen inaktiven Sauerstoffs auf Kosten der Autoxydation eine erhöhte Reaktionsfähigkeit erworben hat, spricht man von einer "Aktivierung" des Sauerstoffs bei Autoxydationen.

So wird z. B. bei der Oxydation des Palladiumwasserstoffes an feuchter Luft gleich-So wird z. B. bei der Oxydation des Palladiumwasserstoffes an feuchter Luft gleichzeitig anwesende Indigolösung durch Oxydation entfärbt, neutrale Jodkaliumlösung unter Idabscheidung zersetzt, Ammoniak zu salpetriger Säure, Benzol, zu Phenol, Kohlenoxyd zu Kohlensaure oxydiert usw. (Hoppe-Seyler, Baumann). Bei der Einwirkung von Luft auf met Kupfer bei Gegenwart von wässerigem Alkali wird Ozon (?) und Wasserstoffsuperoud gebildet. Kapper, Arch. Phurm. [3] 20, (1882) 574. — Bei der Oxydation von Natriumaltitesung durch den Luftsauerstoff wird gleichzeitig anwesendes Natriumarsenit zu Arsenat stydiert. Johnsen. — Wenn man in eine Suspension von Nickelbydrooxydul, die man wielt in der man 10 eine Suspension von Nickelbydrooxydul, die man otydiert. Johnsen. — Wenn man in eine Suspension von Nickelhydrooxydul, die man ehalt, indem man 40 ccm Nickelsulfatlösung (40 g im Liter) mit 50 ccm Sodolösung (1:10) mit 21 Wasser versetzt, Luft einbläst und während des Einblasens 5 ccm ca. ½0 n-Natrium-nählösung zusetzt, so färbt sich die ganze Flüssigkeit in weniger als 1 Minute tintenswarz unter Bildung von Nickelsesquioxyd. Haber (Z. physik Chem. 35, (1900) 84. — Wasserstoffsuperoxyd hzw. Peroxyde bilden sich bei der Autoxydation von naszierendem Wasserstoff, Phosphor, Natrium, Kalium. Zink, Eisen, Blei; ferner aller Arten von organischem Varbindungen wie Methyl-, Aethyl-, Propylalkohol, Glycerin; Form-, Acet-, Benzaldehyd, Choose: Essig-, Oxal-, Weinsaure: Aethyl-, Acetyloxyd: Phenol, Resorcin, Breuzcatechin, Tanin, Pyrogallol; Dimethyl-, Diäthylanilin, Phenylhydrazin, Formamid, Acetamid, Terpumöl, Zimmtöl; Benzol, Petroleumäther. Chininsulfat, Morphinacetat, Brucin, Strychnin, Shonen, Bach. — Bei der Autoxydation des Phosphors an feuchter Luft bildet sich Dan, S. dort, und Wasserstoffsuperoxyd (Literatur s. S. 34 und 35).

Das Bemerkenswerteste bei allen diesen Erscheinungen ist die Tatsoche daß von dem aus der Luft absorbierten Sauerstoff stets die Hälfte ton dem autoxydabeln Körper — dem "Autoxydator" Engler's — auf-Phommen wird, während die andere Hälfte aktiviert bzw. von dem Körper augenommen wird, der durch die Vermittlung des Autoxydators oxydiert

Fird, und den Engler als "Akzeptor" bezeichnet.

Diese Tatsuche ist durch zahlreiche Beobachtungen sicher gestellt Schon Schönbein bebichtete, daß bei der Antoxydation des Bleies in verdünuter Schwefelsäure für jedes Imail Bleisulfst ein Molekül Wasserstoffsuperoxyd entsteht (Verlandt. naturf, Ges. Basel 1864) 3; J. prokt. Chem. 93, (1864) 24. — M. Thaube (Ber. 26, (1893) 1471) wies nach, tat bei der Einwirkung von Wasser und Sauerstoff auf Zink Wasserstoffsuperoxyd quantitut gebildet wird, nach der Gleichung: Zn + 2H<sub>2</sub>O + O<sub>2</sub> = Zn(OH)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. In diesem we in allen folgenden Fällen lassen sich quantitative Ausbeuten an Wasserstoffsuperoxyd die anderen Parceyden) nur dann errielen wenn des gebildete Superoxyd dem Begehören. de anderen Perexyden) nur dann erzielen, wenn das gebildete Superoxyd dem Reaktions-senisch sofort entzogen wird, z. B. durch Calcium- oder Baryumhydroxyd. Anderenfalls wild es von dem reduzierenden Körper, hier Zink, zerstört nach:  $Zn + H_2O_2 = Zn(OH)_2$ . Aus diesem Grunde wird auch die Peroxydbildung gewöhnlich gar nicht wahrgenommen.

Die Verteilung des aufgenommenen Luftsauerstoffs zwischen Autoxydator und Akzeptor in
dem Verhaltnis 1:1 wiesen ferner nach: van t'Hoff für die Autoxydation des Phosphors,
Joursen. Enorge und Mitarbeiter für die von Triäthylphosphin. Propion- und Benzaldehyd,
Autoumsulfit. Terpentinöl, Hexylen. Dimethylfulven, Methyläthylfulven, Cerosalzen u. a.,
Massnor (Habilitationsschrift, Göttingen 1899; A. 314, (1904) 177; 316, (1904) 318, 331) für
te freiwillige Oxydation des Oxanthranols, Dihydrophenantbrenchinons usw., des Indigrefles und Hydrozobenzola. Heber die jeweilige Ausführung der Versuche muß auf die Ueber die jeweilige Ausführung der Versuche muß auf die Onginale verwiesen werden. Siehe ferner noch: L. Mever (Ber. 20 (1887) 3058); Manchot ubtrarbeitet) (Ber. 33, (1900) 1742; Z. anorg. Chem. 27, (1901) 397, 420; A. 325, (1903) 105, 125; L. Wohlfer Ber. 36, (1903) 3475).

Das abweichende Sauerstoffverhältnis, das E. Baur (Z. anorg Chem. 30, (1901) 251; 36, (1903) 3038; 37, (1904) 795) bei der Autoxydation der Cerosalze beobachtete, konnte

bracks nicht bestätigt finden (Ber. 37, (1904) 3268).

Zur Erklarung der Autoxydationserscheinungen wurden zahlreiche Theorien aufgestellt. VIONBEIN (l. c.) war der Ansicht, daß jeder Körper, der sich mit Sauerstoff vereinigt, dieses verber allemal in zwei Modifikationen umwandelt, zur Hälfte in das überaus aktive Ober zur anderen Hälfte in das mehr passive Autozon. Mit dem ersteren verbindet sich ber avdable Körper meist sofort selbst, während das letztere bei Gegenwart von Wasser diese tritt und Wasserstoffsuperoxyd bildet (s. unter Ozon und Autozon). Vgl. hiermit (Phil. Trans. R. S. London 1850, II 759); Clausius (Pogg. Ann. 103, (1858) 644; 121, 28 Ozon.

(1864) 250, 330; Loew (Zeitschr. f. Chemie 13, (N. F. 6) (1870) 600; Fudakowski (Ber. 6) (1873) 106; Schare Ber. 6, 1873, 406; 0, 1876, 1068.

Hoppe-Seyler und Baumann (l. c.) vertraten die Ansicht, daß bei Autoxydationen naszierender Wasserstoff das Sauerstoffmolekül spalte und sich dabei nur ein Atom ancigne, wahrend das andere als aktiver Sauerstoff energische Oxydationen veranlasse. M. Trache widersprach einer Spaltung des Sauerstoffmolekuls; gestützt auf seine eigenen Versuche und auf die von Baken und Dixon (s. S. 17) über den Einfluß des Wassers auf die Verbrennung, nahm er bei Oxydationen eine Spaltung der anwesenden Wassermoleküle an, derart, daß die OH-Gruppen sich mit der autoxydabeln Substanz, die H-Atome mit ganzen Sauerstoffmolekülen zu Wasserstoffsuperoxyd vereinigen, nach:

 $Zu = \frac{OHH}{OHH} + O_2 = Zu OH_2 - H_2O_2.$ 

TRAUBE'S Theorie vermag zwar eine Erklärung für die sog "nassen" Autoxydationen zu geben, versagt aber bei denen, die unter Ausschluß von Wasser vor sich gehen.

Vax THOFF I. c. nimmt an, daß bei Autoxydationen nicht der Sauerstoff als solcher wirksam ist; daß vielmehr die Sauerstoffmoleküle stets zu einem geringen Teile in zwei elektrisch polare Atome — lonen — zerfallen sind, und daß diese die Oxydationserscheinungen veranlassen, indem sie sieh zur einen Hälfte an den Autoxydator, zur

anderen an den Akzeptor anlagern.

Am besten scheint den Tatsachen die Bach-Englen sche Superoxydtheorie zu entsprechen Nach dieser Theorie werden bei Autoxydationen von dem Autoxydator nicht einzelne Sauerstoffatome, sondern gauze Sauerstoffmoleküle unter Bildung einer superoxydartigen Verbindung aufgenommen. Dieses Superoxyd gibt von dem aufgenommenen Sauerstoff die Hälfte, also I Atom, leicht ab und zwar entweder an den noch unveränderten Autoxydator oder, wenn ein Stoff zugeger ist, der noch leichter von dem Superoxyd angegriffen wird Akzeptor, an diesen. In letzterem Falle wird natürlich gerade doppelt so viel Sauerstoff aus der Luft aufgenommen als im ersteren. [Vgl. hiermit Barors u. Vntigers Theorie der Oxydation des Renzaldehyds zu Benzoesaure (Ber. 33, 1900–1569.)] Bei Gegenwart von Wasser bildet sieh aus dem primaren Superoxyd durch Umsetzung Wasserstoßsuperoxyd Weiteres siehe im Original. Nach Englen-Bach ist also "aktivierter" Sauerstoff wicht Sauerstoff in Gestalt freier Atome, sondern chemisch gebundener, aber leicht abspaltbarer Sauerstoff.

Wie bei den langsamen Oxydationen Autoxydationen muß nach den genannten Autoren auch bei raschen Verbrennungen intermediar stets ein Superoxyd als primäres Autoren auch der raschen verorennungen intermediar stets ein Siperoxyd als primares Produkt angenommen werden, das allerdings meist unserer Wahrnehmung entgeht. Doch konnte Traube Ber. 26, 1893, 1471, bei der Verbrennung von Wasserstoff, Bach d. c. bei der von Kohlenoxyd Wasserstoffsuperoxyd nachweisen; ferner lassen sich Superoxyde in den Verbrennungsprodukten von Natrium, Kalium und Magnesium nachweisen. Erdmans a Korhner (Arm. 294, 1897, 63, zeigten, daß die Verbrennung von Rubidium in trockenem Sauerstoff quantitativ Rubidiumsuperoxyd indert. — Verscheide zur Demonstration der Bildung und Wasserstoffsuperoxyd und andere Superoxyd er des Predukten der diskten (byddation von Wasserstoffsuperoxyd und anderer Superoxyde als Frodukten der direkten Oxydation s. Englen (Ber 33, 1910-1109).

#### II. Ozon.

(8) Pagg. 50, 616. — 59, 240. — Ergänzungsb. 2, 224. — 63, 520. — 65, 69, 161, 173, 190, 196. — Ueber die langsame Verbrennung der Korper in atmusph. Luft. Basel 1845. — J. pr. Chem. 34, 492. — Pogg. 66, 291; 67, 78, 225, 240. — 69, 42. — 71, 517. — 72, 450; J. pr. Chem. 42, 383; J. B. 1847, 48, 329. — Pogg. 75, 361. — Mēmoire sur Pozone Bāle 1849; Ann. Pharm. 72, 222; J. B. 1849, 221. — Pagg. 78, 182; J. B. 1849, 222. — J. pr. Chem. 51, 321; J. B. 1850, 251. — J. pr. Chem. 52, 135, 183, J. B. 1851, 297. — J. pr. Chem. 53, 65, J. B. 1851, 288. — J. pr. Chem. 53, 248, 501; J. B. 1852, 299. — J. pr. Chem. 54, 7, 65, J. B. 1852, 301. — J. pr. Chem. 55, 1; J. B. 1852, 299. — J. pr. Chem. 54, 7, 65, J. B. 1854, 287. — J. pr. Chem. 56, 343; J. B. 1852, 209. — J. pr. Chem. 85, 129, J. B. 1854, 287. — J. pr. Chem. 65, 96; J. B. 1853, 312. — Ann. Pharm. 89, 257; J. B. 1854, 287. — J. pr. Chem. 65, 96; J. B. 1853, 267. — J. pr. Chem. 60, 272; J. B. 1855, 267. 291. — Phil. Mag. [4], 11, 137; J. pr. Chem. 67, 496; J. B. 1856, 265. — Pogn. 100, 1; J. B. 1857, 62. — Ann. Pharm. 102, 129; J. B. 1857, 81. — J. pr. Chem. 75, 73, J. B. 1859, 60. — J. pr. Chem. 75, 101; J. B. 1859, 63. — J. pr. Chem. 80, 257; J. B. 1859, 60. — J. pr. Chem. 75, 101; J. B. 1859, 63. — J. pr. Chem. 80, 257; J. B. 1850, 56. — Phil. Mag. 4, 21, 89. J. pr. Chem. 80, 257; J. B. 1860, 56. — Phil. Mag. 4, 21, 89. J. pr. Chem. 83, 96. J. B. 1861, 57; J. B. 1860, 56. — Phil. Mag. 4, 21, 89. J. pr. Chem. 83, 96. J. B. 1861, 57; J. B. 1861, 154. — J. pr. Chem. 86, 65; J. B. 1861, 98. — J. pr. Chem. 84, 193; J. B. 1861, 154. — J. pr. Chem. 86, 65; J. B. Pagg. 50, 616. - 59, 240. - Ergänzungsb. 2, 224. - 63, 520. - 65, 69, 161,

Ozon. 29

1862, 41, 48. — J. pr. Chem. 89, 7; J. B. 1863, 143, 842. — J. pr. Chem. 89, 323; J. B. 1863, 577. — J. pr. Chem. 83, 24; J. B. 1804, 121, 170. — J. pr. Chem. 95, 385; J. B. 1865, 423. — J. pr. Chem. 96, 469; J. B. 1805, 121. — J. pr. Chem. 98, 267, 280; J. B. 1860, 101. — J. pr. Chem. 90, 11; J. B. 1866, 102. — J. pr. Chem. 100, 469; J. B. 1867, 133. — J. pr. Chem. 101, 321; J. B. 1867, 180. — J. pr. Chem. 102, 145; J. B. 1867, 132. — J. pr. Chem. 105, 198. — N. Repert. Phorm. 18, 366.

Repert. Phorm. 18, 356.

Hoezrau, Compt. rend. 40, 947; J. pr. Chem. 65, 499; J. B. 1855, 286. — Compt. rend. 43, 34; J. pr. Chem. 70, 340; Pogg. 99, 165; J. B. 1856, 264. — Compt. rend. 45, 873; J. B. 1857, 80. — Compt. rend. 46, 89; J. pr. Chem. 75, 110; J. B. 1858, 61. — Compt. rend. 50, 829; J. pr. Chem. 81, 117; J. B. 1800, 54. — Ann. Chim. Phys. [3] 62, 129; J. B. 1861, 96. — Compt. rend. 52, 809, 1021; J. B. 1861, 164. — Ann. Chim. Phys. [3] 87, 466; J. B. 1803, 140. — Compt. rend. 58, 798; Chem. Centr. 1864, 1007; J. B. 1864, 123. — Ann. Chim. Phys. [4] 7, 84; J. B. 1865, 122. — Compt. rend. 60, 788; J. B. 1865, 151. — Compt. rend. 61, 1113; Chem. Centr. 1866, 221; J. B. 1865, 122. — Compt. rend. 62, 426; J. B. 1866, 144. — Compt. rend. 66, 314, 491; Chem. Cent. 1868, 316. — Ann. Chim. Phys. [4] 27, (1872) 5. — Compt. rend. 70, (1870) 369, 1286, 74, (1872) 242, 256, 712.

ANDREWS. (hem. Gaz. 1855, 339; Ann. Pharm. 97, 371; J. B. 1855, 288. — Lond. R. Noc. Proc. 16, 63; Ann. Pharm. Suppl. 6, 125; J. B. 1867, 179. — Pogg. 152, (1874) 311.

ANDREWS. U. Tatt, Lond. R. Sov. Proc. 9, 498; Ann. Pharm. 104, 128; J. B. 1857, 78. — Lond. R. Sov. Proc. 9, 606; Ann. Pharm. 112, 185; J. B. 1859, 64. — Chem. News 1, 232; Zeitschr. Chem. 3, 372; J. B. 1860, 59. — Phil. Trans. 1860, 113; Pogg. 112, 249; J. B. 1861, 99.

T. Baron. Eller S. Suppl. 2, 265, J. B. 1862, 121.

Pogg. 112, 249; J B 1861, 99.

v. Babo, Ann. Pharm. Suppl. 2, 265; J. B. 1863, 131.

v. Babo u. Claus, Ann. Pharm. Suppl. 2, 297: J. B. 1863, 137. — Ann. Pharm. 140, 348.

J. B. 1866, 98.

Sobet. Compt. rend. 39, 504: J. B. 1854, 266. — Compt. rend. 56, 390; Ann. Pharm. 127, 36; J. B. 1863, 135. — Compt. rend. 57, 604: Ann. Pharm. 130, 95; J. B. 1863, 138. — Ann. Chim. Phys. [4] 7, 113: Chem. Centr. 1866, 33; J. B. 1865, 120. — Ann. Chim. Phys. [4] 13, 257; Ann. Pharm. Suppl. 5, 148; J. B, 1867, 128, Haltefelle u. Charpuis, Compt. rend. 91, (1880) 228, 522, 762, 815; 94, (1882) 646, 858, 1949.

858, 1249,

Zusammenfassende Darstellungen bzw. Literaturangaben s. ferner bei Englich. Historisch kritische Studien über dus Özon. Leopoldina, Heft 15 u. 16, Halle 1879—80. — LEEDS, Chem. N. 50 (1884) 215. — Kahlbaum u. Schaer, Monographien aus der Geschichte der Chemie, Heft IV u. VI "Christian Friedrich Schönbeiß". Leipzig 1900 u. 1901.

Chemisch aktiver (oxylisierter, polarisierter, elektrisierter, negativ-aktiver) Sauerstoff.
Geschiehte. Schönbein fand 1840, daß der eigentümliche Geruch, welcher hei der Elektrolyse des Wassers auftritt. dem dabei entwickelten Sauerstoff zukomme und daß dieser Snuerstoff stürker oxydierende Eigenschaften besitze, als der gewöhnliche Sauerstoff und darin eingetauchtes Platin oder Gold negativ elektrisch gegen ein Stück des gleichen nicht eingetauchten Metalles zu machen vermöge. Diese letztere Eigenschaft und denselben Geruch bemerkte er auch an der die Spitze des Konduktors einer in Tätigkeit begriffenen Elektrisiermaschine umgebenden Luft. Er nannte dieses riechende Prinzip Ozon, and fand später, daß es auch bei langsamen Verbrennungen, besonders des Phosphors, sich and spater, das es auch hei langsamen verbreinungen, besonders des Prosphörs, sich bilde, so wie, das es häufig in geringer Menge in der atmosphärischen Luft vorhanden sei. Das der Sauerstoff beim Purchschlugen elektrischer Funken einen eigentümlichen Geruch und stärker oxydierende Eigenschaft annehme, hatte schon 1785 van Marku berbachtet. Cahours (Compt. rend. 70, 369). — Marignac u. Delarive erkannten das Ozon als eine Modifikation des Sauerstoffs. Talt u. Andrews beobachteten zuerst, daß bei der Ozonisierung des Sauerstoffs eine Volumverminderung desselben stattfinde. v. Baro u. Claus und Sonet untersuchten dies Verhalten und die Vorgänge bei der Oxydation durch Ozon näher, und letzterer ermittelte das spez. Gewicht des Ozons.

Vorkommen. 1. In der Luft. Schönber. Da auf das Vorhandensein des Ozons in der Atmosphäre früher hauptsüchlich nur aus der Bläuung des Jodkaliumstürkepapiers in sehr verdünntem, mit Jodkalium versetztem Stärkekleister getränkten und getrockneten Papiers) geschlossen war, welches Schönbein auch als Maß für den Ozougehalt der Luft vorgeschlagen hatte, indem die mehr oder minder tiefe Bläuung die relative Menge des Ozous erkennen lassen sollte, so ist die Anwesenheit des Ozous vielfach bezweifelt worden. Nach Fischen (Pogg. 66, 168) wird mit Säure benetztes Jodkaliumstärkepapier auch durch den gewöhnlichen Sauerstoff der Luft gebläut. Cloez (Compt. rend. 43, 38; J. B. 1856, 267) hob hervor, daß die Gegenwart von Dämpfen salpetriger und Salpetersäure, oder ätherischer Oele, in feuchter Luft auch das Licht, die Bläuung des Reagenzpapieres veranlassen könne; desgleichen Campani (Cimento 4, 112; J. B. 1856, 267), Heldt (Chem. 30 Ozon.

Centr. 1862, 695, 886; J. B. 1862, 36), Begemann (Arch. Pharm. 113, 1; J. B. 1863, 140), Houzeau, Huizinga (J. pr. Chem. 102, 193; J. B. 1867, 179). Auch die Bräunung des von Schönbein vorgeschlagenen, mit Manganoxydullösung getränkten Papiers ist nach Houzeau kein sicheres Zeichen für die Gegenwart von Ozon. Böttger (J. pr. Chem. 95, Houzeau kein sicheres Zeichen für die Gegenwart von Ozon. Böttoum (J. pr. Chem. 95, 311; J. B. 1865, 123) empfahl mit Thalliumoxydullösung getränktes Papier zum Nachweis und Messen des Ozons, da es durch dieses, aber nicht durch salpetrige Säure gebräunt werde; nach Schönbern ist es zwar weniger empfindlich. aber zuverlässiger als das Jodkaliumstärkepapier, wenigstens wenn durch Prüfung mit Bleipapier die Abwesenheit von Schwefelwasserstoff nachgewiesen ist; das ozonhaltiger Luft ausgesetzte Thalliumpapier bläut Guajaktinktur und Jodkaliumkleister noch ehe es gebräunt erscheint; auch Huzingahält dieses Papier, wie auch Manganoxydulpapier für zuverlässige Prüfungsmittel; aber nach Lamy (Bull. soc. chim. [2] 11, 210) bräunt sich das Thalliumpapier auch in ozonfreier Luft und zeigt dehes pur denn mit Sieherheit Ozon an wenn eleighbeitig Graiektinktur gebläut nach Lawy (Ball, soc. chim. [2] 11, 210) bräunt sich das Thallumpapier auch in ozoulfreier Luft und zeigt daher nur dann mit Sicherheit Ozon an, wenn gleichzeitig Guajaktinktur gebläut wird, als Maß dafür kann es wegen ungleichmäßiger Empfindlichkeit überhaupt nicht dienen. Fremy (Compt. rend. 61, 939; J. B. 1865, 122) betrachtet die Bildung von Silberhyperoxyd beim Ueberströmen der feuchten Luft über reines Silberblech als das einzig sichere Zeichen für die Gegenwart von Ozon; er konnte diese Reaktion mit atmosphärischer Luft nie erhalten. Auch Weltzen hält das Vorkommen des Ozons in der Luft für zweifelhaft und nur die Silberreaktion für maßgebend. Nach Houzeau ist dieselbe indessen nicht empfindlich genug; er konnte damit allerdings in der Luft kein Ozon nachweisen, aber auch nicht in einem künstlichen Gemisch, welches etwa 10 mg Ozon in 50 l enthielt. Er weist den Ozongehalt der Luft nach durch die Bläuung, welche es auf zur Hälfte in Jodkaliumlösung getränktem weinroten Lakmuspapier infolge von Kaliausscheidung hervor-Jodkaliumlösung getränktem weinroten Lakmuspapier infolge von Kaliausscheidung hervor-bringt, wobei ein etwaiger Säure- oder Ammoniakgehalt der Luft durch Farbenanderung der nicht getränkten Hülfte angezeigt werden würde, und mißt denselben, indem er die durch Kali und Schwefelsäure von Säure und Ammoniak befreite Luft durch mit einer bestimmten Menge Schwefelsäure versetzte Jodkaliumlösung leitet und in letzterer nach Verjagung des ausgeschiedenen Jods durch Erhitzen die nicht durch das gleichzeitig ausgeschiedenen Jods durch Erhitzen die nicht durch das gleichzeitig ausgeschiedene Kali neutralisierte freie Säure titriert. Clorz (Compt. rend. 52, 527; J. B. 1801, 163) hält Houzeau's Ozonreaktion für unsicher, da eine geringe Menge von salpetriger Säure in der Luft dem Jodkalium ebenfalls alkalische Reaktion erteilt, was Fremt (Compt. rend. 70, 61) bestätigt. Hovzrau fund jedoch in Luft, welche Jodkaliumlakmuspapier stark bläute, keine salpetrige Säure und auch kein Wasserstoffhyperoxyd, welches die gleiche Wirkung hätte hervorbringen können, und schließt daraus, daß sie Ozon enthalten habe. — Luft, welche Jodkaliumstärke bläute, zeigt nach dem Ueberleiten über Manganhyperoxyd oder nach dem Erhitzen auf 260° diese Reaktion nicht mehr, während mit Chlor oder Salpetersäuredampf versetzte Luft auch nach dem Erhitzen noch die Bläuung hervorruft. das Jodkalium zersetzende Körper in der Atmosphäre ist also als Ozon zu betrachten. das Johanum zersetzende Korper in der Atmosphare ist also als Ozon zu betrachten. Andrews. — Der Ozongehalt der Asmosphäre ist immer sehr gering; Pless u. Plekke (Wien. Akad. Ber. 22, 211; J. R. 1857, 79) fanden durch Titrieren des auf Jodkaliumpapier ausgeschiedenen Jods in 255 I Luft 0.02 mg Ozon (d. h. wirksam auftretenden Sauerstoff, vgl. S. 42 u. 49); Zenger (Wien. Akad. Ber. 24, 78) durch Schätzung der in verdünnter, mit Stärkelösung versetzter Jodwasserstoffsäure erzeugten Färbung in 100 l von 0.002 bis 0,01 mg. Nach Houzeau, Bernony (Compt. vend. 60, 903), Böcker (Ann. Chim. Phys. [3] 6, 235) ist der Ozongehalt der Luft im Frühling am größten. Ersterer fand die Landfift hänfiger ozonbultig, als die Luft von Paris. luft häufiger ozonhaltig, als die Luft von Paris. -

Aus den Reaktionen auf Jodkaliumstärke- und Thalliumpapier schließt von Gorte-Bebanez (A. 161, (1872) 232) auf einen Ozongehalt der Luft in der Nähe von Gradierhäusern. — Beblucei (Ber. 8, (1875) 905) hat in nächster Nähe der Wasserfälle von Termi und bei dem von Trollhättan in Schweden einen starken Ozongehalt der Luft beobachtet. — Nach der Therrer (Compt. rend. 124, (1897) 460) scheint der Ozongehalt der Luft mit der Höhe zu wachsen. Er fand (nach der Methode von Albert-Levy) in Chamonix (1050 m) 3.5 mg und auf den Grands-Mulets (3020 m) 9.4 mg Ozon in 100 cbm Luft. — Alle Angaben über den Ozongehalt der Luft und die Höhe desselben (s. Houzeau, Compt. rend. 74, (1872) 712; Schelenz, Arch. Pharm. [3] 27, (1889) 224; Pevrou, Compt. rend. 119, (1894) 1206) die auf Grund der Beobachtungen an ozonometrischen Papieren gemacht sind, verdienen wenig Zutrauen, da Schöne (Ber. 13, (1880) 1503, 1508) zeigte, daß Wasserstofsuperoxyd, welches nach zahlreichen Angaben in der Luft vorhanden ist, die gleichen Reaktionen bewirkt. Das einzige Reagens, mit dem man Ozon sicher nachweisen kann, metallisches Silber, wird (bei Abwesenheit von Schwefelverbindungen) an feuchter Luft auch nach Wochen nicht geschwärzt. — Llosvay de Nagy-Llosva (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 2, (1889) 360, 377) glaubt nicht an einen ständigen Ozongehalt der Luft, da die zahlreichen mikroskopischen, oxydationsfähigen Mikroorgauismen und die salpetrige Säure etwa entstandenes Ozon sofort zerstören müßten. Nach ihm beziehen sich die meteorologischen Beobachtungen, die man auf Ozon beziehen wollte, auf die salpetrige Säure. — Auf Grund

spektroskopischer Beobachtungen (s. S. 39) schloß Hartley (J. Chem. Soc. 39, (1881) 57, 111), daß das Ozon ein regelmäßiger Bestandteil der oberen Atmosphäre ist und dort in größerer Menge als tiefer unten vorkommt. — Schöne (Z. anorg. Chem. 6, (1894) 333; 7, (1894) 49) fand, ebenfalls auf spektroskopischem Wege, daß die niederen Luftschichten morgens weniger Ozon enthalten als abends. Das Maximum des Ozongehaltes entfällt auf Februar und März, das Minimum auf Juli. Während des Gewitters und starker Regengüsse zeigte das Spektroskop nie die Anwesenheit von Ozon. — [Nach den neuesten Beobachtungen von Lenand (s. S. 33) muß man annehmen, daß in den oberen Luftschichten durch die ultraviolette Strahlung der Sonne Ozon gebildet wird, das dann in den tieferen Regionen durch oxydable Substanzen zerstört wird.]

2. Der blaue Flußspath von Wölsendorf enthält bis 0.02 % Ozon; der von Joachimsthal

hat noch stärkeren Ozongeruch; durch Erhitzen auf 300° werden die Eigenschaften solchen Philispats nicht verändert; Schrötter (Wien. Akad. Ber. 41, 725; J. B. 1860, 58). — Er enthält Antozon. Schönnein. — Er enthält kein Ozon. Houzeru (Bull. soc. chim. [2] 2, 14;. — Er enthält nicht Ozon, sondern unterchlorigsauren Kalk und unterchlorige Säure als Einschluß zwischen den Kristallflächen. Schafhäutl (Ann. Pharm. 46, 344; J. pr. Chem. 76, 129; J. B. 1858, 739).

Der von den Pflanzen entwickelte Sauerstoff ist nach Bellucci (Ber. 5, (1872) 289)

exonfrei.

Bildung und Darstellung. Es ist bisher noch nicht gelungen, ganz

reines Ozon darzustellen. Man erhält ozonhaltigen Sauerstoff (bzw. Luft):
1. Durch Einwirkung von Elektrizität auf atmosphärische Luft, Schön-BEIN, oder reinen Sauerstoff, Fischer (Berl. Jahrb. f. wissensch. Kritik, 1844), DELARIVE u. MARIGNAC (Compt. rend. 20, 1291) und andere. - Man läßt die negativ oder positiv elektrischen Funken einer Reibungselektrisiermaschine, Schönbein, oder eines Ruhmkorff'schen Apparates, Fremy u. Becquerel, durch das Gas schlagen. — Die Elektrizität wirkt auch durch Induktion; in eine Glassöhre eingeschmolzener trockener Sauerstoff wird ozonisiert, wenn man elektrische Funken längs der änßeren Wandung überschlagen läßt. Beim Elektrisieren des Sauerstoffs nimmt anfangs sein Ozongehalt der Zeit proportional zu, dann langsamer, wahrscheinlich weil viel Ozon wieder in gewöhnlichen Sauerstoff umgewandelt wird. Ist aber eine Substanz zugegen, welche das Ozon, so wie es gebildet wird, absorbiert, wie Jodkaliumlösung, feuchtes Quecksilber oder Silber, so kann der Sauerstoff allmählich durch Ozonbildung und Absorption zum Verschwinden gebracht werden. Fremy u. Becquenel. (Compt. rend. 34, 393; J. B. 1852, 302). Letzteres bestätigen Andrews u. Tart und v. Babo. Ozonbildung durch elektrische Induktion hatte schon früher Schönden bemerkt, indem er nach dem durch elektrische Induktion hatte schon früher Schönbein bemerkt, indem er nach dem Einschlagen eines Blitzes in einem mehrere hundert Schritt entfernten geschlossenen Zimmer Ozongeruch wahrnahm. — Es ist zweckmüßiger, statt des elektrischen Funkens stille Entladungen zwischen Platinspitzen anzuwenden. Der Sauerstoff erleidet in dem Maße, wie die Ozonbildung stattfindet, eine Volumverminderung; dieselbe geht bei Anwendung von Funken nicht über ½100 hinaus, während sie durch stille Entladungen bis auf ½100 und selbst ½100 gebracht werden kann und alsdann durch Funken wieder verringert wird. Anderws u. Tait. — Durch mehrstündige Einwirkung stiller Entladungen eines kräftigen Induktionsstromes erreichten v. Babo u. Claus in zweckmäßig eingerichteten Apparaten (v. Babo, Ann. Pharm. Suppl. 2, 297) eine Ozonisation bis zu einem Gehalt von 5.74 % an oxydierend wirkendem Sauerstoff. (Da das Ozon nicht mit seiner ganzen Masse, sondern nur mit einem Teil oxydierend wirkt, so war die erzeugte Ozonmenge dreifach so groß, s. S. 42.) — Die Temperatur ist zwischen — 19° und + 95° fast ohne Einfuß; über 95° schwächt, bei 130° verhindert sie fast vollständig die Ozonbildung. Mit der Verringerung des Drucks nimmt Einschlagen eines Blitzes in einem mehrere hundert Schritt entfernten geschlossenen Zimmer verhindert sie fast vollständig die Ozonbildung. Mit der Verringerung des Drucks nimmt die Ozonbildung langsam ab; sie hört fast ganz auf, wenn die Verdünnung so weit fort-geschritten ist, daß das Gas nicht mehr als Isolator wirkt; die Verstärkung des Drucks geschritten ist, das das das nicht mehr als Isolator wirkt; die Verstärkung des Drucks aber den gewähnlichen Luftdruck hat wenig Einfluß, anscheinend nur insofern, als sie das Isolierungsvermögen des Gases verstärkt. Die Verstärkung des Induktionsstromes wirkt nur bis zu einem gewissen Grade günstig. Einbringen von platiniertem Asbest in die Ozonisationsröhre scheint die Ozonisation etwas zu begünstigen. v. Baso. — Der Kondenationsfunke eines Induktionsapparates ozonisiert bei Anwendung eines von Lado zu dem Zwecke konstruierten Apparates Sauerstoff und Luft ziemlich stark, letztere etwas sehwächer and, wie es scheint, ohne dal, wie durch andere elektrische Funken, zugleich Oxydationsstufen des Stickstoffs gebildet werden. L'Hore u. Saint-Edme (Compt. rend. 67, 622; J. B. 1868, 136).

Die Ozonisatoren bestehen im Prinzip aus zwei konzentrischen dinnwandigen Glasrohren, von denen die innere engere auf der Innenseite, die äußere, weitere auf der Außenseite mit einem Metallbeleg (Stanniol usw.) überzogen ist. Während die beiden Belege mit
den Polen einer Induktionsrolle verbunden sind, strömt Sauerstoff oder Luft durch den

engen ringförmigen Zwischenraum zwischen den beiden Glasföhren und wird unter dem Einfinß der stillen Entladung ozonisiert. Nach dem ersten derartigen Ozonisator von Siemens (Ann. (Pagg.) 102. (1858) 120 folgten sehr zahlreiche mehr oder weniger abweichende Konstruktionen, so von Willis (Ber. 6, (1878) 769; mit Wasserkühlung, v. Babo (a. oben), Houzeau (Compt. rend. 70, (1870) 1286; 74, (1872) 256). Letzterer hat mit seinem Apparate bis zu 564 mg Ozon (entsprechend 188 mg aktiven Sauerstoft) in Liter erhalten. Boullot (Compt. rend. 75, (1872) 214, 1712) benützt an Stelle der Metallbelege als leitende Substanz, Retortenkohle: Thenard's Apparat (Compt. rend. 75, (1872) 118, 1785) besteht aus drei konzentrischen Röhren, von denen die innerste, sowie der Zwischenraum zwischen den beiden äußeren mit einer Lösung von Chlorantimon in Salzsäure, als leitender Substanz, gefüllt ist, während der Sauerstoff durch den engen Zwischenraum zwischen dem innersten und dem mittleren Rohre strömt. Wislicents (Regnalut-Starcker, Lehrbuch d. anorg Chem. IX. Aufl. 573) und Kolbe (H. Kolbe, Lehrbuch d. anorg. Chem. S. 106) beuützten verdünnte Schwefelsäure (1:1) als Leiter. Dem Kolbe schen Apparat ist auch der von Berthelot nachgebildet (Ann. Chim. Phys. [5] 10, (1876) 165; 12, (1877) 453. Giarrti n. Volta (Ber. 7, (1874) 1462; 9, (1876) 84) verwenden anstatt des Runkonfeschen Funkeninduktors die Holtzsche Induenzmaschine, die eine dreimal so starke Ozonisation bervorrufen soll. S. auch Wright (Am. Johan, Sci. Sill. [3] 4, (1872) 26). Abbildungen und Beschreibung zahlreicher Ozonisatoren finden sich bei Engler, Leopoldina 16, (1880) 140. S. auch Leeds. Chem. N. 40, (1879) 246.

Für die technische Darstellung des Ozons, bei der lediglich der elektrische Weg in Frage kommt, wurden sehr viele Apparate empfohlen; eine Zusammenstellung derselben nebst Abbildungen und Literaturangaben gibt Krüger, Elektrochem. Zischr. 1, (1895) 43 und besonders Krüger, Elektrochem. Zischr. 10, (1903) 3, 31, 95, 113; s. ferner noch Guilleminot (Compt. rend. 136, (1903) 1653) u. Elworthy (Elektrochem. Zischr. 11, (1904) 1).

Nach Borne (Ber. 6, 1873–439) erhält man nur aus trockenem elektrisiertem Sauerstoffigas reines Ozon: die anderen Methode liefern nitrose Dämpfe und wahrscheinlich auch anch Wasserstoffsperoxyd. — Hautresteuten u. Chappus (Compt. rend. 91, (1880) 762) reichen schou geringe Spuren Chlor im Sauerstoff aus, um die Ozonisation durch das elektrische Effluvium vollkommen zu verhindern. Stickstoff, mit Sauerstoff gemengt, gestattet die Bildung von Ozon in größerer Menge als bei reinem Sauerstoff. Eine Beimengung von Wasserstoff verhindert die Ozonbildung nicht, ferner auch eine solche von Siliciuntetrafhorid nicht. Compt. rend. 94, (1882–646 teilen dieselben durch eine solche von schrungen bei der Ozonisation verdünnten Sauerstoffs mit. Die Bildung von Ozon aus gew. Sauerstoff ist begreuzt: es stellt sich ein Gleichgewicht zwischen Bildung und Wiederzersetzung ein. — Bienar u. Gewrz (Compt. rend. 107, (1888) 334) untersuchten die Beziehungen zwischen der Menge des gebildeten Ozons und der Potentialdifferenz und Spannung der Elektroden, ohne einfache Beziehungen aufzufinden. — Nach Brill, (Monatsh. Chem. 14, (1883) 71) ist bei gleichbleibender Strömstirke die Ozonisationsrohr passiert und hauptsächlich von der Temperatur; mit abnehmender Temp. wächst der Ozongehalt stündig, aber langsam. — Siersstoße und Cusnat. (Journ. Chem. Soc. 51, (1887) 640; Chem. N. 55, (1887) 244) konnten reinen, luftfreien, vollständig trockenen Sauerstoff bis zu 11.7 %, im Ozon umwandeln. — Nach Siersstoßen Pausar (Journ. Chem. Soc. 51, (1887) 630; Chem. N. 67, (1893) 284) ist die (in einem Apparate von Brodie) bei bestimmter Temperatur und best. Druck erzeugte Maximalmenge von Ozon unabhängig von der Temperatur und best. Druck erzeugte Maximalmenge von Ozon unabhängig von der Temperatur und best. Druck erzeugte Maximalmenge von Ozon unabhängig von der Temperatur und best. Druck erzeugte Maximalmenge von Ozon unabhängig von der Temperatur und best. Druck erzeugte Maximalmenge von Ozon unabhängig von der Temperatur und best. Druck erzeugte Maxi

Die Bildung des Ozons bei der Spitzenentladung in Sauerstoff und die Bedingungen, von welchen die Menge des dadurch gebildeten Ozons abhängt, untersuchte in letzter Zeit WARBERG (Sitz.-Ber. Berlin. Akad. 1900, 712; 1903, 1011; Ann. Phys. Drude [4] 13, (1904) 464 — Ans den Messungen von Grav (Sitz.-Ber. Berlin. Akad. 1903, 1016; Ann. Phys. Drude [4] 13, 477 (1904) geht hervor, daß die Ozonmenge, die man pro Coulomb Leitungstrum im Stemens'schen Apparat erhält, eine nahezu konstante Größe zu sein scheint, unbhängig von der Potentialdifferenz zwischen den generatorelektroden und von der getranten Strangeristen. Man gehält für einen den generatorelektroden und von der getranten Strangeristen.

abhängig von der Potentialdissernz zwischen den Generatorelektroden und von der gebrauchten Stromstärke. Man erhält für einen gegebenen Energieverbrauch das meiste Dzon, wenn man die angelegte Potentialdisserenz nicht größer macht, als unbedingt nötig, was den technischen Ersahrungen entspricht. Siehe ferner Ann. Phys. [4] 15, (1904) 606.
Ladenburg (Ber. 31, (1898) 2508, 2830) versitüssigte ozonisierten Sauerstoss (mittels cher Siemens'schen Ozonapparates nach Berthelots Prinzip dargestellt) durch Kühlung zit füssiger Lust; durch fraktionierte Verdampfung der erhaltenen Flüssigkeit gewann er ein Ozonsanerstossemisch mit 84.4 % Ozon.

2. Durch Einwirkung von Kathodenstrahlen und ultravioletten Lichtstrahlen auf gewöhnlichen Sauerstosse. Lenab (Ann. Phys. Wied. N. F. 51, (1894) 32: [4] 1, (1900) 503) beobachtete, daß das Licht des elektrischen Funkens, das durch ein fahrten dichtes Quarzsenster (das für ultraviolette Strahlen durchlässig ist), nach außen fanct die Lust ozonisiert. Bei Vorschaltung einer Glümmernlatte blieb iede Wirkung tagl die Luft ozonisiert. Bei Vorschaltung einer Glimmerplatte blieb jede Wirkung und nach 30 Sek. aus. — Bei der stillen Entladung (s. unter 1.) treten kathoden- und ultratielete Strablen auf und es liegt nahe, ihnen allein die ozonisierende Wirkung der Entladung zuzuschreiben. Warbung, Ann. Phys. Drude [4] 13, (1904) 475. — Als Goldstein Be: 36, (1903) 3042) die Entladung eines Induktoriums durch eine Geisslen-Röhre gehen bis deren Mittelstück aus Quarzglas bestand, bemerkte er in der äußeren Umgebung des Quarzenbres Ozon. Nach intensiver ist die ozonisierende Wirkung der ultravioletten brahen im Innern der Röhre; wenn man in eine evakuierte Geisslen-Röhre aus gewöhnsten Glas Sauerstoff bis zu mehreren Zentimetern Druck eintreten, und die Entladung meter gleichzeitiger Kühlung der Röhre mit flüssiger Luft von sieh gehen lößt so wird. uter gleichzeitiger Kühlung der Röhre mit flüssiger Luft von sieh gehen läßt, so wird die sauerstoff in Ozon verwandelt und nach mehrmaliger Wiederholung des Versuchs berzieht sich das Innere der gekühlten Röhre mit einer dunkelblauen Haut von flüssigem Ozon.

3. Die von stark radioaktiven Baryumsalzen ausgehenden Strahlen vervandeln Sauerstoff in Ozon. Beim Oeffnen des Gefäßes, in dem das radioaktive seiz ausbewahrt wird, bemerkt man deutlich den Geruch des Ozons, das sich auch durch jokalium-stärkepapier nachweisen läßt. P. u. M. Curie (Compt. rend. 129, (1899) 823).

4. Bei der Elektrolyse schwefelsäurehaltigen Wassers, jedoch nur bei Anwendung einer Anode aus Platin oder Gold, nicht mit einem oxydierbaren letall oder Kohle. Schönbein. - Bei Anwendung einer großen Platte als Anode chilt man kein Ozon; am günstigsten wirkt als solche ein his an die Spitze mit Wachs betrogener Platindraht, Silber- und Kupferanoden, letztere schwächer, geben ebenfalls den. Dellarive (Pogg. 54, 402). — Auch Gold wird bei der Elektrolyse des Wassers oxybert; es sind deshalb nur Platinsnoden zweckmäßig. Bei Temperaturen unter 0° bildet och auch bei Anwendung einer Silberanode etwas Ozon. Rundspaden (Ann. Pharm. 151, 22 — Bei Anwendung von Bleielektroden enthielt der entwickelte Sauerstoff um die lillte mehr Ozon als bei Platin; wahrscheinlich verhindert die auf dem Blei sich bildende nederhicht die Zersetzung des Ozons. Plants (Compt. rend. 68, 181; J. B. 1866, 98). lit elektrolytischem Sauerstoff beladene Kohleanoden machen, in Jodkaliumlösung getaucht, bod frei: dieser Sauerstoff enthält also Ozon. Osann (J. pr. Chem. 61, 500; J. B. 1854, 286).—Die geringste Spur einer oxydierbaren Substanz verhindert die Ozonbildung; sie findet thist nicht statt, wenn das Wasser Untersalpetersäure, Chlor-, Brom-, Jodwasserstoffsäure, Chlor- Brom-, Jodwetalle, Eisenvitriol enthält, nur bisweilen in wäßrigem Kali, nicht in torentrierter oder gewöhnlicher Salpetersäure, während verdünnte reine Salpetersäure, Salpeter, phosphorsaures Kali, Phosphorsaure nicht die Ozonbildung verhindern. Schönkonzentrierte Ziukvitriollösung mit Zusatz von überschüssigem Zinkvitriol ist
odeihaft anzuwenden, Osann (Pogg. 75, 386; J. B. 1847-48, 331); aus Natronlauge entickelter Sauerstoff enthält kein Ozon. Osann (Pogg. 96, 498; J. B. 1855, 289). — Zusatz Obann (Pogg. 96, 398; J. B. 1835, 289). — Zunatz on Chromesiure zum schweselsäurehaltigen Wasser wirkt vorteilhaft, Baumert, ebenso Zunatz von übermangansaurem Kali. Schönbrin. Wasserfreie, wie verdünnte wäßrige Chromesiure, wäßrige Phosphorsäure, Kalilauge geben bei der Elektrolyse kein Ozon, wohl der bloß mit Wasser beseuchtete glasige Phosphorsäure und seuchtes Kalihydrat. Ozonddong scheint nur dann stattzusinden, wenn außer der Verwandtschaft der Elemente des Wassers auch noch die des Wassers zu einer Säure oder Base überwunden werden muß. 1877-Eben (Compt. rend. 59, 291). — Die zur Ozonentwicklung geeignetste Säuremischung des Verzähinte Schwesselsäure. Sonönnere Rei der Flektrolyse reinen Wassers hilden a 6fach verdünnte Schwefelsaure. Schönnern. Bei der Elektrolyse reinen Wassers bilden aur Spuren von Ozon; mit dem Zusatz von Schwefelsäure steigt die Menge des in etwek-lten Sauerstoff enthaltenen Ozons, bis sie bei 1 Volum Schwefelsäure Rauer das Maximum erreicht und bei größerem Schwefelsäurezusatz wieder abni

34 Opra.

Part Pop 122 W. J. R. 183 130. — Went the Learning things with a state of the state

a. Bei der langsamen Oxydation des Physphors an der Luft in Gegen Wart von Wasser. Sie Belb. - Auch in reinem Sauerstoff bildet der Phospho Ten print and her hoherer Temperatur. Fischen. Schon hei gewöhnliche Temperatur und der hoherer Temperatur. Fischenem Sauerstoff, wenn met der hoheren in der hoheren erneuert und sie dadurch der gewährt der printer und Phosphorsaure befreit. Manenann (Popp 6). The Main and Phosphorentire bettern. Maneman (Popp of the Control Example of the control of the contro stron their Photogrames extraitente Ginsrühren streichen zu lassen. Manignat The properties of the properti The state of the s out firme, was request with a constant wast, als in Luft; es bilden sich dicke Nebel ness un in white weeken with a san Explosion zu befürchten hat, daher if The same a great Water Same and Sauerstoff bildet sich On C tim them we there was not and and it for Luft verbindert die tigoghidene Rational Company of the Company of t ze ron cung nome and a 3. - tony - von dem 1400 sie günzlieb verbiniert, de Arthers, Weingeists, ätherischer ( ) 200 or read that where we take

 (Chem. N. 40, (1879) 307; J. Chem. Soc. 37, (1880) 118) bestreitet die Bildung von Wasserstoffsuperoxyd.

6. Durch Einwirkung von konz. Schwefelsäure auf Peroxyde und die

Salze von Persäuren:

a) Aus Barvumhyperoxyd entwickelt Vitriolöl bei niederer Temperatur, welche jedenfalls unter 75" gehalten werden muß, ozonhaltigen Sauerstoff, oder nach späterer Angabe, Sauerstoff, welcher im Liter 7 bis 11 mg eines dem Ozon sehr ähnlichen, aber davon verschiedenen Körpers enthält. HOUZEAU. — Auch durch trocknes Salzsäuregas erhält man mitunter, aber selten, aus Baryumhyperoxyd Ozon neben Chlor und gewöhnlichem Sauerstoff. Weltzien (Ann. Pharm. 138, 129; J. B. 1866, 89). — Der aus Baryumsnperoxyd entwickelte Sauerstoff enthalt nicht Ozon, sondern Antozon in sehr geringer Menge. Schönbain. Nach Engles u. Nasse (Ann. 154, (1870) 215) enthält der aus Baryumsuperoxyd und konz. Schwefelsäure dargestellte Sauerstoff Ozon und Wasserstoffsuperoxyd.

Natriumsuperoxyd verhält sich wie Baryumsuperoxyd; es ist aber sehr schwierig größere Ozonmengen zu erhalten. Arnold u. Mentzel, Ber. 35, (1902) 2902. Der aus Silberhyperoxyd durch Vitriolöl entwickelte Sauerstoff ent-

halt eine sehr geringe Menge Ozon. Schönbein.

b) Konzentrierte Schwefelsäure entwickelt aus Wasserstoffhyperoxyd ozonhaltigen Sauerstoff. RICHE (Bull. soc. chim. 1860, 178; J B 1860, 66). Das Gas verdankt seine oxydierende Wirkung wahrscheinlich dem Dampfe des Wasserstoffsuperoxyd. Böhr, Ber. 6, (1873) 439. — Arnold u. Mentzel (l. c.) konnten Ozon mittels Tethramethyl-pp'-diamidodiphenylmethan nachweisen.

c) Kaliumpersulfat entwickelt mit konz. Schwefelsäure ozonhaltigen Sauerstoff.

Baryza u. Villiore, Ber. 34, (1901) 855. — Perkarbonate zeigen, mit konz. Schwefelsäure übergossen, deutliche Ozonreaktion. Arnold u. Mentzel, Ber. 35, (1902) 2903.

7. Kristallisierte Ueberjodsäure zerfällt beim Erhitzen auf 130 bis 135° in stark ozonisierten Sauerstoff, Wasser und Jodsäureanhydrid. RAMMELS-BERG (Deutsche Ges. Ber. 1, 73). Wäßrige Ueberjodsäure und wäßriges metaüberjods. Natron entwickeln nach mehrtägigem Stehen Ozongeruch. metaüberjods. Natron entwickeln nach mehrtägigem Stehen Ozongeruch. Beim Kochen der frisch bereiteten Lösung entwickelt sich kein Ozon. Каммяльянию (Pogg. 134, 584; J. В 1868, 163). — Свогт (Chem N. 25, (1872-87; C.-Bl 1872, 305) hat wiederbolt beobachtet, daß bei der Kristallisation syrupöser Jodsäurelösung die darüber befindliche Luft alle Reaktionen auf Ozon gibt. Die Ozonbildung ist keine Folge einer Zersetzung, da die kristallisierte Säure vollkommen farblos bleibt — Während Brillucci (Ber. 8, (1875) 305, diese Angaben bestätigt, zeigte Leeds (Chem. N. 40, (1879) 257; C.-Bl 1880, 51; Chem N. 42, (1880) 304; C-Bl 1881, 66), daß die "Ozonbildung" verschwindet, wenn die Säure durch wiederholtes Umkristallisieren gehörig gereinigt ist, und daß also die beobachteten Resktionen auf Verunreinigungen (Chlor) zurückzuführen sind.

8. Durch Einwirkung von Fluor auf Wasser bei 0°. Moissan (Compt. 120, (1899) 570). Das so dargestellte Ozon enthält keine Stickoxyde. Der Einfluß der Schnelligkeit des Fluorgasstromes ist von großer Bedeutung. Bei mehreren Versuchen.

der Schnelligkeit des Fluorgasstromes ist von großer Bedeutung. Bei mehreren Versuchen, bei welchen die Schnelligkeit kleiner war als 3 l pro Stunde, betrug der Gehalt an Ozon 10—12 %. Bei Temperaturen über 0° ist der Ozongehalt bedeutend kleiner.

9. Aus mangansaurem Kali entwickelt verdünnte (? vgl. unten) Schwefelsaure ozonhaltigen Sauerstoff mit den Eigenschaften des aus Baryumhyperoxyd zu erhaltenden. Bertazzi (Cimento 2, 291; J. B. 1855, 287). — Man übergießt 2 T. staubtrocknen übermangansauren Kalis mit 3 T. Vitriolöl; der bei gewöhnlicher Temperatur langsam sich entwickelnde Sauerstoff ist aufs stärkste ozonisiert. Böttger (J. pr. Chem. 86, 377; J. B. 1862, 44). -Man löst reines, fein gepulvertes übermangansaures Kali in reiner Schwefelsaure von 1.85 spez. Gew., die tief olivengrüne, fast undurchsichtige Lösung entwickelt auf Zusatz von gepulvertem Baryumhyperoxyd ozonhaltigen Sauerstoff; setzt man dagegen letzteres zu einer durch Verdünnung blaurot gewordenen Lösung, so erhält man gewöhnlichen geruchlosen Sauerstoff. Schönbein. — Der Zusatz von Baryumhyperoxyd ist überflüssig. Bittger. Der aus Kaliumpermanganat (1 Teil) und konz Schwefelsäure (2 Teile) dargestellte Sauerstoff enthalt kein Uzon. Die beobachteten Reaktionen werden entweder (bei einem Gehalt

36 Ozon.

des Permanganates an Chlorkalium) durch Chlor oder durch mitgerissene Uebermangansäure hervorgerufen. ILOSVAV DE N. ILOSVA (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 2, (1889) 734). Vgl. hiermit Arnold u. Mentzel, Ber. 85, (1902) 2903.

- 10. Aus 2-fach-chromsaurem Kali und Vitriolöl erhält man ozonhaltigen Sauerstoff. Weltzien (Ann. Pharm. 142, 107; J. B. 1867, 128). — Der darans entwickelte Sauerstoff ist geruchies. Manignac. — Während Kingzett (Chem. N. 25 (1872) 242) die Angabe Weltziens bestätigt, wird nach Llosvay de N. Ilosva (l. c.) die Ozonreaktion durch Chlor, infolge eines Gehaltes des Bichromates an Chlorkalium, hervorgerufen.
- 11. Der durch Erhitzen von absolut reinem Kaliumchlorat dargestellte Sauerstoff ist ozonfrei. Setzt man jedoch nur Spuren eines indifferenten Körpers hinzu, oder verwendet man käufliches Salz, so erhält man sofort Körpers hinzu, oder verwendet man käufliches Salz, so erhält man sofort kräftige Ozonreaktionen. Bei der Entwicklung von Sauerstoff aus Kaliumehlorat und Braunstein bildet sich Ozon und nur Spuren von Chlor; und zwar liefert das Chlorat nur den zur Ozonbildung nötigen Sauerstoff, während die Ozonbildung durch das Mangansuperoxyd veranlaßt wird und mit dem Gehalte des Gemisches an Superoxyd zunimmt. Leitet man nämlich Sauerstoff über Mangansuperoxyd, das auf seine Zersetzungstemperatur erhitzt wird, so bildet sich Ozon; (bei gew. Temperatur dagegen wird Ozon durch Braunstein zerstört). Brunck (Ber. 26, (1893) 1790; Z. anorg. Chem. 10, (1895) 222). — Mc Leod (Chem. N. 69, 1894) 80), der bezüglich der Einwirkung von Mangansuperoxyd auf Kaliumchlorat eine ähnliche Theorie vertritt wie Bellany (s. S. 2), bestreitet den von Brunck angegebenen Ozongehalt und bezieht die Reaktionen auf Chlor. — Nach Sestini (L'Orosi 18, 5; C.-Bl 1895, II 149) wurde der Ozongehalt des Sauerstoffs aus Kaliumchlorat und Sand, Bimstein u. dgl. schon von Orosu beobachtet.

  Den aus Bleihyperoxyd, Quecksilberoxyd, Silberoxyd, chlorsauren Salzen durch Kr

Sand, Bimstein u. dgl. schon von Orosi beobachtet.

Den aus Bleihyperxyd, Quecksilberoxyd, Silberoxyd, chlorsauren Salzen durch Krhitzen dargestellten Sauerstoff betrachtet Schönbern als schwach ozonhaltig, da Guajstinktur und Jodkaliumkleister bläue. — Leeds (Chem. N. 42. (1880) 304) führt die angsblichen Ozonreaktionen des Sauerstoffs aus Blei- und Mangansuperoxyd, Quecksilber-, Silberoxyd usw. auf Verunreinigungen (Chlor) zurück. — Nach Brunck (Z. anorg. Chem. 10, (1895) 222) dagegen bildet sich beim Erhitzen von MnO2, Co2O2, Ni2O2, Ag2O3, Ag2O3, HgO. CrO2, Cr2O2, Cr2O3, Cr

Ozon. Beim Erhitzen in einer Kohleudioxydatmosphäre liefern aber die meisten dieset Körper ozonfreien Sauerstoff. Vgl. auch Kingzett (Chem. N. 25, (1872) 242; C.-B. 1872, 625).

12. Nach v. Gobup-Breamez (Ann. 161, (1872) 232) und Bellucci (Ber. 9, (1876) 581) soll sich bei der Verstäubung von Wasser, besonders, wenn es Salze gelöst enthält (Megwasser). Ozon bilden. — Die angeblichen Ozonreaktionen beim Verdampfen von Alkobd, Aether, Kohlenwasserstoffen, ätherischen Oelen usw., Bellucci (Ber. 12, (1879) 1700; Böttorer (C.-Bl. 1880, 275) sind wohl auf Antoxydationserscheinungen, also auf Peroxyde zutückzuführen. S. auch Schiel, Ber. 12, (1879) 507.

13. Bei der Verbrennung von Leuchtgas, Wasserstoff usw. Bläst mae einen starken Strom kalter Luft auf eine kurze Flamme eines Bunsen'schen Brenners und hält demselben ein großes Becherglas entgegen, sie riecht die in dieses eingetretene Luft nach Ozon und bläut Gunjakpapier und Jodkaliumkleister; es ist daher anzunehmen, daß bei jeder lebhaften Verbrennung der Sauerstoff zuerst in Ozon verwandelt wird. Löw (Zeitschr. Chem. 13, 65 u. 269. [Daß diese Wirkungen teilweise oder ganz von bei der Verbrennung gebildeter salpetriger Süne herrühren könnten, scheint nicht berücksichtigt zu sein.] Nach Böttorer (Frankf. Zig. 1870, 26. Febr.; Chem. Centr. 1870, 161) ist in der durch die Flamme geblasenen Luft kein Ozon enthalten, aber kohlensaures Ammonist [welches er als einen regelmäßigen Bestandteil der ausgeatmeten Luft zu betrachten scheint] und etwas Wasserstoffhyperoxyd; ersteres bläut ebenfalls Guajaktinktur. — Siebe ferner: Boeke (Chem. N. 22, (1870) 57; C.-Bl. 1870, 545); Schnauss (Arch. Pharm. 117, 193); Than (Journ. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 415). — Bei der Verbrennung von Wasserstoff oder Alkohol bildet sich Ozon, Wasserstoffsuperoxyd und Ammoniumnitrit erwiesen, die von Ozon dagegen nicht, ist aber immerhin möglich. — Nach Ludovar der Verbrennung von Wasserstoff der Alkohol blüdet sich Ozon und zwar um so mehr, je mehr sich die Temperatur der Flammer von Leuchtgas,

bechtete, daß die Luft, welche durch ein Röhrehen von 3 mm Bohrung, deren Oeffnung och ciwa 5 mm über dem Rand eines Bunsenbrenners und 5 mm von der Flamme entfernt

besindet, angesaugt wird, stark nach Ozon schmeekt und riecht.

Auf der Ozonbildung beim Einblasen von Lust in brennendes Leuchtgas beruhen die Apparate zur technischen Darstellung von Ozon, welche Runne (Ber. 5, (1872) 123), Loew, Dingl. pol. Journ. 206. (1872) 421) und andere angegeben haben. S. hierüber Engler, Leopolina 16, (1880) 156

Sonstige Bildungsweisen. Saintpierre (Compt. rend. 58, 420) fand, daß im Luftstrome imer Geblüsemaschine oder eines Ventilators Jodkaliumstärkepapier gebläut wurde, während in daneben am Schwungrade einer Dampfmaschine unveräudert blieb und auch keine Säuresidung stattgefunden hatte, welche die Bläuung hätte veranlassen können. Er nimmt an, ist durch die mechanische Wirkung der Maschinen auf die Luft Ozon erzeugt worden sei.

- Quecksilber bewirkt beim Schütteln mit Sauerstoff und Jodzink, Jodeisen, Jodkalium, Blatlangensalz, Schwefelwasserstoff, Chlorwasserstoff die Oxydation dieser Substanzen, zerwirt blaue und rote Pflanzenfarbstoffe, bläut Guajaktiuktur. Stibathyl mit Indiglösung ad Luft geschüttelt, entfarbt dieselbe stärker als Phosphor. Silber, Gold. Platin in feinem Pulver bläuen an der Luft Guajaktiuktur und machen in Berührung mit Phosphor diesen der Berührungsstelle leuchtend, was nach Enternung der Metalle sofort aufhört. Aus desen Erscheinungen wird auf Ozonbildung geschlossen. Das Platin, die Fermente, verschiedene tierische und pflanzliche Stoffe erzeugen Ozon aus Wasserstoffhyperoxyd. Schönbein. be ausgepreste Saft mancher Pilze, wie der von Boletus luridus und Agaricus sanguineus, be ausgepreitte Satt mancher Pilze, wie der von Rolelus heridus und Agarwus sammeneus, enthält eine Substanz, welche durch Sauerstoffaufnahme an der Luft die weingeistige finktur dieser Pilze zu bläuen und andere oxydierbare Körper zu oxydieren vermag, wanf sie dann wieder Sauerstoff aufnimmt und ferner als Uebertrüger desselhen wirkt. Durch Erhitzen verliert sie diese Eigenschaft. Schönbein betrachtet dies als eine Umwandlung von gewöhnlichem Sauerstoff in Ozon. — Achnliche Beobachtungen machte Penson (Compt. rend. 43, 864. — Chem. News 8, 103) außer an Pilzen auch an den frischen Schnittstächen von Aepfeln, an stickstoffhaltigen Pflanzensätten. — Das ähnliche Vermögen des Terpentinöls und vieler anderer organischer Körper, den Sauerstoff der Luft auf andere Körper zu übertragen, betrachtete Schönben früher als auf Ozonbildung beruhend, schrieb a aber später einer Antozonbildung zu (s. Antozonide und Ozonide, S. 44 u. 47 und Aktivierung des Sauerstoffs, S. 26 ff.). — van den Williams (Pogg. 98, 511) beobachtete am positiven Ende eines in der Luft durch den elektrischen Strom weißglühenden Platindruhts Ozongeruch; auch Le Royx (Compt. rend. 50, 691) nahm hierbei Ozonbildung an; aber nach Schwefelsäure; auch Le Rot ( 100mpt. rend. 100, 101) hahm hierbet Ozon, sondern eine höhere Oxydan struck des Stickstoffs. — Nach Lowe (Lond. R. Soc. Proc. 12, 518) bildet sich ozon bokaliumstärke bläuende Atmosphäre bei Zersetzung kohlensarer Salze durch Essigsäure und Schwefelsäure; nach Ramon de Luna (Ann. Chim. Phys. [3] 88, 182) bildete sich Ozon bein Mischen von Schweselsäure mit Wasser oder mit sestem Aetzkali, überhaupt bei jeder et Luftzutritt stattfindenden chemischen Reaktion; aber nach Houzeac ist unter den angegebenen Bedingungen kein Ozon zu finden. — Nach Scoutettes (Compt. rend. 42, 941; 5.33: 43. 216. Brane (Instit. 1856, 282), Luca (Compt. rend. 43, 865), Kosmann (Compt. and. 55, 731), Porr (Compt. rend. 57, 344) ist der von Pflanzen ausgeschiedene Sauerstoff abaltig: nach letzterem wird das Jodkaliumstürkepapier nur von im Freien wachsenden Manzen geblaut, nicht in abgeschlossenen Gefälen, auch im Sonnenlichte nicht. Luca schlest auf Ozonbildung aus dem Sulpetersäuregehalt der Luft eines Raumes, in dem viele Manzen wuchsen, und der Abwesenheit von Salpetersäure bei Abwesenheit von Pflanzen.— Nach Cloez (Compt. rend. 43, 38; 43, 762; Bull. soc. chim. [2] 3, 36) ist der von Pflanzen anwickelte Sauerstoff nicht ozonhaltig; nach Mulden (Scheik, Onderz. 3, 160) bläut derselbe abbestersäuse nur denn wenn dieses zugleich vom Lighte getroffen wird, nach Jokaliumstärkenapier nur dann, wenn dieses zugleich vom Lichte getroffen wird: nach drussoa kann er nicht ozonhaltig sein, da Thalliumoxydulpapier zwischen den Blüttern oher appig wachsenden Pflanze schwächer gebräunt wurde als im Freien, wahrscheinlich

cher thpig wachsenden Pfibrze schwächer gebräunt wurde als im Freien, wahrscheinlich wegen des schwächeren Luftwechsels. Siehe auch Bellucci S. 31.

Aus den Beobachtungen von Bour (Ann. Phys. Wied. N. F. 27, (1886) 450) und von Bart und Ramsay (Phil. Mag. [5] 38, (1894) 324) über die Abweidungen stark verdünnten suerstoffs vom Boyle-Mariotte'schen Gesetz und aus dem anomalen Verhalten des Sauerstoffs im Radiometer von Crookes, schloß Sutherland (Phil. Mag. [5] 43, (1897) 201), daß der Sauerstoff bei einem gewissen Drucke beginnt, in Ozon überzugehen. Threipalle u. Martin (Chem. N. 76, 1897) 283) leiteten Sauerstoff bei 0.1—0.4 mm Druck durch eine Issong von Jodkalium und Stärke in Glycerin, konnten aber kein Ozon nachweisen. Inukverminderung kann also für die Darstellung von Ozon nicht in Betracht kommen. Indigens hält Thiesen (Ann. Phys. Drude [4] 6, (1901) 280) es für wahrscheinlich, daß die Anomalie, welche Sauerstoff bei einem Druck von etwa 0.7 mm zeigen soll, nicht exitert und auf Versuchsfehler zurückzuführen ist.

Nach Thoost u. Haufereulle (Compt. rend. 84, (1877) 946) bildet sich Ozon, das betanntlich schon bei 250° vollständig in gewöhnlichen Sauerstoff übergeht, wieder

38 Ozon.

die Temperatur des Sauerstoffs auf 1300-1400° gesteigert wird. Sie erhitzten in einer Porzellanzöhre, in der eich eine konaxiale, durch strömendes Wasser gekühlte Silberröhre befand. Sauerstoff auf 1300-1400° und beobachteten, daß sich die Oberfläche des Metalls nat Silbershoff auf 1300—1400° und beobachteten, das sien die Oberhache des Metalis mit Silbershoff überzog. Wenn sie der Porzellanröhre den erhitzten Sauerstoff unter rascher Abkühlung entzogen, so konnten sie darin Ozon auch durch seine sonstigen Reaktionen nachweisen S. auch Dawan (C.-B. 1988, 1077).

Theorien der Ozonbiblung s. bei Moissan (Compt. rend. 129, (1899) 570); Bodländer (Veber langsame Verbrennung, Sammlung Ahrens, Bd. III. p. 480, Stuttgart 1899); Gräffenberg (Z. anorg. Chem. 36, (1903) 369; Schenk (Sitz.-Ber. Akad. Berlin 1904, 37).

Physikalische Eigenschaften. Farbloses Gas von eigentümlichem Geruch, der bei größerer Konzentration chlorähnlich ist, etwas an Untersalpetersäure erinnert und bei Verdünnung den sogenannten elektrischen Geruch ausmacht. Luft mit 1/200000 Ozon riecht noch deutlich danach. Schönbern. Das aus Baryumhyperoxyd und Vitriolöl erhaltene Gas riecht stark, schmeckt nach Hummern, Houzeau, riecht ozonähnlich, aber ekelerregend. Schön-BEIN. - Ozon erschwert das Atmen, bewirkt vorübergehende Engbrüstigkeit, reizt und entzündet die Schleimhäute, tötet kleinere Tiere. Schönbein. — Nach HAUTEFEUILLE U. CHAPPUIS (Compt rend. 91, (1880) 522) besitzt gasförmiges Ozon in komprimiertem Zustande oder in genügend dicker Schicht betrachtet indigblaue Farbe. - Sein spez. Gew. ist wahrscheinlich das anderthalbfache des gewöhnlichen Sauerstoffs, also 1.658 (I, 49). SORBT. -Отто (Compt. rend. 124, (1897) 78) bestimmte das Gewichtsverhältnis zwischen reinem und ozonisiertem Sauerstoff und die Menge des Ozons in letzterem (jodometrisch), und berechnete daraus die Dichte des Ozons zu 1.6584 auf Luft = 1 bezogen. - Ladenburg (Ber. 31, (1898) 2508, 2830) bestimmte nach Bunsen's Methode der Vergleichung der Ausströmungszeiten die Dichte eines Ozon-Sauerstoffgemisches und zugleich dessen Ozongehalt (84.4 ° ; jodometrisch) und fand hieraus die Dichte des reinen Ozons auf Sauerstoff = 1 bezogen zu 1.469. Gegen die von Ladenburg angewendete Methode erhoben Staedel (Ber. 31, (1898) 3143) und Grögen (Ber. 31, (1898) 3174) Einwände, auf die Ladenburg (Ber. 32, (1899) 221 antwortet.

Flüssiges Ozon. Ozon läßt sich durch eine Kältemischung aus fester Kohlensäure und Aether bei gewöhnlichem Druck, Andrews u. Tait, durch eine Kälte von - 40° bei 31, Atmosphären Druck, v. Babo, nicht zur Flüssigkeit verdichten. - HAUTEFEUILLE u. CHAPPUIS (Compt. rend. 91, (1880) 522) komprimierten ozonisierten Sauerstoff im Callletet'schen Apparat auf 75 Atm. und beobachteten beim Entspannen des Druckes das Auftreten von Nebeln als Anzeichen der Verflüssigung. Das Gemenge von Sauerstoff und Ozon muß sehr langsam und unter steter Kühlung komprimiert werden, weil sich sonst das Ozon explosionsartig mit einer blitzähnlichen Erscheinung zersetzt. Nach weiteren, vergeblichen Versuchen (Compt. rend. 91, (1880) 815) gelang es schließlich (Compt. rend. 94, (1882) 1249) HAUTEFEUILLE U. CHAPPUIS das Ozon in einem CALLETET'schen Apparate unter einem Drucke von 125 Atm. und bei einer Temperatur von unter - 100° in Form flüssiger Tropfen zu erhalten. — Das flüssige Ozon ist bei der Siedetemperatur des Sauerstoffs eine dunkelblaue, fast schwarze Flüssigkeit, welche in ganz dünnen Schichten durchsichtig erscheint, in dickeren (2 mm) fast undurchsichtig wird. Olszewski (Sitz.-Ber. der Wiener Akad. mathem.-naturu. Kl. 95, II (1887) 253; Monatsh. Chem. 8, (1887) 69; Ann. Phys. Wied. N. F. 37. (1889) 337). — Einmal verflüssigt, hält sich das Ozon auch unter Atmosphärendruck ziemlich lange und verdampft nur langsam. HAUTEFEUILLE u. Chappuis. Wenn die Temperatur des flüssigen Ozons gegen den Siedepunkt ansteigt, zersetzt es sich unter ungemein heftiger Explosion. Olszewski. Ladenburg. - Der Siedepunkt liegt nach Olszewski bei ungef. -106°, nach Troost (Compt. rend. 126, (1898) 1751) bei -119°. - In

Berührung mit oxydablen Substanzen ist das flüssige Ozon äußerst heftig

explosiv. OLSZEWSKI. Das Molekulargewicht des Ozons ist O<sub>s</sub> = 48.000. — Aus den Dichtebestimmungen von Otto und von LADENBURG (8. oben) ergeben sich die Werte 48.0 bzw. 47.0. — LADENBURG bestimmte ferner (Ber. 34, (1901) 631) die Gewichtsdifferenz zwischen gleichen Raumteilen gewöhnlichen und ozonisierten Sauerstoffs bei Temperatur- und Druckgleichheit und zugleich das Volumen des vorhandenen Ozons durch Absorption in Terpentinöl und fand daraus das Molekulargewicht 47.78 (als Mittel aus 5 Versuchen). Die Prioritätsansprüche Orto's (Ber. 34, (1901) 1118: bezüglich der angewendeten Methode wies er als unbegründet zurück (Ber. 34, (1901) 1834). — Die älteren Untersuchungen über das Molekulargewicht s. unter "Natur des Ozons", S 48 f. Es ist unmöglich, den Molekularzustand des Ozons mit Hilfe der Löslichkeitsbeziehung nemitteln. Isolis (J. Chem. Soc. London 83, (1903) 1010).

Absorptionsspektrum. Ozon besitzt ein außerordentlich großes Absorptions und entsprechendes Ausstrahlungsvermögen für Wärme. Unter starker Abkühlung elektrolytisch entwickeltes Sauerstoffgas zeigte, obgleich es jedenfalls nur eine sehr geringe Menge Ozon enthielt, die 136 fache Absorption für dunkle Wärmestrahlen, wie gewöhnliches Sauerstoffgas oder Luft. Tynnall (On heat etc., London 1863, 333). — Chappuis (Compt. rend. 94, (1882) 858) ließ einen Lichtstrahl durch eine Röhre von 4.5 m lange gehen, die mit bei 15° ozonisierter atmosphärischer Luft gefüllt war, und beobachtete folgende Absorptionsbauden:

Nr.	Wellenlänge $\lambda$		2 12 1		Wellenlänge &		Breite der Baude	
1	628 5	-		7	4925	491.0	1.5	
2	6095	593.5	16	8	484.5	479.0	4.5	
3	677.0	560.0	17	9	470.0	468.5	1.5	
4	517.0	544.5	2.5	10	464.5	460.0	4.5	
5	595,0	527.0	6.5	11	444.0			
6	508.5	502.0	6.5					

Die beiden charakteristischsten Asorptionsbauden (Nr. 2 (die intensivete) und Nr. 3), die zu beiden Seiten der D-Linie liegen, zeigt auch die blane Flüssigkeit, die Hautefeuille u. Chappuis (Compt. rend. 91. (1880) olo durch Verdichtung eines Gemisches von Kohlensäure und ozonisiertem Sauerstoff erhielten. — HARTLEY (J. Chem. Soc. 39, (1881) 57, 111; Chem. 1. 42, (1880) 268; 43, (1881) 142) hat das Absorptionsspektrum des Ozons und die Absorption der Sonnenstrahlen durch das atmosphärische Ozon untersucht. Er schließt, daß die verhältnismäßig frühe und plötzliche Berenzung des Sonnenspektrums, auf welche zuerst Cornu (Compt. rend. 88, (1879) 1101, 1285; 89, (1879) 808; 90, (1880) 940) aufmerksam machte, dem Absorptionsvermögen des atmosphärischen Ozons zuzuschreiben ist, ferner, daß dadurch auch die blaue Farbe des Himmels veranlaßt wird. Im Einklange mit Hautley's Annahme stehen die Beobachtungen E. Meyer's über die Absorption der ultravioletten Strahlung in Ozon (Ann. Phys. Drude [4] 12 (1903) 849). — Nach Schöne (Z. anorg. Chem. 6, (1894) 333) besteht Absorptionsspektrum des Ozons aus 13 mehr oder weniger intensiven Banden.

In ozonhaltiges Gas eingetauchte Gold- oder Platin-, in geringerem Grade auch Kupfer-Platten werden negativ elektrisch gegen andere Platten on demselben Metall, wenn man sie mit dem Galvanometer verbunden in eine währige Flüssigkeit taucht. Sie behalten diesen Zustand in der Luft wehrere Stunden, verlieren ihn aber in Wasserstoff in wenigen Sekunden und werden paler positiv. Das aus Baryumhyperoxyd erhaltene Gas polarisiert Platin begativ, gegen in anderes Ozon getauchtes Platin aber positiv. School 40 Ozon.

elektromotorische Verhalten des Ozons s. ferner Luther (Z. f. Elektrochem. 8. (1902) 645; Luther u. Inglis (Z. physik. Chem. 43, (1903) 203). — Grapenberg (Z. f. Elektrochem. 8. (1902) 297; Z. anorg. Chem. 36, (1903) 355) bestimmte die elektromotorische Kraft c. 10 % igen Ozons gegen Wasserstoff zu 1.65 Volt, in guter Uebereinstimmung mit der von LUTHER Veröffentlichten Messung.
Ozon ist unter dem Einfluß von Schallschwingungen beständig. Berthelot (Compt.

rend, 90, (1880) 487).

Das Ozon ist ein unter Wärmeabsorption gebildeter, - endothermischer - Körper. Die Bildungswärme beträgt für 48 g Ozon - 29600 kal Die im Vergleiche mit gewöhnlichem Sauerstoff überlegene Energie der Ozons ist auf das Freiwerden der Bildungswärme bei Oxydationen zurückzuführen. Berthelot (Compt. rend. 82, (1876) 1281; Ann. Chem. Phys. [5] 10, (1877) 162). — Bei der Umwandlung in gewöhnlichen Sauerstoff entwickelt 1 g Ozon 355.5 Wärmeeinheiten. Hollmann (Arch, neerland, det sciences ex. et nat. 3, 260; J. B. 1868, 136). - S. ferner Mulder u. VAN DER MEULEN (Ber. 15, (1882) 511; Rec. trav. chim. Pays-Bas 1, (1882) 73, 93; J. B. 1882, 124). Nach van der Meulen (Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, (1883) 69; J. B. 1883, 155) beträgt die Zersetzungswärme für 96 g Uzos 72 600 Kal.

Löslichkeit in Wasser. In Wasser ist Ozon nicht merklich löslich Schönbein. Es erteilt dem Wasser seinen Geruch und die Fähigkeit. Jodkaliumstärke und den weißen Niederschlag von Blutlaugensalz mit Eisenoxydulsalzen zu bläuen. Williamson. Durch Digerieren von ozonhaltiger Luft, die, wenn sie durch Phosphor ozonisiert war, vorher so of mit Wasser geschüttelt wird, bis dieses keine Säuren des Phosphors mehr aufnimmt, mit wenig Wasser erhält man Ozonwasser; dasselbe hemmt die oxydierenden Wirkungen des Wasserstoffhyperoxyds, der salpetrigen Saure und der Jodsäure auf Jodkalium und wandelt Jod in Jodwasserstoff un und der Jodsäure auf Jodkalium und wandelt Jod in Jodwasserstoff um Meissner. — Eine Zusammenstellung der bis zum Jahre 1879 erschienenen Arbeiten über die Löslichkeit des Ozons in Wasser findet sieh bei Engorn, Leopoldina 16, 1890, 157 u. 158. — Nach Senöns (Ber. 6, (1873) 1224) wird Ozon vom Wasser auch bei Zimmertemperatur in bedeutenden Mengen aufgenommen, ohne daß hierbei Wasserstoffsuperoryd gebildet wird. Die Lösung des Ozons in Wasser besitzt den eigentümlichen Geruch de Gases und zeigt alle sonstigen Reaktionen desselben. 1 l Wasser nimmt bei 18,20° 8,81 cm Ozon aus einem Gase mit 3,29°, Ozongehalt auf. — Nach Carus (Ber. 5, (1872) 530; 6, (1873) 806; Ann. 174, (1874) 1) löst 1 l Wasser bei 1—2,5° aus einem elektrolytisch erhaltenen ozonisierten Sauerstoff mit 3,44 Vol.-Proz. Ozon 28,16 cm Ozon auf. — Die löclichkeit des Ozons in Wasser scheint mit steigender Temperatur rasch abzunehmen — Nach Brathelot (Compt. rend. 90, (1880, 656) ist Ozon in Wasser fast ganz unlöslich. Mallerar gibt (Compt. rend. 119, (1894) 951) eine Löslichkeitsfrage, nach welcher Wassebei 760 mm Druck und 0° nahezu 2/, seines Volumens Ozon und bei 120° die Hälte, alse ungefähr 15 mal mehr als Sauerstoff aufnimmt, unter denselben Bedingungen bezüglich Druck und Temperatur. — Im Gegensatze hierzu steht Ladenburge's Angabe (Ber. 11) Druck und Temperatur. — Im Gegensatze hierzu steht Laderburgen bezugten (1898) 2510), wonach Wasser bei normalem Druck und gew. Temperatur etwa 0.000 seines Gewichtes und 0.01 seines Volumens an Ozon absorbiert. — Inolis (J. Chem Sc. 83, (1903) 1010) fand, daß die Lösung hinsichtlich des Gases nicht ins Gleichgewicht gebracht werden kann, weil beim Durchblasen des Gases durch die Lösung stets ein fell desselben zersetzt wird, obgleich die Konzentration der Lösung konstant bleibt. — Bezüglich der Zersetzung des Ozons in Berührung mit Wasser s. weiter unten.)

Das in den Handel gebrachte sog. Ozonwasser enthält meistens kein Ozon, sonden Stickoxyde, Chlor, unterchlorige Säure, Chlorkalk u. dgl. Waldmann u. Börtern Pharm. C.-Halle 13, (1872) 114); Sonntag (Z. Hyg. 8, (1890) 95); Thoms (Pharm. C.-H. 31, (1890) 51).

Nach Jeremin (Ber. 11, (1878) 988) soll Ozon in sehr beträchtlichem Maße durch wüßrige Oxalsäure absorbiert werden und sich darin beliebig lange unzersetzt halten.
Nach Ghar u. Co. (Patenthl. 11, (1890) 706) soll Ozonwasser durch einen Zusatz von Chloriden (Chlornatrium, Chlormagnesium) haltbarer werden. [Jedenfalls bildet sich hierbeunterchlorige Säure, welche dann die vermeintlichen Ozonreaktionen gibt.]

Zersetzung des Ozons. Ozonisierter Sauerstoff wandelt sich allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur in gewöhnlichen um. Andrews u. Tart

Er hält sich über Schwefelsäure wochenlang unverändert, v. Babo. -BERTHELOT (Compt. rend. 86, (1878) 76) beobachtete, daß die Geschwindigkeit, mit der sich das Gas freiwillig zersetzt, um so größer, je reicher es an Ozon ist. Vollkommen trockner ozonisierter Sauerstoff mit 2.2 % Ozon war nach 16 Tagen vollständig zersetzt. Durch Wasser wird die Zersetzung nicht beschleunigt. — Durch Erhitzen auf 300 bis 400° werden die abweichenden Eigenschaften der ozonisierten Luft zerstört. Marionac. — Bei der Zerstörung des elektrolytischen Ozons durch Hitze bildet sich Wasser. auch wenn das Ozon zur Vermeidung der Beimischung von Wasserstoffgas aus einer angesäuerten Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd entwickelt WILLIAMSON (Ann. Pharm. 54, 127). - Es bildet sich dabei so viel Wasser, wie der Zusammensetzung H<sup>2</sup>O<sup>3</sup> entsprechen würde. Baumert (Pogg. 89, 38. — 99, 88). — Mittels Phosphor dargestelltes Ozon gibt beim Zerstören durch Hitze kein Wasser. Schönbein. - Auch elektrolytisch dargestelltes nicht, eben so wenig wie durch Elektrizität ozonisierter trockner Sauerstoff. Das auf verschiedene Art bereitete Ozon setzt sich bei 237° in gewöhnlichen Sauerstoff um, Andrews, Andrews u. Tait, das durch elektrische Funken dargestellte bei 2000, BAUMERT. - Das aus übermangansaurem Kali bereitete Ozon wird durch Erhitzen auf 150° zerstört. Schönbein. - Elektrolytisch dargestelltes Ozon gibt beim Erhitzen nur dann Wasser, wenn, wie bei Baumert, eine Beimengung von Wasserstoff nicht ausgeschlossen war, nicht, wenn bei der Darstellung die Anode in Kupfervitriollösung eintauchte. Soner. — Bei der Umwandlung durch Erbitzen dehnt sich das ozonhaltige Gas seinem Ozongehalt entsprechend aus; war es durch Elektrisieren von trocknem Sauerstoff bereitet, so nimmt es genau das ursprüngliche Volumen wieder ein, welches es vor der bei der Ozonisation stattfindenden Zusammenziehung besaß. Andrews u. Tait; v. Babo u. Claus; Soret. — Das aus Baryumhyperoxyd dargestellte Ozon wird durch Sonnenlicht und durch Erhitzen auf 75° in gewöhnlichen Sauerstoff umgewandelt. Houzeau. — Nach Brunck vermag Ozon auch bei Temperaturen über 300° zu bestehen, wie verschiedene Bildungsweisen (s. S. 36) angeben. — Platinschwamm zerstört das Ozon. Williamson. — Die Oxyde der edlen Metalle, die Hyperoxyde von Mangan, Blei, Kobalt, Nickel usw., Eisenoxyd, Kupferoxyd zerstören das Ozon, ohne Veränderung zu erleiden. Schönbein. Manganhyperoxyd und Kupferoxyd verwandeln das Ozon, anscheinend in unbegrenzter Menge, in gewöhnlichen Sauerstoff unter Herstellung nahezu des ursprünglichen Volums und ohne ihr Gewicht merklich dabei zu ändern. Andrews u. Tait. - Aetzkali wirkt ähnlich. SORET. - Desgleichen Platinschwarz. Mulder u. van der Meulen (C.-B. 1883, 113). - Durch Schütteln mit Wasser oder mit Kalk- oder Barvtwasser wird das Ozon zerstört. Andrews. In Berührung mit Wasser zersetzt sich das Ozon langsam. Andrews u. Tait. Wasser in Berührung mit Ozon nimmt dessen Eigenschaften an. WILLIAMSON. MEISSNER (Unters. über d. Sauerst., Hannover 1863; J. B. 1863, 126). - Kalkwasser gibt mit Ozon unter Zerstörung des Geruchs einen körnigen Niederschlag; die Flüssigkeit mit dem Niederschlage bläut nicht Jodkaliumstärke, tut dies aber auf Zusatz von Säure; der Ozongeruch wird dadurch nicht wiederhergestellt. Williamson. Wasser und Barytwasser verändern das Ozon aicht. Marignac. - Beim Stehen ozonisierten Sauerstoffs in Berührung mit Wasser, wird allmählich alles Ozon in gewöhnlichen Sauerstoff verwandelt. Schöne (Ber. 6, (1873) 1224; Ann. 171, (1874) 87). — Ozon ist in Gegenwart von Wasserdampf weit beständiger als in dessen Abwesenheit; es werden deshalb alle Reaktionen, welche die Umwandlung in gewöhn42 Ozon.

lichen Sauerstoff bewirken, bei Gegenwart von Wasserdampf verzöger

SHENSTONE (Proc. Chem. Soc. 173, (1897) 2).

Das Ozon ist eins der kräftigsten Oxydationsmittel. Es scheint, da zu seiner Wirksamkeit die Gegenwart von Wasser immer oder in de meisten Fällen erforderlich ist. Vollkommen trocknes Ozon oxydiert nicht trock Zink, Kupfer, Silber, Marionac, zersetzt nicht trocknes Jodkalium, v. Bano, verändert nich die leichtest oxydierbaren organischen und unorganischen Stoffe, wie Schwefelmetalle, Ja metalle, Schwefelwasserstoff und schweflige Säure. Manganoxydul- und Bleioxydsalze, Blaugensalz, organische Säuren und Farbstoffe; Thallium, Blei, Silber, Arsen bleiben der glänzend. Schönber. Arsen wird auch von völlig trocknem Ozon oxydiert. Silber verändert darin sein Ansehen, ohne merklich an Gewicht zuzunehmen; Quecksilber verlie seine Beweglichkeit und bildet an den Glaswänden spiegelnde Schichten; bei beiden tallen andert der ozonhaltige Sauerstoff anfangs sein Volumen nicht; später dehnt er sich e \*/h bis \*/o der bei der Ozonisation erlittenen Kontraktion aus. Andere Metalle üben kein Einfluß. Andrews u. Tait. Quecksilber bildet in trocknem ozonhaltigen Sauerstoff Ory v. Babo u. Claus. — Nach Shenstone u. Cundall (Chem. N. 55, (1887) 244; J. Che Soc. 51, (1887) 610) wird trocknes Ozon durch trocknes Quecksilber in gewöhnliche Sauerstoff umgewandelt, ohne nachweisbare Oxydation des Metalls. Ozonisierter Sauerst nimmt nuch mehrstündiger Berührung mit Queeksilber sein ursprüngliches Volumen an Ozonhaltiger Sauerstoff erleidet bei der Einwirkung auf oxydierbare Körpe keine Volumveränderung; das Ozon wird also nicht als Ganzes aufgenomme sondern gibt nur einen Teil der Atome ab, aus denen es besteht, wahren der andere Teil eine dem zersetzten Ozon an Volum gleiche Menge g wöhnlichen Sauerstoff bildet: Suret: v. Babo u. Claus: der dabei z Oxydation verwandte Teil beträgt 1/2 vom Gewicht des Ozons. Soret. Ozon wirkt nicht auf freien Wasserstoff, bildet mit Wasser nicht Wasse stoffhyperoxyd, sondern zersetzt sich im Gegenteil mit Wasserstoffhyperoxy zu gewöhnlichem Sauerstoff und Wasser. Schöndein. Stickstoffreid ozonhaltiger Sauerstoff bildet mit stickstoffreiem, reinem Wasser allerding kein Wasserstoffhyperoxyd; aber bei Gegenwart von Stickstoff oder irger einer oxydierbaren Substanz bildet er durch Uebertragung der Oxydation stets Wasserstoffhyperoxyd mit dem bei der Oxydation gegenwartig Wasser. v. Babo. - Kohle entfernt aus ozonhaltigem Sauerstoff das Ozo durch Absorption oder Zerstörung ohne merkliche Kohlensäurebildun Schönbein, (Nach anderer Angabe Schönbein's bildet sich dabei Kohlensäure Schwefel und Selen bleiben darin unverändert; schweflige Säure wird Schwefelsäure, Schwefelwasserstoff zu Wasser und Schwefel oxydiert. Phosphor wir unter Lichtentwicklung zu phosphoriger, dann zu Phosphorsau oxydiert, ebenso amorpher Phosphor, jedoch ohne Leuchten. Schönbers, Nicht selbst entzündliches Phosphorwasserstoffgas wird (unter Entzündun) Houzeau) zu Wasser und phosphoriger Säure oxydiert. Schönbein. - Mi Chlor-, Brom-, Jodwasserstoff bildet es Wasser und Chlor, Brom oder Jod. -Stickstoff wird zu salpetriger und Salpetersäure, Ammoniak zu salpetrit saurem und salpetersaurem Ammoniak, salpetrige Säure zu Salpetersauf oxydiert. Schönbein. - Salpetrige Saure bildet sich zwar bei der Einwirkung Luft auf feuchten Phospher; dagegen wird freier Stickstoff durch Ozon bei Gegenwart von Alkali nicht oxydiert. Bentueller (Compt. rend. St. (1877) 61). — Trocknes Ozon was Ammoniak wirken nicht aufeinander ein; bei Gegenwart von Feuchtigkeit bildet sie Ammoniumnitrit und -nitrat, aber kein Wasserstoffsuperoxyd. Es ist zweifelhaft, ob de Ozon bei der Bildung von Nitriten und Nitraten in der Luft eine Rolle spielt. Leova der N. Liosva (Ber. 27, 1894) 3500). — S. hierzu Carius (Ann. 174, 1874) 49; Ber. 7, 1874) 1481. Alle Metalle, mit Ausnahme von Gold und Platin (und einigen Plati metallen, werden durch Ozon oxydiert, in der Regel zur höchsten Ox dationsstufe. - Schwefelmetalle werden meistens in schwefelsaure Sali verwandelt. Aus den meisten Jodmetallen wird Jod ausgeschieden. Scutt BEIN. Durch Ozon zuerst gebräunte Jodkaliumlösung wird nach vollendeu Zersetzung durch mehr Ozon infolge der Bildung von jodsaurem Ka

wieder weiß. Marignac. — Ozon bildet mit Jodkaliumlösung freies Jod, Kaliumhyperoxyd, jodsaures Kali und Wasserstoffhyperoxyd. V. Baro. — Bei der Einwirkung von Ozon auf eine konzentrierte Jodkaliumlösung bildet sich zunächst treies Jod. Kaliumhyperoxyd, Hypojodit, Jodat und Perjodat. Wasserstoffsuperoxyd konnte nieht nachgewiesen werden. Garzanglifthymaniachen (Monatsh. f. Chem. 22, (1901) 955).

S. auch Permard (Compt. rend. 130, (1900) 1705); Brunck (Ber. 33, (1902) 1892). — Bei der Einwirkung von Ozon auf Bromkaliumlösung bildet sich Hypobromit und etwas Brom, ferner enthält die Lösung etwas Bromat. Garzanglifthymaniachen (L.c.). — Mit Jod, Brom. Chlor scheint das Ozon nichtsaure Verbindungen von großem Bleichvermögen zu bilden. Die Verbindung mit Jod ist in der Kälte fest, gelblich weiß, kristallisch, verflüchtigt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur in chlorjodähnlich riechenden, zu Tränen reizenden Dämpfen, zerfällt mit Wasser in Jod und Jodsäure, scheidet mit leicht oxydierbaren Körpern Jod ab. Schönbein. — Trockner ozonhaltiger Sauerstoff bildet mit Jod einen graugelben Körper unter geringer Volumverminderung, die weniger als ½00 von der ursprünglich bei der Ozonisation eingetretenen beträgt. Andrews u. Tait. — Durch Einwirkung von Ozon auf Jod erhält man unter geginnen Bedingungen unterjodige Säure, jodsäure, Jodsäure und Ueberjodsäure. Ogira Compt. rend. 85, (1877) 957; 96, (1878) 722). — Die Oxydulsalze von Zinn, Eisen, Mangan, Blei werden zu Oxyden oder Hyperoxyden, Bleiessig zu Bleizucker und Bleihyperoxyd, gelbes Blutlaugensalz zu rotem umgewandelt. Mit Bleihyperoxyd gefärbtes Papier wird entfärbt. Schönbein. — Ueber die Einwirkung von Ozon auf Metalloxyde und -Sulfide, auf oxydable Metallsalze und organische Substauzen s. Malleren (\*Omp. rend. 94, (1882) 860, 1186); auf Mangansalze der Einwirkung von Ozon auf Kohlenoxyd wird entfärbt. Schönbein. — Ueber die Einwirkung von Ozon auf Metalloxyde und -Sulfide, auf oxydable Metallsalze und organische Substauzen s. Malleren (\*Omp. rend. 94, (1883)

Die meisten organischen Substanzen werden stark oxydiert, Indigo (durch Umwandlung des Indighlaus in Isatin, Erdmann (J. pr. Chem. 71, 209)) und andere Farbstoffe entfärbt, Guajaktinktur gebläut, dann zersetzt, Aethylen zuerst in eine oxydierend wirkende Verbindung, dann in Ameisensäure und andere Körper umgewandelt; Pyrogallussäure, Gallussäure, Gerbsäure, feucht oder trocken, werden zuerst gebräunt, dann vollständig verbrannt. Schönbein. Blut wird durch Ozon zur farblosen Flüssigkeit oxydiert, die wenig organische Stoffe und kein Eiweiß mehr enthält. His (Virch. Arch. 10, 483). — Ueber Einwirkung auf verschiedene organische Stoffe s. such Gourt-Besanz (Ann. Pharm. 110, 86: 118, 232; 125, 207; J. B. 1858, 63; 1861, 103; 1863, 141 und die betreffenden Stoffe in der organ. Chemie dieses Handbuchs). Nach Jougent (Compt. rend. 70, 1870, 539) explodiert Nitroglycerin bei Gegenwart von Ozon, ebenso Dynamit, Jodstickstoff, Chlorstickstoff usw.; das Kalipikratpulver zersetzt sich langsam, das gewöhnliche Schießpulver erleidet binnen 6 Wochen erhebliche Veränderungen. Bei der Einwirkung von Ozon auf schwefelhaltige organische Substanzen und auf Schwefel s. ferner Wert, Chem. Ztg. 25, (1901) 292. — Ucber die Einwirkung auf organische Substanzen und besonders auf Benzol s. Houzeau u. Renand (Compt. rend. 76, (1873) 572), Lerds (Ber. 14, (1881) 975. — Terpentinöl und Zimmtöl absorbieren aus ozonhaltigem Sauerstoff nur das Ozon, und zwar als Ganzes, ohne, wie andere Körper, Sauerstoff daraus abzuscheiden. Sobet. — Wolffensten (Pogg. 139, 326) führt

Ozonide. 44

hiergegen an, daß Terpentinöl auch gewöhnlichen Sauerstoff absorbiere. [Da er aber die Einwirkung im Sonnenlichte vor sich gehen ließ, also nur bereits Bekanntes bestätigte (I, 47 u. 48), so widerspricht dies nicht notwendig der Angabe Soner's.] — Nach Graf u. Co. (Patentbl. 12, (1891) 299) binden sämtliche fetten Oele Ozon und erhalten dadurch anti-

(I, 47 u. 48), so widerspricht dies nicht notwendig der Angabe Soret's.] — Nach Graf u. Co. (Patenthl. 12, (1891) 299) binden sämtliche fetten Oele Ozon und erhalten dadurch antiseptische Eigenschaften.

Ozonide. Nach Schönbern zeigen eine Anzahl Hyperoxyde, deren Typus das Bleihyperoxyd ist, in ihren Wirkungen auf andere Körper eine große Aehnlichkeit mit dem Ozon, so daß sie als Verbindungen eines niederen Oxydes mit Ozon zu betrachten sind. Die Ozonide sind besonders dadurch kenntlich, daß sie mit Salzsäure Chlor bilden, daß sie nicht mit irgend einer wasserhaltigen Säure Wasserstoffhyperoxyd bilden, daß sie unter Reduktion zu niederen Oxyden mit Wasserstoffhyperoxyd Wasser und gewöhnlichen Sauerstoff bilden und daß sie Guajaktinktur sogleich bläuen. Ferner zersetzen sie Jodkalium, oxydieren salpetrige und schweftige Säure, Zinn, Blei, Arsen und andere Metalle, arsenige Säure zur höchsten Oxydationsatufe, Manganoxydulsalze zu Hyperoxyd und dieses zu Uebermangansäure, Eisen- und Zinnoxydulsalze zu Oxyd, gelbes Blutlaugensalz zu rotem, bläuen den weißen Niederschlag aus Blutlaugensalz und Eisenvitriol und durch Schwefelwasserstoffe entfärbte Indiglösung, röten Brasilin und Hämatoxylin, bräunen Anilin, Pyrogellussäure, Gellussäure, Gerbsäure. Zu diesen Ozoniden gehören die Hyperoxyde von Mangan, Blei, Nickel, Kobalt, Wismut, Silber, sowie Kupferoxyd, Eisenoxyd, Uebermangan-, Chrom-, Vanadsäure, die Sauerstoffsäuren der Salzbilder, auch Chlor, Brom, Jod, welche Schönberk als sauerstoffhaltige Körper betrachtet. Von organischen Körpern verwandeln sich unter Einfalß von Sonnenlicht und Laft in Ozonide: Guajaktinktur, Chinon, Cyanin (Chinolinblau), Acetylaldehyd, Amylaldehyd, Bittermandelöl; die Verbindung des Ozons mit ölbildendem Gase, die auch bei der langsamen Verbrennung des Aethers entstehen soll, ist ebenfalls ein Ozonid. Schönbern. — [Wahrscheinlich würde auch die S. 37 erwähnte Substanzeiniger Pilze dahin gerechnet sein, wenn zurzeit ihrer Entdeckung die Annahme der "Ozonide" schon bestanden hätte.] — Man

Wie Harries (Ber. 36, (1903) 1933, 2997, 3001, 3658; 37, (1904) 612) gezeigt hat, lassen sich mittels Ozon Alkohole zu Aldehyden, Jodbenzol zu Jodosobenzol und ungesättigte Verbindungen unter Aufspaltung an der doppelten Bindung zu Aldehyden bzw. Ketonen oxydieren. Gelangt hierbei das Ozon für sich oder in einem nicht dissoziierenden Solvens zur Einwirkung, so lagert es sich an die doppelte Bindung an unter Bildung

relativ beständiger Ozonide,

configure Ozomae,  

$$C = C + O_s = C - C$$

$$O-0.0$$

$$O-0$$

die beim Erwärmen mit Wasser in 2 Moleküle der Ketoverbindungen und Wasserstoffsuperoxyd zerfallen. Läßt man dagegen Ozon bei Gegenwart von Wasser auf die ungesättigte Verbindung reagieren, so tritt gleich Spaltung ein:

$$C - C + O_3 + H_2O = CO + OC + H_2O_2$$

und es vollzieht sich dabei eine bisher unbekannte Reduktion des Ozons zu Wasserstoffsuperoxyd.

Die Oxydation mittels Ozon und die Autoxydation sind zwei von-

einander verschiedene Prozesse.

Die Ozonide sind dicke, farblose oder hellgrüne Oele von erstickendem Geruch, die, wie z. B. die Mesityloxyd- und Acrolëinderivate, zum Teil turchtbar explosiv sind; die Ozonderivate der Kohlenwasserstoffe sind dagegen weniger gefährlich; sie verpuffen zwar beim Erhitzen auf dem Platinblech, lassen sich aber mitunter im Vakuum ohne wesentliche Zersetzung destillieren. Harries, (Ber. 37. (1904) 839). Ozonide von einfach ungesättigten Kohlenwasserstoffen & Harries u. De Osa (Ber. 37, (1904) 842); ferner s. auch HARBIES u. WEIL (Ber. 37, (1904) 845).

Phosphoreszenzerscheinungen. Bei der Einwirkung von Ozon auf Wasser, besonders Phosphoreszenerscheimingen. Bei der Einwirkung von Ozon auf Wasser, Deschuers bakterienhaltiges, beobachteten verschiedene Autoren mehr oder weniger lebhaftes Phosphoreszieren, das sie als Begleiterscheinung teils der Oxydation organischer Substanzen, teils des Ueberganges von Ozon in gewöhnlichen Sauerstoff betrachten. S. hierüber Thoms (Pharm. C.-H. 31, (1890) 51; C.-Bl. 1890 I 646); Ritsert (C.-Bl. 1890 II 199). — Dewar (C.-Bl. 1898, 1077) bemerkte eine Phosphoreszenzerscheinung, als er ozonisierte Luft bzw. Sauerstoff in ein evakuiertes Glasgefäß durch eine enge Oeffnung eintreten ließ. — Nach Отто (Compt. rend. 123, (1896) 1005) rührt das Leuchten bei der Berührung von Wasser und Ozon von der Gegenwart organischer Substanzen im Wasser her; die meisten organischen Substanzen sind fähig mit Ozon Phosphoreszenzerscheinungen zu geben. — Donr-Henault (Bull. Acad. Roy. Belgique 17, (1903) 79) konnte die Beobachtung Villard's, daß mit Ozon behandelte Körper, z. B. Münzen auf lichtempfindliche Plutten einwirken, bestätigen; er erklärt aber diese Erscheinung durch einen mit Lichtentwicklung verbundenen Oxydafionsprozeß, dem die organischen Verunreinigungen, die den betr. Gegenständen anhaften, unterliegen. Vielleicht ist sie auch auf die Bildung von Wasserstoffsuperoxyd zurnekzuführen, das bekanntlich auf die photographische Platte wirkt. (Siehe unter Wassertoffsuperoxyd.) — Richarz u. Schenck (Sitz.-Ber. Akad. Berlin 1903, 1102; 1904, 490) baben beobachtet, daß roter Phosphor und Phosphor aus Lösung in Phosphortribromid, glasige arsenige Säure (schwach), und Terpentinöl (stark) in Ozon leuchtet; ferner der Pinger, welcher in einen austrotenden Ozonstrom gehalten wird, ebenso Wolle, Papier, Leinwand. Watte. Ozon wirkt auf die photographische Platte und erregt die Sidotblende nicht über Baryumplatincyanur und Zinkoxyd) zur Fluoreszenz. Das Leuchten der Blende ist mit einer Oxydation zu Zinksulfat verbunden. Da Radiumbromid die Luft ozonisiert, muß ein - allerdings kleiner - Teil der Lumineszenz der Sidotblende (ZuS) unter der Einwirkung von Radium durch Ozon verursacht sein. Siehe hierzu auch Schenck u. Murs,

Ber. 37, (1904) 3464. —

Eine Erklärung der Bildung und Spaltung des Ozons mit Rücksicht auf die radioaktiven Erscheinungen s. bei R. Schenck, Sitz.-Ber. Akad. Berlin 1904, 37. Nach Schenck

Aller Ber. Staffe, mitglieberweise, aus Ozon, wie sehen die nabebesteht die Emanation radioaktiver Stoffe möglicherweise aus Ozon, wie schon die naheliegenden Siedepunkte wahrscheinlich machen (Emanation: — 130° nach Ruтнкагово; Ozon: — 119°).

Konstitution. Aeltere Ansichten siehe bei Engunn, Historisch-kritische Studien über dos Ocon. Nach Traube (Ber. 26, (1893) 1476) ist das Ozon als Verbindung eines Moleküls mit einem Atom Sauerstoff aufzusassen:

$$0 \cdot 0 = 0$$
 bzw.  $0 = 0$  (mit dreiwertigem Sauerstoff),

da bei den Reaktionen des Ozons meist nur ein Sauerstoffatom zur Wirkung gelangt, während die beiden anderen als gasförmiger gew. Sauerstoff frei werden. Wenn die Konwäre, mußten die 3 Atome bei völlig gleicher Bindung gleiche chemische stitution

Eigenschaften besitzen. — Brühl (Ber. 28, (1895) 2864) gibt nach Analogie seiner Wasserstoffsnperoxydformel als mögliche Konstitutionsformeln an:

ohne einen eigentlichen Beweis dafür zu erbringen.

Physiologische Wirkung und Verwendung. Nach Dewar u. Mc Kendrick (Pogg. Ann. 152. (1874) 329) verringert das Einatmen stark ozonisierter Luft die Stärke der Herzpulsationen: zugleich sinkt die Körpertemperatur des Tieres um 3-5°. Nach dem Tode findet sich das Blut in venösem Zustande. Vgl. hiermit Dogiei. (Med. C.-Bl. 13, (1875) 499: C-Bl. 1875, 565). — Thenard (Compt. rend. 82, (1876) 157) warnt vor der Anwendung des Ozons als Heilmittel wegen seiner äußerst schädlichen Einwirkung auf das Blut. Es verlangsamt den Puls in auffallender Weise und erniedrigt die Körpertemperatur. -Ozonisierte Luft ist in ihrer Wirkung dem Stickoxydul, ähulich. Sie erzeugt kurze unan-Ozonisierte Luft ist in ihrer Wirkung dem Stickoxydul, ähnlich. Sie erzeugt kurze unangenehme Erregung, Schläfrigkeit und rasch vorübergehenden Schlaf. Binz (Med. C.-Bl. 30, 721; 23, 45; — C.-Bl. 1882, 810 und 1885, 169). Siehe hierzu Filipow, Pfüger's Archiv 24, 335; C.-Bl. 1885, 169. — Binz (a. a. O.) hat auch die Einwirkung des Ozons auf das Blut eingehend studiert (C.-Bl. 1882, 810). — Ueber chronische Ozonvergiftung s. Schulz, Arch. f. experim Pathologie u. Pharmakol. 29, 365; C.-Bl. 1892 I 996. — Schulz, Sonntag (Z. f. Hyg. 8, (1890) 95) und de Christmas (Ann. de l'inst. Pasteur 7, (1893) 689; C.-Bl. 1894, I 520) sprechen sich gegen die Verwendung von Ozon als Desinfiziens aus, da ozonisierte Luft erst bei einem Gehalt von 13,63 mg Ozon im Liter eine bakterientötende Wirkung zu zeigen beginnt, ohne jedoch immer sicher zu wirken. S. ferner Kowalkowsky, Z. f. Hygiene 9, (1890) 89. — Nach Fröhlich (Prometheus 2, (1891) 625; C.-Bl. 1891, II 523) wirkt Ozon auf Tiere sehr energisch, auf Pflanzen so gut wie gar nicht ein. Regenwürmer werden durch einen Strom von Ozon augenblicklich getötet. — Nach Labbe u. Ovdis (Compt rend. 113, (1891) 141) läßt sich Luft, die 0.11—0.12 mg Ozon im Liter enthält, ohne den geringsten Nachteil einatmen; es soll dabei sogar der Oxyhämoglobingehalt des Blutes schon nach 10—15 Minuten steigen, wenn er unternormal war.

Ozon verhindert die Fäulnis von Fleisch, Milch usw. und eignet sich deshalb als Konservierungsmittel. Bolllot (Compt. rend. 81, (1875) 1258). — Ozon besitzt das Ver-

Ozon verhindert die Fäulnis von Fleisch, Milch usw. und eignet sich deshalb als Konservierungsmittel. Bolliot (Compt. rend. \$1. (1875) 1258). — Özon besitzt das Vermögen, Pflanzenfarbstoffe zu bleichen, in höherem Maße als Chlor oder Brom; es kann deshalb als Entfärbungsmittel Verwendung finden. Houzeau (Compt. rend. 75. (1872) 349). Bolliot (Compt. rend. 80. (1875) 1167); s. auch Sibmens u. Halske, Patenthl. 16. (1895) 96. — Ozon wurde vorgeschlagen zur Anwendung in der Seifenfabrikation (Villos C-Bl. 1893, I 1051), zum Altmachen von Spirituosen (C.-Bl. 1891. H 272), zur Reinigung von Brauereigefüßen, zum Reinigen und Bleichen von Oelen usw. (Engledue, C.-Bl. 1899, I 457), zur Verwendung in der Zuckerindustrie (Fradiss C.-Bl. 1899, I 1301). — Das Ozon eignet sieh besonders zur Sterilisation von Trinkwasser, da es fast alle Bakterien tötet, ohne daß dabei das Wasser durch irgend ein fremdes Element, das schädlich wirken könnte, verunreinigt wird. S. Calmette (Ann. de Finst. Pasteur 13, (1889) 344); Weyl (C.-Bl. f. Bakter, u. Parasitenk, I, 26, (1899) 15). Erlwein (Journ. Gashel. 44, (1901) 552) beschreibt eine von Siemens u. Halske aufgestellte Wassersterilisierungsanlage. Nach Ohlmüller u. Prall (Arbb. Kais Ges.-A. 18, (1902) 417), sowie Schüder u. Proskauen (Z. Hyg. 41, (1902) 227; 42 (1903) 293) werden bei der Ozonisation von Trinkwasser in den Anlagen von Siemens u. Halske Typhus- und Cholerakeime vollständig abgetötet.

Nachweis. Ueber den Nachweis des Ozons in der Atmosphäre siehe unter "Vorkommen". Jodkaliumstärkepapier wird durch alle oxydierenden Stoffe gefärbt, ist also kein sieheres Reagenz auf Ozon. Thalliumpapier wird durch Wasserstoffsuperoxyd nicht gebräunt, wohl aber durch salpetrigsaure Dämpfe; bei längerer Einwirkung letzterer verschwindet die Brännung infolge der Bildung von Thalliumnitrat. Die Brännung durch Ozon ist aber selbst bei Gegenwart von salpetriger Säure beständig. Houzeau's Jodkalium-Lakmuspapier ist kein sicheres Reagenz. Ein solches ist dagegen eine verdünnte Lösung von benzolsulfonsaurem Azo-a-naphtylamin. Seine rote Farbe wird durch Ozon im Lichte gelb und wedez Sulfanilisäure, noch Naphtylamin in essigsaurer Lösung stellt die rote Farbe wieder her. Die Reaktion ist auch bei Gegenwart geringer Mengen von salpetriger Säure sicher. Losvay de N. Losva, (Bull. Soc. Chim. Panis [3] 2, 1889) 360). — Ueber die Reaktion des Ozons auf Guajakharz s Kowalewsky (C.-Bl. 1889, I 289). — P. Thenad (Compt. rend. 75, (1872) 174) schlägt vor. Ozon auf eine titrierte Lösung von arseniger Säure in Salzsäure einwirken zu lassen, und mit Permanganat zufückzutürieren. Siehe hierzu Labenburg, (Ber. 36, (1903) 115). — Eine Methode zur Bestimmung von Ozon neben Chlor. salpetriger Säure usw. s. Tommast (Chem. N. 29, 1874) 284. — Ueber die Einwirkung von Licht und Kohlensäure auf ozonoskopisches Jodkaliumpapier s. Pellagen, Ber. 10, (1877) 1383. Nach Böttgen (Jahresber. phys. Ver. Frankfurt u. M. 1878, 79, 17; C.-Bl. 1880, 719; soll ein mit säurefreier Goldchloridlesung getränkter Papierstreifen durch Özon intensiv dunkelviolett gefärbt werden, während salpetrige und Salpetriger Säure keine Reaktion hervorrufen. — Nach Englen u. Wild IBer. 29, 1896, 1940, wird Papier, das mit einer konz. Lösung von Manganchlorid getränkt ist, von Ozon unter Bildung von Mangandioxyd gebräunt, nicht aber von Wasserstoffsuperoxyd unttels salzeauren m-Phenylendiamins an, (Ber. 31 (1898) 3158). — Zur quantitativen Bestimmung des Ozons mittels Jod

antozon. Positiv-aktiver Sauerstoff. Atmizon. — Nach Schönburs existiert außer dem Ozon, welches er als negativ-aktiven Sauerstoff betrachtet, auch noch ein positiv-aktiver Sauerstoff, das Antozon. Er nahm dasselbe früher nur in Verbindungen. Antozoniden, existierend an, betrachtete aber später das aus Barvumhyperoxyd durch Schwefelsäure entwickelte Gas als antozonialtig. — Nach Meissner bildet sich bei jeder Art der Ozonbildung auch freies Antozon, während Schonbern nicht die Bildung von freiem Antozon, sondern in der Regel nur die eines Antozonides (Wasserstoffhyperoxyd) angenommen zu haben scheint; über den Vorgang bei der Ozonisierung des trocknen Sauerstoffs hat er

Antozon. 47

tich nicht ausgesprochen. Er führt als unterscheidende Merkmale für das Antozon folgende Reaktionen an: 1. Antozon, aus Baryumhyperoxyd bereitet, bildet mit Wasser eine geringe Menge Wasserstoffhyperoxyd, was Ozon nicht tut. — 2. Antozon bräunt Manganoxydulsalze nicht. — 3. Es bildet aus Bleiessig kein Bleihyperoxyd. — 4 Es entfürbt durch Ozon gebräuntes Manganoxydul- und Bleiessigpapier, während Ozon dieselben unverändert läßt.

5. Das Antozon reduziert Lebermangansäure zu Oxydul, Chromsäure in mit Schwefelsäure angesäuerter Lösung zu Oxyd.

6. Es bläut eine Mischung von Kaliumeisencyanidund Eisenoxydsalzlösung.

7. Antozon wirkt nicht oxydierend auf gelöste salpetrigsaure Salze. — 8. Antozon polarisiert das Platin zwar negativ, aber gegen Ozon positiv. — In anderen Eigenschaften, wie im Geruch, in der Fähigkeit Jodkaliumstärke zu bläuen usw. sind Ozon und Antozon einander bis zur Verwechslung gleich. Schönbern.

Den meisten dieser Angaben stehen direkt widersprechende anderer Forscher und Den meisten dieser Angaben stehen direkt widersprechende anderer Forscher und zum Teil Schönben's selbst gegenüber: Zu 1. Ozon bildet bei Gegenwart von Stickstoff oder anderen oxydierbaren Körpern ebenfalls Wasserstoffhyperoxyd. v. Ваво. — Zu 2. Das auß Baryumhyperoxyd durch Schwefelsäure entwickelte Gas bräunt Manganoxydulsalze. Houzeau. — Zu 3. Es oxydiert Bleioxyd zu Mennige. Houzeau. — Mit Bleicssig bildet das "Antozonid" Wasserstoffhyperoxyd anfangs etwas Bleihyperoxyd, welches es dann wieder reduziert. Schönbein (I, 48). Wasserstoffhyperoxyd bildet mit Bleicxyd Bleihyperoxyd. Struve (Zeitschr. Chem. 12, 274). — Zu 4. Mit Bleihyperoxyd gefärbtes Papier wird auch in stark ozonisierter Luft entfärbt. Schönbein (J. pr. Chem. 75, 88). — Zu 8. Antozon polarisiert das Platin nicht. Maissner.

Schonskin nimmt an, daß bei der Elektrolyse des Wassers ursprünglich aller Sauerstoff des letzteren als Ozon und Antozon ausgeschieden werde, die aber zum größten Teil za gewöhnlichem Sauerstoff sich ausgleichen, so daß man fast nur diesen und nur wenig Wasserstoffhyperoxyd und Ozon erhalte. — Nach Meissnen wird dagegen, wenigstens bei völliger Trockenheit der Gase, die Haltbarkeit des für sich sehr unbeständigen Antozons durch die Gegenwart des Ozens erhöht. Ans einem Gemenge von Antozon und Ozon kann nach ihm letzteres durch Jodkalium oder alkalische Pyrogallussäurelösung entfernt werden, da er im Gegensatz zu Schönbers annimmt, daß Antozon auf diese nicht wirke. Er betrachtet ebenfalls Antozon als identisch mit dem durch Vitriolöl aus Baryumhyperoxyd entwickelten Gase, nur daß es nicht wie letzteres Jodknlium zersetze und nicht rieche; dech soll dieses seinen Geruch durch Nebelbildung in feuchter Luft auch einbüßen. Ozon vermag nach ihm den Stickstoff nicht zu oxydieren, Antozon allein wahrscheinlich auch aicht, wohl aber beide zusammen bei Gegenwart von Feuchtigkeit und Abwesenheit anderer oxydierbarer Körper. Als besondere Eigentümlichkeit schreibt er dem Antozon die Fähigkeit zu, mit Wasser Nebel zu bilden; wird diesen Nebeln durch trochnende Subdie Fähigkeit zu, mit Wasser Nebel zu bilden; wird diesen Nebeln durch trocknende Substauzen das Wasser entzogen, so kann das getrocknete Antozon beim Durchleiten durch Wasser wieder Nebel bilden. Ozonisierte Luft bildet dieselben am besten, ozonisierter Sauerstoff erst nach Entfernung des Ozons. — Nach v. Baho, welcher Antozon niemals wahrnehmen konnte, entstehen diese Nebel stets, wenn trocknes Ozon auf irgend eine Weise in Gegenwart von Wasser zerstört wird; sie enthalten dann nachweislich meistens Wasserstoffhyperoxyd und zeigen daher die dem Antozon oder Atmizon zugeschriebenen Eigenschaften. Aber nicht alle Nebel, die bei Ozonzerstörung auftreten, sind Wasserstoffhyperoxyd; sie können auch durch Salpetersäure, eine Jodverbindung usw. hervorgebracht ein; in den bei Behandlung des Baryumhyperoxyds mit Schwefelsäure auftretenden Nebeln findet man spektroskopisch Baryt v. Baro. — v. Helmholtz und Richarz (Ann. Phys. Wied [2] 40, (1800–198) versuchten nachzuweisen, daß bei der Zerstörung des Ozons eine Sauerstoffmodifikation entstehe, die mit Mussenen's Atmizon Aehnlichkeit zeigt und vielleicht aus freien Sauerstoffionen besteht. Englich und Wild (Ber. 29, (1836) 1929) zeigten dagegen, daß die Nebel, welche desozonisierte Luft bei Gegenwart von Wasserstampf bildet, weder durch Wasserstoffsuperoxyd noch durch eine dritte Sauerstoffmodifidampf bildet, weder durch Wasserstoffsuperoxyd noch durch eine dritte Sauerstoffmodifi-tation bedingt sind. Je nachdem die Desozonisation durch Jodkaliumlösung, schweftige Saure, Ammeniak, blanke Metalle usw. stattgefunden hat, enthält das desozonisierte Gas Jodsaure-, Schwefelsäureanhydrid, Ammonitrat oder Metalloxyde in feinster Suspension und kann durch Waschflaschen nur schwer von diesen Stoffen befreit werden, wohl aber durch Filtration durch eine dichte Schicht von Glaswolle. — Die bei der Einwirkung von Ozon auf Jodkaliumlösung auftretenden Nebel enthalten ein auf Kaliumarsenit einwirkendes Jodonyd. Garzarolli-Thurslackh (Monatsh. f. Chem. 22, (1901) 955).

Antoronide sind nach Schonbern diejenigen Hyperoxyde, welche nie unter irgend

welchen Umständen mit Salzsaure oder irgend einem salzsauren Salze Chlor entwickeln, Wasserstoffhyperoxyd nicht zersetzen, Guajuktinktur nicht bläuen, sondern die durch Ozon and Ozonide gebläute entfärben: Wasserstoffhyperoxyd, die Hyperoxyde der Alkalien und Erdalkalien, ferner eine große Zahl organischer Körper, und zwar 1. solche, welche mit dem Sauerstoff im Sonnenlicht auch ohne Gegenwart von Wasser Wasserstoffhyperoxyd bilden: Aether, Holzgeist, Weingeist, Amylalkohol, Aceton; 2. solche, die mit Wasser, beondera im Sonneulichte, Wasserstoffhyperoxyd bilden: alle flüssigen Kohlenwasserstoffe, Vorzugsweise die Camphene, Bittermandelöl, Zimmtöl und andere sauerstoffhaltige Oele Oelsäure, Lebertran, Krotonöl. Fichtenharz, Mastix, Sandarae, Bernstein, Dammar, Kopal and andere Harze enthalten Antozon Die Antozonide zersetzen Jodkalium, oxydieren Eisenoxydulsalze zu Oxydsalzen, Schwefelmetalle zu schwefelsauren Salzen, entfärben Indiglösung, oxydieren Arsen zu Arsensäure, aber nicht Antimon. Schößerin. Terpentindigneben erfüllte Luft, oxydiert schweflige Säure zu Schwefelsäure, Manganoxydulhydrat und Bleioxyd zu Hyperoxyd, Zinn- und Eisenoxydulhydrat zu Oxyd; ähnlich wirken auch andere der bereits angeführten Köpper. Kehlmans. Terpentinöl erlangt an der Luft, auch ohne Einwirkung des Sonnenlichtes oxydierende Eigenschaften, entfärbt Indiglösung, oxydiert pyrogallusaures Kali, Zucker bei Gegenwart von Kalkhydrat zu Oxydul. Es enthält den Sauerstoff in dreierlei Form, bloß absorbiert, etwa ½ Maß, aktiv, wahrscheinlich in Form einer wenig festen Verbindung, ½ Maß [bis 5.1%] seines Gewichts, Schößeriss], und nicht mehr wirksam, als Harz. Eine Umwudlung des Sauerstoffs in Ozon ist unerwiesen und nicht erforderlich zur Erklärung der Erscheinungen. Bertifflich in Kohn. Phys. [3] 58, 426). Auch Houzhar nimmt im Terpentinöl, welches nach ihm das 16 faehe Maß Sauerstoff verschlucken kunn, ohne gesättigt zu sein, nicht Ozon an, sondern eine leicht zersetzbare Sauerstoffverbindung. — Wenn das sogenannte ozonisierte Terpentinöl Ozon absorbiert enthielte, so müßte es, da bei den Oxydationen durch Ozon ein diesem gleiches Volum gewöhnlicher Sauerstoff zurückbleibt, bei der Einwirkung auf Jodkalium entweder Sauerstoffgasbläschen entwickeln oder nachher Sauerstoffgas gelöst enthalten, welches sich durch Behandlung mit Wasserstoffias austreiben und nachweisen ließe. Beides scheint (mach noch nicht völlig zu Ende geführten Versuchen) nicht der Fall und daher der wirksame Sauerstoff des Terpentinöls kein Ozon zu sein. Wolffrensten für sich allein nur langsam bewirken, geht auf Zusatz von Eisenoxydulsalzen, Blutkörperchen ode

Natur des Ozons. Schönbein nahm anfangs an, das Ozon bei entweder eine nöhere Oxydationsstufe des Wasserstoffs als das Wasserstoffhyperoxyd, oder ein einfacher Stoff, der, vielleicht mit Wasserstoff verbunden, dem Wasser und dem Wasserdampfe der Luft beigemengt bei; er betonte dabei, wie auch später stets, die Aehnlichkeit mit Chlor und Brom. Dr. d.a. Rive hatte die Vermutung ausgesprochen, daß der Geruch des Ozons von Metalloxydteilchen der Anode oder des Kondukturs herstamme. Schönbein widerlegte dies und nahm darauf an, das Ozon sei ein Bestandteil des Stickstoffs. Fischer zeigte, daß dies nicht der Fäll sei und daß man durch Elektrizität und durch langsame Verbrennung von Phosphor aus reinem Sauerstoff Ozon erhalten könne; er hielt dasselbe übrigens je nach den verschiedenen Bildungsweisen für verschieden. Dellange u. Marionac sprachen sodann die Ansicht aus, daß das Ozon, welches sie ebenfalls durch Elektrisierung des reinen Sauerstoffs erhalten hatten, elektrisch modifizierter Sauerstoff sei. Schönbeis dagegen hielt noch längere Zeit seine inzwischen wieder aufgenommene Ansicht fest, es sei eine besondere orregten Sauerstoffs bei Masserstoffs; später betrachtete er es ebenfalls als allotropischen oder erregten Sauerstoff. Daß wenigstens elektrisch dargestelltes Ozon nur eine Modifikation des Sauerstoffs sei, wurde auch durch Fremy u. Becquerel nachgewieren, indem sie reinen Sauerstoff durch Elektrizität unter gleichzeitiger Absorption des gebildeten Ozons volltändig in letzteres umwandelten. — Aus ähnlichen Versuchen wie die, welche früher stühryperoxyd HO³ (= H²O³) sei und daß das aus trocknem Sauerstoff durch Elektrizität bereitete Ozon seinen Geruch wahrscheinlich der Bildung dieser Verbindung aus der Feuchtigkeit der Luft verdanke. Anderws widerlegte dies indessen und zeigte, daß durch die verschiedenen Bereitungsweisen das gleiche Ozon erhalten werde, was Soret später bestätigte, indem er zugleich nachwies, daß Bachner's Resultate durch die gleich anfangs von Marionac vermutete Fehlerquelle (Beimisch

Volumen vermindere und schrieben dem Ozon anfangs das 4 fache spez. Gew. des Sauerstoffs zu; aus einer geringen Volumverminderung, die sie bei Einwirkung von Jod und Jodkalium beobachtet hatten (entgegen der früheren Augabe, daß keine Volumänderung stattfinde), glaubten sie später schließen zu müssen, daß entweder das spez. Gew. das 60 fache von dem des Sauerstoffs betrage, oder daß, was ihnen wahrscheinlicher schien, der Sauerstoff ein zusammengesetztes Gas sei. Soret und v. Babo u. Claus zeigten endlich, daß bei der Einwirkung des Ozons auf oxydierbare Körper gar keine Volumänderung stattinde (I, 42) und daß man daher annehmen müsse, es bestehe aus mehreren Atomen
sauerstoff, zu einem Molekül vereinigt. Dasselbe hatte Tyndall bereits früher aus dem Absorptionsvermögen des Ozons für strahlende Wärme geschlossen, welche viel größer ist, als die irgend eines elementaren Gases. Driarive (Traité d'électricité 2, 417. — N. Arch. ph. nat. 19, 294) und später Clausius (Pogg. 103, 644; J. B. 1858, 61) hatten die Hypothese aufgestellt, der gewöhnliche Sauerstoff bilde Moleküle von je zwei Atomen, das Ozon dagegen bestehe aus einzelnen Sauerstoffstomen, während Writzink die entgegengesetzte Annahme machte. Clausius modifizierte jetzt seine Ansicht dahin, das Molekül des gewöhnlichen Sauerstoffs bestehe aus gepaarten Atomen, und das des Ozons werde daraus wohnlichen Sauersteils bestehe aus gepaarten Atomen, und das des Ozons werde daraus durch Hinzutreten von einem oder mehreren ungepaarten Atomen gebildet, die in letzterem Falle so gelagert seien, daß sie nicht miteinander in Berthrung ständen. — Sonzt fand seine früher schon ausgesprochene Vermutung, es existiere zwischen den Molekülen des Sauerstoffs und Ozons das einfache Verhältnis, daß erstere aus 2, letztere aus 3 Atomen beständen und daß daher auch das spez. Gew. des Ozons das anderthalbfache des Sauerstoffs sei, annähernd bestätigt durch Versuche über die durch Terpentinöl und Zimmtöl, welche nach ihm das Ozon völlig absorbieren, bewirkte Volumverminderung des ozonhaltigen innerstoffs und sieherer durch eine Untersuchung über das aus der Diffusionsgesenbwindigen Sauerstoffs und sicherer durch eine Untersuchung über das aus der Diffusionsgeschwindigkeit des ozonhaltigen im Vergleich zu chlorhaltigem Sauerstoff berechnete spez. Gew. des Ozons. Letztere ergab unter der Voraussetzung, das Volum des Ozons betrage das Doppelte ron dem, welches der durch Jodkalium absorbierbare Sauerstoff in Gasform einnehmen würde, die Diffusionsgeschwindigkeit des Chlors zu 0.8582 von der des Ozons, wenig ab-

weichend von = 0.8243; das Ozon hat demnach wahrscheinlich das anderthalb-2.44

fache spez. Gew. des Sauerstoffs = 1.658 und besteht aus 3 Atomen Sauerstoff, wenn der gewöhnliche Sauerstoff aus zweien besteht.

Ausgehend von der Schwierigkeit oder Unmöglichkeit, ein völlig stickstoffreies Gas darzustellen, hat Dubrungaut (Compt. rend. 69, 1245; 70, 159) die ältere Ansicht wieder aufgenommen, daß die dem Ozon zugeschriebenen Reaktionen von einem Gehalt des Sauerstoffs an Oxydationsstufen des Stickstoffs herrühren. Er glaubt auf diese Weise alle Erscheinungen erklären zu können, scheint dabei aber die meisten nach 1861 veröffentlichten Untersuchungen nicht berücksichtigt zu haben.

Nachdem Schönbein schon früher die Ansicht ausgesprochen hatte, alle oder doch die meisten Oxydationen beruhten auf vorgängiger Ozonbildung, durch aktivierenden Ein-nuß der oxydierbaren oder anderer Körper bewirkt, erweiterte er dieselbe 1858 dahin, daß er zwei gegensätzliche allotropische Zustände des Sauerstoffs außer dem gewöhnlichen inaktiven sunahm: negativ-aktiven Sauerstoff oder Ozon und positiv-aktiven oder Antozon. Bei jeder Oxydation oder Verbrennung findet nach ihm zunächst eine Polarisation und Zerlegung des gewöhnlichen Sauerstoffs statt; der oxydierbare Körper verbindet sich mit dem Ganzen oder einem Teil des Ozons, während das Antozon mit Wasser oder einem wasserstoffhaltigen Körper Wasserstoffhyperoxyd oder mit einem Teil des sich oxydierenden Körpers ein sonstiges Antozonid bildet. Bei der Elektrolyse des Wassers wird aller Sauerstoff desselben als Ozon und Antozon ausgeschieden; aber der größte Teil derselben gleicht ich zu erwichtlichen Sauerstoff aus während nur eine weinen Menge Gron frei derselben gleicht sich zu gewöhnlichem Sauerstoff aus, während nur eine geringe Menge Ozon frei auftritt und eine entsprechende Menge Antozon Wasserstoffhyperoxyd bildet, dessen Auftreten bei der Elektrolyse Meidische (Ann. Pharm. 58, 57; J. B. 1853, 282) zuerst beobachtet hatte. der Elektrolyse Meidingen (Ann. Pharm. 88, 57; J. B. 1853, 282) zuerst beobachtet hatte. Mutsenke trat dieser Auffassung vollständig bei und nahm auch das Vorhandensein freien Antozons im durch Elektrizität oder durch Phosphor dargestellten ozonhaltigen Sauerstoff an. Es müßten hiernach immer gleiche Mengen Ozon und Antozon sich bilden. Nach Schönern findet dies in einigen Fällen statt; so wird z. B. bei der Oxydation von Bleiamalgam durch Luft und schwefelsäurehaltiges Wasser gleich viel Sauerstoff zur Bildung von Bleiaxyd und Wasserstoffhyperoxyd verwandt, was er als Beweis für vorgängige Bildung von gleichen Mengen Ozon und Antozon hetrachtet. In vielen Fällen findet dies aber nachweislich nicht statt. Bei der Elektrolyse des Wassers wüchst nach C. Hoffmarm Pag. 132, 607; J. B. 1807, 130) mit dem Gehalt an Schwefelsäure die Menge des gebildeten Wasserstoffhyperoxydes weit stärker als die des Ozons; während reines Wasser nur spuren Ozon und kein Wasserstoffhyperoxyd, eine Mischung von 1 Maß Vitriolöl und 20 Maß Wasser etwa gleiche Mengen von beiden liefert, verhält sieh bei einer Mischung von 1 Maß Säure und 3 Maß Wasser der wirksame Sauerstoff im Ozon zu dem im Wasser-Gralden im Vasser-Friedheim 7 Auf. 1 Bd.

stoffhyperoxyd wie 0.28:6. - v. Babo und v. Babo u. Claus fanden bei der Ozonisation reinen Sanerstoffs durch Elektrizität niemals eine Andeutung von einem wie Antozon sich verhaltenden Körper. Bei Gegenwart von Chromsäure in der Ozonisationsröhre, welche nach den Ausichten Schönbein's und Meissnen's auf das Antozon wirken und es dadurch werbindern müßte, sich mit dem gebildeten Ozon zu gewöhnlichem Sauerstoff auszugleichen, fand keine Beschleunigung oder Verstärkung der Uzonisation statt. v. Babo n. Claus.

Nach Behandlung von ozonisiertem Sauerstoff mit Jodkalium, welches nuch Meissner demselben nur Ozon entzieht und das Antozon zurückläßt, zeigte derselbe beim Erhitzen keine Volumanderung, verhielt sich also wie gewöhnlicher Sauerstoff. Sonst.

Die Annahme von sogenannten Ozoniden und Antozoniden und eines entgegengesetzten Verhaltens des darin enthaltenen Sanerstoffs ist nur haltbar unter der Voraussetzung, daß Ozon und Antozon sich sehr leicht ineinander verwandeln, da sehr häufig die als Ozonide betrachteten Verbindungen durch Antozonide, so wie diese durch jene gebildet werden. Auch ist die Annahme eines Antozons zur Erklärung der Vorgänge nicht erforderlich. Nach Brode (Pogg. 121, 372; J. B. 1963, 315) beruht die Verschiedenheit der Eigen-Sachaften, welche der Sauerstoff in seinen verschiedenen Verbindungen zeigt, nicht auf der Existenz wesentlich verschiedener Varietäten desselben, sondern darauf, daß sein Verhalten sich nach der Natur der Substauzen ändert, mit denen er verbunden ist und auf die er wirkt. So ist Acetylhyperoxyd dem Wasserstoffhyperoxyd analog, wandelt wie dieses Buryt in Baryumhyperoxyd, Ferrocyankalium in Ferridcyankalium um, oxydiert Manganoxydulhydrat, scheidet aus Jodkalium Jod aus, reduziert aber nicht Chromsäure und Uebermangansaure in sourer Lösung. Benzoylhyperoxyd, welches mittels Baryumhyperoxyd dargestellt wird, zersetzt Baryumhyperoxyd unter Sauerstoffentwicklung, wenn es in Wasser damit gemischt wird. - Nach Schonbers soll die wesentlichste Eigenschaft der Antozonide die sein, daß sie unter keiner Bedingung mit Salzsäure Chlor entwickeln, sondern Wasserstoffhyperoxyd bilden. Aber Baryumhyperoxyd gibt mit sehr konzentrierter Salzsäure Chlor, mit verdünnter Wasserstoffhyperoxyd. Brodis (Lond. R. Soc. Proc. 11, 442; J. B. 1861. 106). Auch Weltzien erhielt daraus bei Anwendung trockner Salzsäure Chlor. Er sucht die verschiedene Wirkung der Hyperoxyde durch Annahme einer verschiedenen Konstitution derselben zu erklären, indem er z. B. Manganhyperoxyd als mangansaures Manganoxydul betrachtet. — Nach Blomstrand (Die Chemie der Jetztzeit, Heidelberg 1869, 178) beruht die Verschiedenheit des Verhaltens von Manganhyperoxyd und Baryumhyperoxyd gegen Salzsäure wahrscheinlich daranf, daß das Mangan ein vieratomiges Chlorid zu bilden vermag, welches sich dann sogleich in zweiatomiges Chlorid und Chlor zersetzt, das Baryum aber nicht, weshalb hier der Sauerstoff zur Bildung von Wasserstoffhyperoxyd verwendet wird. — Das Wasserstoffhyperoxyd kann oxydierend oder reduzierend wirken, je nachdem in der Lösung des anderen Körpers die Bedingungen zur Bildung von Verbindungen einer niederen oder einer höheren Oxydationsstufe desselben oder überhaupt zum Bestehen der letzteren gegeben sind. So oxydiert es Chromoxyd zu Chromsfure in alkalischer, reduziert Chromsiure zu Oxyd und Mangansäure zu Oxydul in saurer Lösung, oxydiert Eisen-Kupfer-, Quecksilberoxydul zu Oxyd in saurer Lösung, Brom- und Jodwasserstoff zu Brom oder Jod und Wasser, Chlorwasserstoff zu Chlor oder unterchloriger Säure und Wasser, Ferrocyanwasserstoff zu Ferridcyanwasserstoff, wandelt aber in alkalischer Lisung Ferridcyankalium in Ferrocyankalium, Jod in Jodwasserstoff um. LENSEN (J. pr. Chem. 81, 276; J. B. 1860, 67). - Die Annahme eines gegensätzlichen Zustandes des Sauerstoffs in verschiedenen Oxyden scheint daher nicht zulässig zu sein.

Ozonsäure, Barynn u. Villigen (Ber. 35, (1902) 3038) beobachteten, daß trocknes, gepulvertes Aetzkali durch Ozon sofort intensiv orangebraun gefärbt wird. Auf Zusatz von Wasser verschwindet die Färbung unter starker Gasentwicklung. 40 % ige Kalilauge, die sich in einem Kältegemisch befindet, nimmt beim Einleiten ozonisierten Sauerstoffs eine intensive orangebraune Fürbung an, welche beim Herausnehmen aus dem Kältegemisch schuell verschwindet. Rubidiumlydroxyd verhalt sich ähnlich; Natriumlydroxyd wird nur schwach gelb gefärbt. Als Ursache der Furbung nehmen Barken u. Villiger die Bildung ozonmuren Kaliums an, das wahrscheinlich identisch ist mit dem Kaliumtetroxyd und als Salz der Ozonamure O<sub>4</sub>H<sub>2</sub> = O<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O) zu betrachten ist. — Die Ozonsmure ist identisch mit dem hypothetischen Hydrotetroxyd. Bach Ber. 35, (1902) 3424). — S. auch Gräfenberg.

Z. anory. Chem. 38, (1903) 355.

# Die atmosphärische Luft.

Ueber die altere Literatur und über die Geschichte der atmosphärischen Luft s. diesen Bd. under "Sanerstoff" und "Stickstoff". Ausführlichere Darstellungen der Ansichten über das Wesen der atmosphärischen Luft von den ältesten Zeiten bis auf die Entdeckungen Senennes. Painstury's und Lavoisien's finden sich bei H. Kopp, Geschichte der Chemie, 3 T. il. S. 188 bis 206 (Braunschweig 1845) und E. Chevernu. Note historique sur les manières diverses dont l'air a été envisagé dans ses relations avec la composition des corps (Compt.

rend. 59, (1864) 973 bis 982 und 60, (1865) 497—512). — Eine wesentliche Erweiterung unserer Kenntnisse über die Zusammensetzung der Luft brachte die Endeckung des Argons (durch Raylыюн u. Ramsay 1894), und seiner Begleiter Neon, Krypton und Xenon (durch

Rameau u. Thavers, 1898); s. hierüber unter "Argon".

Zusammensetzung der Luft. Die atmosphärische Luft ist im wesentlichen ein Gemenge von ca. 1 Volumteil Sauerstoff mit 4 Volumteilen Stickstoff; sie enthält außerdem noch geringe Mengen anderer Gase, nämlich Argon, sowie dessen Begleiter Neon. Krypton. Xenon und Helium, terner Kohlensäure. Wasser (in dampfformigem Zustand, wie in flüssigem und festem als Regen, Nebel, Schnee usw.), flüchtige Stickstoffverbindungen (Ammoniak bzw. Ammoniumkarbonat, -nitrit und -nitrat) als regelmäßige Bestandteile. Akzessorisch finden sich darin alle gasförmigen Stoffe, die dem Erdboden entströmen (vulkanische und andere Gasexhalationen, die gasförmigen Produkte der Verbrennung, Fäulnis usw.) und welche durch die Industrie hineingelangen: ferner auch feste schwebende Bestandteile wie Ruß, Staub (sowohl tellurischen als auch kosmischen Ursprungs), Chlornatrium und andere Salze in fein verstäubtem Zustande (aus dem Meerwasser), Mikroorganismen (Bakterien) usw.

Da das Verhältnis zwischen Sauerstoff und Stickstoff in der Luft unter den verschiedensten Umständen sehr nahe konstant gefunden wurde, glaubten Prout, Döbereinen, schiedensten Umständen sehr nahe konstant gefunden wurde, glaubten Prout, Döbereinen, Trousen und andere ältere Forscher, daß die Luft eine chemische Verbindung aus 1 Volumteil Sauerstoff und 4 Volumteilen Stickstoff sei. Gegen diese Anschauung apricht aber das ganze chemische und physikalische Verhalten der Luft. Der Luftsauerstoff verhält sich bei Oxydationen genau wie Sauerstoff, der mit einem beliebigen indifferenten Gase verdünnt ist. Durch bloßes Mischen der Komponenten erhält man ein der Luft vollkommen gleichwertiges Gas, ohne daß dabei irgend eine thermische Erscheinung, wie sie sonst die Bildung chemischer Verbindungen begleiten, zu beobschten wäre. Schließlich kann man die Bestandteile der Luft durch rein physikalische Prozesse (Diffusion, verschiedene Löslichkeit in Wasser, fraktionierte Verdampfung) voneinander trennen.

Die Luft in den Hohlräumen des Bodens weist, namentlich in der Nähe verwesender organischer Stoffe einen geringeren Sauerstoff- und einen hüberen Kohlensinregehalt auf als die

nischer Stoffe, einen geringeren Sauerstoff- und einen hühreren Kohlensiuregehalt auf als die Luft der freien Atmosphäre. — Die im Wasser gelöste Luft zeigt gleichfalls ein abweichendes Ver-hältnis im Gehalt au Sauerstoff und Stickstoff wegen der verschiedenen Löslichkeit der beiden Gase.

Da es sehr wahrscheinlich ist, daß in früheren Erdperioden die Zusammensetzung der Atmosphäre eine andere war als gegenwärtig (s. auch über den Ursprung des Sauerstoffs in der Atmosphäre nach Phipson S. 2) ist es von großer Wichtigkeit, die genaue Zusammensetzung der Atmosphäre sowie die etwaigen Schwankungen darin und ihre Ursachen zu ermitteln, am einwandfrei Grundlagen für spätere Vergleichungen zu gewinnen. Dies gilt besonders von den Bestandteilen der Luft, deren Vorhandensein und Menge Existenzbedingungen des gegenwärtigen organischen Lebens sind, vom Sauerstoff, der Kohlensäure und dem Wasserdampfe.

Sauerstoff- und Stickstoffgehalt. - Zur Bestimmung des Gehaltes der Luft an Sauerstoff und Stickstoff wurden schon von Scheele, Lavoisier, CAVENDISH, DALTON, GAY-LUSSAC und HUMBOLDT, DAVY, SAUSSURE u. a. nach verschiedenen Methoden zahlreiche Analysen ausgeführt. Wenngleich viele dieser Bestimmungen dem wahren Gehalt ziemlich nahe kommen, so zeigen doch andere wieder Abweichungen, die nur durch die wenig entwickelten analytischen Methoden erklärt werden können, denn mit der Vervollkommnung der letzteren wurden die Grenzen, innerhalb deren der Sauerstoffgehalt schwankt, immer enger. — Dumas und Boussingault (Compt. rend. 12, 1841) 1005—1025; Ann. chim. phys. [3] 3, (1841) 257; J. prakt. (hom. 24, (1841) 65) besummen die Zusammensetzung der Luft gewichtsanalytisch. indem sie trockene, kohlendurefreie Luft über glühendes Kupfer in einen evakuierten Glasballon eintreten ließen. Die Gewichtszunahme des Ballons ergab den Stickstoff der aspirierten Luft, während der Sauerstoff als Kupferoxyd gewogen wurde. Sie fanden in Paris im April 1841

23.01 Gew. Proz. = 20.81 Vol. Proz. Sauerstoff und 76.99 Gew. Proz. = 79.19 Vol. Proz. Stickstoff.

Nach becelves Nethrie facil ins I print Them I little II to Brissel BOG the College of the Comment of the Later of the Later of Experience in the and dem Neuer 2575 to ber There with produces Bollines Fra I specified I 1945 and a mark the 1945 and — being france have Banaran Flory dan 20, 1986 1;
21 1966, 1; Banaran J B M, 1 1966 166 by tangent flory late town Phopher absorbert and as Born E. M. Tol. Proc. and deep Farabase 1986 Parton Fast they dea Neste in Mittel Statis Vol. Paul germien — Nest Farmon : Neste bestiente in Nes 1924 baggest 1880 Tanton Ballet de St. ph. et Nest en Newfande 1840 1981 — Brann. J B 22 1 141 64 to teste agest des escent fracis water and k hierafarcheter Last an 2009 VI Fire in Mittel and 45 Versuchet — Busine Giannetrante Mc-Moden, Beaugnetweig 1937 v. 77-84 Starte von Januar bes Anfang Feormar 1846 in Martiney care Rense to Latters over any index of in einem genession Vilan biblioelizette er, mit Wasserlangt gesinigter Luit der inserend ihre Ergissen mit Wasserntell entlernte er fant die 6 vie 2005 Vol. Fran busert I — Nach einem thal den sehr gennen Verlahren hat Bussacht Compt read 36, 1859 4 2 185, 34, 1862 365, Ann. cham phys 13 38 11862 365—465. Ann. Oken. Phys. 36, 1862 221, 84 1862 325, — J. B. 1847—48, 280, 1862, 364, die Luit von verschiedenen Teilen der Erde untersicht, mit folgendem Ergebnie:

Zahl der unter- sachten Proten:	Salerstrengesart in vol Pro				
	TOB:	Min	Max.	Mittel	
100	Paris and Umgebung   1848	20 913	20 999	20.96	
9	Lyon, Montpellier naw.	20 913	201986	20.94	
30	Berlin 1848 and 1849;	20 908	31.50	20.95	
16)	Madrid (1848)	30 916	30 30	20 95	
23	Genf new.	20.909	20.993	20.95	
16	Rede von Toulou, mittelländisches Meer.				
	Halen von Algier	20.912	90 982	90.95	
5	Fahrt von Liverpool nach Veracruz	20.918	20,965	20 94	
1	Guallalamba (Ecuador)	20.9	960	20 96	
2	Pichincha Berg, höher als der Montblanc)	20,949	20,988	20 97	
1	Mecrousen von Bengalen (1, Febr. 1849)	20.	46	20.46	
1	am Ganges (viele faulende Substanzen				
	im Wasser, ausbrechende Cholera,	20.387	20.390	20.40	

Eine Probe Luft von der Rhede von Toulon (27. Mai 1851) gab 20.85 u. 20.87 %; eine ans dem Halen von Algier (5. Juni 1851) 20.42 und 20.395 %; eine Ursache dieser Abweichungen war nicht bemerkbar. 29 Luftproben, die Ross 1848 und 1849 auf den Polarmeeren gesammelt, hatten einen mit dem normalen übereinstimmenden Sauerstoffgehalt. REGNAULT schloß aus seinen Untersuchungen: die atmosphärische Luft zeigt im allgemeinen merkliche, wenn auch sehr unbedeutende Schwankungen im Sanerstoffgehalt, zwischen 20.9 und 21.0 %; aber in gewissen Fällen, die in heißen Ländern häufiger einzutreten scheinen, kann er bis anf 20.3 herabsinken.

REGNAULT'S Beobachtungen wurden von zahlreichen anderen Forschern bestätigt, und man hielt mit ihm die Zusammensetzung der Atmosphäre für annahernd konstant, bis Ph. v. Johly (Ann. Phys. (Wied.) [2] 6, (1879) 520; C.-Bl. 1879, 669) Zweifel an der Richtigkeit dieser Annahme äußerte. Nach seinen Wügungen schwankte der Sauerstoffgehalt bei München im Jahre 1875—76 zwischen 2047 und 20965%, nach den Angaben seines Kupfereudiometers zwischen 2053 und 2101. Ucher den vermeintlichen Zusammenhang dieser Erscheinungen mit der Windrichtung und über ihre vermeintlichen Ursachen s. das Original, ferner E. W. Mobler (Am. J. Sei [3] 18, (1879) 168). — Auch A. R. Lebds (Monit. seient. [3] 9, (1879) 103) beobachtete in New York Schwankungen des Sauerstoffgehaltes zwischen 20.821 und 21.029%. Siehe ferner Macaono (Chem. N. 41, (1880) 97; C.-Bl. 1880, 225), Vogler (C.-Bl. 1882, 556). Während W. Hempell (Ber. 18, (1885) 267) anfänglich die Beobachten der Macaono (Chem. R. 41, (1886) 267) anfänglich die Beobachten der Sauerstoffgehaltes zwischen 20.821 und 21.029%.

tungen Johny's, Morley's und Vogler's bestätigen zu können glaubte, gelangte er später (Ber. 18, (1885) 1800) zu Zahlen, die denjenigen Bunsen's und Regnault's sehr nahe kommen und keine nennenswerten Schwankungen im Sauerstoffgehalt erkennen lassen. - U. Karosler (Landwirtschaftl. Jahrbücher, Bd 14, 306 und Rer 20, (1887) 991) zeigte dann, daß die von John beobachteten Schwan-kungen durch einen Versuchsfehler (Unterlassung vollkommenen Trocknens der Gase) be-

dingt waren

Analysen von Luftproben, die auf Hempel's Veraulassung während der Zeit vom I. April 1886 bis 15. Mai 1886 täglich gleichzeitig in Cleveland (Nordamerika), Para (Brasilien), Bonn, Dresden und Tromso (Norwegen) genommen wurden, ergaben (Ber. 20, (1887) 991 und 1864) als Mittel

für Tromsö 20.92% 20,922% für Bonn " Dresden 20.90% , Cleveland 20.983% 20.89% Para

Aus sämtlichen Analysen der 203 Luftproben an 5 verschiedeuen Orten uimmt HEMPEL 20.93 % als den wahrscheinlichsten mittleren Sauerstoffgehalt an. Hempel's Angaben bestätigen im wesentlichen die Regnault's. Zwischen den beobachteten geringfügigen Schwankungen des Sauerstoffgehaltes und meteorologischen Verhältnissen konnte keinerlei Zusammenhang entdeckt werden.

S. ferner Breslauer (C.-Bl. 1886, 661). Nach E. Ebermayer (C.-Bl. 1886, 770) zeigt Waldluft keinen höheren Sauerstoffgehalt als die der freien Atmosphäre. — A. Muntz und E. Aubin (Compt. rend. 102, (1886) 421; J. B. 1886, 1800) fanden den mittleren Sauerstoffgehalt am Kap Horn zu 20.864 Vol. Proz.

Eine Berechnung der Zusammensetzung der Luft aus den auf Luft = 1 bezogenen spez. Gewichten von Sauerstoff und Stickstoff s. bei A. Leduc (Compt. rend. 111, (1890) 262; C.-Bl. 1890, H, 421). — Leduc (Compt. rend. 113, (1891) 129; — C.-Bl. 1891, H 588) bestimmte nach einem dem Brunnsrischen ähnlichen Verfahren, durch Absorption des Sauerstoffs mittels Phosphor, wobei jedoch die Gase nicht gemessen, sondern gewogen wurden, den Sauerstoffgehalt zu 23.23 Gew. Proz.

Bei allen bisher angeführten Untersuchungen war vorausgesetzt, daß die untersuchte Luft nur aus Stickstoff und Sauerstoff bestehe, und dementsprechend der Stickstoffgehalt meist als Differenz zwischen 100 und dem Sauerstoffgehalt angegeben. Nach der Entdeckung des Argons durch RAYLEIGH und RAMSAY war deswegen eine neue Untersuchung der Luft, namentlich hinsichtlich ihres Stickstoffgehaltes nötig geworden. Aus den Dichten von Stickstoff, Sauerstoff und Argon fand Leduc (Compt. rend. 123, 1896) 805; C.-Bl. 1897, I, 9) die Zusammensetzung der Luft

Stickstoff Sauerstoff in Gew. Proz. 75.5 23.2 1.3 in Vol. Proz. 78.06 21.0 0.94

Auf Grund einer Formel von LAPLACE berechnete G. Hinrichs (Compt. rend. 131, 1900: 442) die Veränderungen in der Zusammensetzung der Atmosphäre in großen Höben. Bezüglich des Minimalgehaltes an Sauerstoff, bei dem die Luft eben noch ohne ernste Störungen eingeatmet werden kann und bei dem noch die Verbrennung unterhalten wird s. SPECK, (C.-Bl. 1887, 1559) und FRANK CLOWES (Chem. N. 72, (1895) 177; C.-Bl. 1895, II 983).

Kohlensäuregehalt. - Bei der großen Bedeutung, die der Kohlensäuregehalt der Atmosphäre für das Leben der Pflanzen besitzt, wurden schon von Beginn des 19. Jahrhunderts an ungemein zahlreiche Bestimmungen desselben ausgeführt. Wie bei der Bestimmung des Sauerstoffgehaltes zeigte sich auch hier der Einfluß der fortschreitenden Verbesserung der analytischen Methoden, wiewohl das Prinzip derselben im allgemeinen das gleiche blieb. Alle zur Bestimmung der atmosphärischen Kohlensäure in Anwendung gebrachten chemischen Untersuchungsmethoden beruhen auf der Absorption der Kohlensäure durch Alkalien oder alkalische Erden. Sie unterscheiden sich jedoch in der Ausführung wesentlich voneinander, indem entweder die Volumabnahme bei der Absorption oder die Gewichtszunahme des Absorptionsmittels bestimmt, oder die Kohlensäure als Erdalkalikarbonat abgeschieden und gewogen wird, oder indem durch Titration die verminderte Alkalität der Absorptionsflüssigkeit ermittelt wird, oder die vorher an ein Absorptionsmittel gebundene Kohlensäure wieder frei gemacht und dem Volumen nach gemessen wird. Bezüglich der Einzelheiten der verschiedenen Methoden wird auf R. BLOCHMANN (Ann. Chem. Pharm. 237, (1887) 39-90) und die dort zitierten Originale sowie auf die

analytischen Handbücher verwiesen. R. Blochmann (l. c.) hat die bis zum Jahre 1885 ausgeführten Kohlensäurebestimmungen kritisch zusammengestellt und zieht aus den Resultaten derselben folgende Schlüsse:

1. Der durchschnittliche Kohlensäuregehalt der Luft, welche unseren Planeten umgibt, beträgt dem Volum nach 0.00030. Diese Zahl wird aus folgenden, als am zuverlässigsten erscheinenden, Untersuchungen, die zur Entscheidung der Frage, am Tage und in der Nacht, über dem Festland und über dem Meere angestellt wurden, erschlossen:

## I. Untersuchungen auf dem Festland. A. am Tage.

Beobachter	Jahr	Ort	Anzahl der Versuche	Vol. CO, in 10000 Vol. Luft
Fr. Schulzr J. Reinet G. F. Armstrono Muntz und Aubin	1868—71 1873—80 1879 1881	Rostock Ecorchebœuf Grasmere Vincennes	1034 104 27 35	2.92 2.90 2.96 2.84
			1200	2,90

### B. in der Nacht.

Beobachter	Jahr	Ort	Anzahl der Versuche	Vol. Con in 10000 Vol. Luft
J. Reiset G. F. Armstrong	1873—80 1879	Ecorchebœnf Grasmere	72 29	3 04 3.30
			101	3.17
Wi	ttel der Teg-	and Nachthechacht	mnoen ·	3.04

# II. Untersuchungen auf dem Meere.

Beobachter	Ort	Jahr	Zeit	Anzahl der Versuche	Vol. CO <sub>2</sub> in 10 000 Vol. Luft	Diff.
T. E. THORPE	Ueber dem irischen Kanal und über dem atlantischen	1865—66	am Tage	24	3.01	0.02
	dem atlantischen Ozean		in der Nacht	20	2.99	
			1	44	3.00	

Eine Reihe anderweitiger, zum Teil gelegentlich ausgeführter Kohlensäurebestimmungen, kommen der oben berechneten Mittelzahl sehr nahe. Es fanden:

Beobachter	Ort	Jahr	Anzahl der Versuche	Vol. CO <sub>2</sub> in 10 000 Vol. Luft
W. HENNEBERG RISLER	Weende Calives (Schweiz)	1872 1872—73	17	3,2 3,0
P. Clarsson (Ber. 2, (1876) 176)	Lund	1875	10	2.8
A. LÉVY E.RBICHARDT (Arch.Pharm. [3] 22, (1884) 414)	Montsouris (Paris) Jena	1877—83 1882—84	ca. 2500 10	3.0 3.0
E. EBERMAYER	Bayr, Hochebene u. Gebirge	1883 84	ca. 50	3.2

Mit zunehmender Höhe findet nach neueren Untersuchungen, welche sich bis zu 3000 m tstrecken, eine Aenderung des Kohlensäuregehaltes nicht statt; die älteren Beobachtungen, telche zu dem unwahrscheinlichen Resultate gelangten, daß in den höheren Luftregionen abs Kohlensäure enthalten sei, wurden nach unzuverlässigen Methoden angestellt.

2. Der Kohlensäuregehalt der Luft über dem Festland und dem Meere ist im allgemeinen derselbe. Ueber dem Laude enthält die Luft am Tage in 10000 Vol. im Durchschnitt 02 bis 0.3 Vol. Kohlensäure weniger, als in der Nacht; über dem Meere ist ein abolisher Unterschied nicht nachgewiesen.

3. Die Schwankungen im Kohlensäuregehalt bewegen sich in der Regel innerhalb eines Zehntansendstels, etwa von 2.5 bis 3.5 Vol. für 10000 Vol. Luft. Sie gleichen sich in den littelzahlen größerer Zeiträume nahezu aus. Es betragen z. B. die Unterschiede einzelner Konatsmittel 0.2, die Unterschiede der Jahresmittel dagegen nur 0.1 Vol. auf 10000 Vol. Luft.

4 I've Einflüsse der Vegetation, der Verwesungsprozense im Boden, des gesteigerten Verbrauchs un Brennmaterial in den Städten usw. lassen sich nur in unmittelbarer Nähe dieser Vorgange und nachster Nachbarschaft des Eintretens der Produkte der langsamen und raschen Verbrennung in die Luft erkennen, eine Veränderung des Kohlensäuregehaltes turch dieselben auf weitere Entfernungen hin ist experimentell nicht nachweisbar. Nur admische Erscheinungen vermögen den Kohlensäuregehalt der Luft auf größere Strecken melibar zu beeinflussen.

5. Bei Nebel und wenn der Himmel bedeckt ist, ist die Menge der Kohlensäure bei rabirem Wetter etwas größer, als bei klarem Himmel und bewegter Luft. In bezug auf det Emfluß des Regens ergaben die bisherigen Untersuchungen keine bestimmten Gesetz-näugkeiten. Starker Wind übt meistens einen deutlich erkennbaren Einfluß auf den Konlen-äuregehalt aus, welcher von der Richtung desselben und der Lage des Beobachtungs-

mes abhangig ist

6. In den Städten ist der Kohlensäuregehalt der Luft nicht an allen Orten gleich, sudern wird durch lokale Verhältnisse beeinflußt. So wurde z. B. auf den freien Plätzen Lendons 3.08, in der Themsegegend 3.48, in den Straßen 3.80 Vol. CO<sub>2</sub> in 10000 Vol. Luft zelunden (A. Smith). Der Unterschied im durchschnittlichen Kohlensäuregehalt der Luft aufkreichen Stüdten und auf dem Lande ist im allgemeinen nur gering and beträgt für de Stalte, in welchen er durch gleichzeitige Beobachtungen bestimmt wurde (Paris, Genf), 02 bis U.3 Vol. auf 10000 Vol. Luft (nach R. BLOCHMANN l. c.).

Bezüglich der Konstanz des Kohlensäuregehaltes der Atmosphäre bemerkt Tn. Schlösing (Compt. rend. 90, (1880) 1410; J. B. 1880, 278), daß sicherlich lokale Differenzen zwischen Kohlensäureproduktion und -konsumtion bestehen, da ihre Ursachen, die langsame Verbrennung organischer Substanzen und die Vegetation, in hohem Grade von der Temperatur abangig und somit veränderlich sind. Aber abgesehen von dem Ausgleich ortlicher Differenzen im Kohlensäuregehalt der Luft durch Diffusion und Strömungen in der Atmosphäre, bildet das Meer einen mächtigen Regulator. Bei boher Tension der Luftkohlensäure nimmt das Wasser Kohlensäure auf und löst unlösliche Karbonate zu Bikarbonaten, bis sich ein Gleichzewichtszustand einstellt; wird dagegen der Kohlensäuregehalt der Atmospaire geringer, so gibt das Meer Kohlensäure ab und schlägt unlösliches harbonat nieder. - Berechnungen über die Kohlensäuremengen, welche der atmophirischen Luft kontinuierlich aus den verschiedenen Quellen geliefert werden und über en Mengen, welche ihr durch das pflanzliche Leben, durch niedere Organismen im Meere, werden der Verwitterungsprozel der Silikate wieder entzogen werden 8. hei E. H. Cook Phil. Mag. [5] 14, (1882) 387; vgl. damit J. LE Conta, Phil. Mag. [5] 15, (1883) 46 u. k. H. Cook, Phil. Mag. [5] 15, (1883) 151) ferner auch Högbom (Jahrb. Miner. 1897, I 43; C.-Bl. 1897, I 452).

Ausstührliche zusammensassende Ahhandlungen über den Kohlensäuregehalt der Lust kleiner noch bei Dumas (Compt. rend. 94, (1882) 589-544; E. Wolling (Fortschr. a. d. Gebete d. Agrikulturphys. 8, (1886) 405; C.-Bl. 1886, 289) und W. Spring und L. Rolland Mem. cour. par l'Acad. royal de Belgique 37, (1885); C.-Bl. 1886, 81-83). Die Letztenanten haben auch eingehende Untersuchungen über den (hohen) Kohlensäuregehalt der

Luft bei Lüttich augestellt.

Die Schlüsse, welche Blochmann (s. oben) aus den früheren Untersuchungen gezogen hatte, wurden dnrch die späteren Beobachtungen im allgemeinen bestätigt. S. z. B. Marcet und Landniset (Arch. des sc. phys. et nat. [3] 16, 1865-544; C.-Bl. 1887, 136 u. 1483). — Van Nüys u. Adams (Am. Chem. Journ. 9, (1887) 64—66) taken im April 1886 bei 11 Bestimmungen mit dem Apparate von Van Nüys dem Kohlensangehalt zwischen 27.34 und 28.98, im Mittel zu 28.16 Vol. Kohlensäure in 100000 Vol. Luft gefunden. — Nach v. Louenz (C.-Bl. 1888, 460) ergaben 2 Bestimmungen auf dem oanblek (3100 m) am 27. und 28. August 1887 2.05 resp. 2.36 Vol. Kohlensäure in 10000 Vol. Luft. — Der Kohlensäuregehalt der Luft des freien Feldes beträgt bei Rostock im Durchschnitt 3.18 Vol. in 10000 Vol. Luft; er ist höher bei herrschenden Landwinden und bei Nebel. Upprelmann (Arch. Hyg. 8, (1888) 262; C.-Bl. 1888, 1824). — Ueber den Kohlenskingschalt in und bei Dorpat im September 1888 bis Januar 1889 s. E. v. Fren (Diss. Dorpat 1889; C.-Bl. 1889, II 233). — A. Petrimann u. J. Graptiat (Mém. couronnés et autres Mém. publ. par l'Acad. royale de Belgique 47. (1892); C.-Bl. 1892, II 601) haben 2 Jahre hindurch täglich den Kohlensäuregehalt in der Nähe von Gembloux (Belgien, Landluft) durch Absorption in Barytwasser und Titration mit Oxalsäure bestimmt und zugleich den Einfluß meteorologischer Verhältnisse darauf beobachtet. Sie fanden, daß im Mittel 10000 l Luft (im Freien) bez. auf 0° und 760mm 2.944 l Kohlensäure enthielten; die im Inneren der Stadt entnommenen Luftproben zeigten einen weit höheren Kohlensäuregehalt Inneren der Stadt entnommenen Lüttproben zeigten einen weit höheren Kohlensauregenalt — 3.70 im Mittel. Windrichtung, Regen, Feuchtigkeitsgehalt der Luft, die gewöhnlichen Schwankungen von Temperatur und Luftdruck, der Wechsel der Jahreszeiten sind ohne Einfluß auf den Kohlensäuregehalt. Dagegen erhöhen ihn außergewöhnliche barometrische Depressionen, wahrscheinlich, weil sie die Kohlensäureentwicklung aus dem Erdboden begünstigen. Noch mehr wird der Kohlensäuregehalt erhöht, wenn die außergewöhnlichen barometrischen Depressionen von starken Seewinden begleitet sind, welche die Kohlensäure, die derekt eine Kohlensäure, die durch eine bei vermindertem Drucke stärkere Dissoziation des im Meerwasser gelösten Calciumdikarbonates entwickelt wird, auf den Kontinent überführen. Während der Regen ohne Einfluß auf die Menge der Kohlensäure ist, vermehrten Nebel und Schnee dieselbe, wohl weil die in der Luft suspendierten Schichten flüssigen oder festen Wassers die Diffusion der Kohlensäure aus den unteren Schichten der Atmosphäre in die oberen verhindern. Wahrscheinlich auf dieselbe Weise wirkt eine sehr starke Temperaturerniedrigung (-5 bis -10°), welche gleichfalls die Kohlensäure vermehrt, während sehr hohe Temperatur (+25 bis 30°) sie etwas vermindert. Zwischen -5° und +25° ist die Temperatur ohne Einfluß auf die Menge der Kohlensäure.

Im Widerspruch mit den meisten der angeführten Autoren will H. Puchner (Forsch. auf d. Gebiete d. Agrikulturphys. 15, 296—383; C.-Bl. 1893, II 348) Schwankungen im Kohlensäuregehalt der Luft zwisch 2.0 und 5.5 Vol. in 10000 Vol. Luft beobachtet haben. Auch W. Carleton Williams (Ber. 30, (1897) 1450) fand in Sheffield 2.16 bis 5.14 Vol. Kohlensäure in 10000 Vol. Luft. — A. Levy und H. Henriet (Compt. rend. 126, (1898) 1651; C.-Bl. 1898, II 254) bestätigten die Beobachtung Gautier's, daß bei der Absorption mit Barytwasser ein höherer Kohlensäuregehalt gefunden wird als mit Kalilauge. Sie konstatierten jedoch, daß Kalilauge und Barytwasser die Kohlensäure gleich gut absorbieren, aber den Kohlenstoff der gasförmigen in der Luft befindlichen organischen Substanzen (s. S. 58) unter dem Einstusse des Luttsauerstoffs verschieden schnell in Karbonat verwandeln. Befreit man Luft, welche mit Kalilauge und Barytwasser verschiedene Mengen Kohlensäure ergeben hatte, von den organischen Substanzen, indem man sie über glühendes Kupferoxyd leitet. so erhält man mit beiden Absorptionsmitteln identische Resultate, die etwas höher sind, als die vorher erhaltenen. Vielleicht lassen sich auf diese Erseheinung die großen Differenzen in den Angaben einiger Autoren über die Schwankungen des Kohlensäuregehaltes zurückführen. Im übrigen muß bezüglich der Ausführung von Kohlensäurebestimmungen in der

atmosphärischen Luft auf die analytischen Haudbücher verwiesen werden.
Gehalt an Wasserdampf. — Die atmosphärische Luft enthält stets Wasserdampf, ist jedoch selten für den jeweiligen Druck und die herrschende Temperatur damit gesättigt. H. C. Dibbits (Z. anal. Chem. 15, (1876) 121-145) hat unter Zugrundelegung der Spannungstabellen von Magnus (Pogg. 61, 247) und der von REGNAULT (Mémoires de l'Institut de France 21, 624) folgende Tabelle über den Gehalt der mit Wasserdampf gesättigten Luft berechnet:

Tabelle des Gewichtes des Wasserdampfes in 1 Liter gesättigter **Luft** (Dibbits, Z. anal. Chem. 15, (1876) 144—145).

Temperatur	Gewicht des Wasserdampfes in Milligrammen, berechnet nach:  MAGNUS   REGNAULT		ratur in Milligrammen, berechne nach:		Temperatur	in Milligrams	Wasserdampfes nen, berechnet ch:
- 20° 19° 18° 17° 16°	1,046 1,136 1,234 1,338 1,450	1,058 1,146 1,241 1,342 1,450	- 15° 14° 13° 12° 11°	1.571 1.701 1.839 1.988 2.147	1.567 1.693 1.829 1.975 2.131		

Temperatur	Gewicht des V in Milligramn nac	en, berechnet	Temperatur	Gewicht des Wasserdampfes in Millogrammen, berechnet nach:		
	MAGNUS	REGNAULT		MAGNUS	REGNAULT	
100	2.317	2,299	+ 16 0	13,514	13.531	
90	2.499	2,481	170	14.355	14,366	
80	2.694	2.676	18 0	15.240	15.246	
70	2.901	2.886	19 0	16.171	16.172	
60	3.122	3.112	' 20 °	17.152	17.147	
50	3.358	3.355	21 0	18.184	18.173	
40	3.610	3.617	22 0	19.268	19,252	
30	3.878	8.898	23 0	20.408	20.386	
30	4.163	4.201	24 0	21.605	21.578	
10	4.466	4.527	25 0	22.861	22.830	
00	4.788	4.868	26 °	24.180	24.144	
+ 10	5.131	5.209	27 0	25.564	25.524	
50	5.495	5.570	28 •	27.016	26,971	
30	5.881	5.953	29 0	28.537	28.488	
40	6.291	6.359	30 0	80.131	30.079	
50	6.725	6.789	91 0	31,801	31,746	
60	7.185	7.246	32 0	33.549	33,492	
70	7.672	7.730	83 °	35.378	35.320	
80	8 188	8.242	34 0	87.292	37.232	
90	8,733	8.784	35 °	39,294	39,232	
100	9.310	9.356	36 °	41 387	41.324	
110	9.919	9.961	37 0	43.574	43.511	
120	10.563	10.600	Hh o	45.858	45.797	
130	11.243	11.275	30 0	48.244	48.185	
140	11.960	11.987	40°	50.735	50.677	
150	12,716	12.738				

Die Luftfeuchtigkeit wird (für meteorologische Zwecke) meistens mittels des Hygrometers, also auf rein physikalischem Wege bestimmt. Zur gewichtsanalytischen Bestimmung des Wasserdampfes und zum Trocknen überhaupt, wird die Luft über Chlorcalcium, Phosphorpentoxyd oder durch konz. Schwefelsäure geleitet. — Chlorcalcium trocknet feuchte Luft nicht vollständig, Pettenkofer (Ann. Pharm. Suppl. 2, (1863) 29) und zwar um so schlechter, je wärmer es ist. Dibbits (Z. anal. Chem. 15, (1876) 145—170). Konz. Schwefelsäure, welche nicht mehr als 8.4% Wasser enthält, trocknet bei allen Lufttemperaturen bis ca. 25% die Luft so vollständig aus, daß 100 l mittels derselben getrocknete Luft an Phosphorpentoxyd nur noch 0.0002 g Wasser abgeben. Luft, die bei 50% durch Schwefelsäure getrocknet wurde, enthält viel weniger als 0.0001 g Wasserdampf pro 1 l. Wenn Phosphorpentoxyd die Luft nicht absolut trocknet, so beträgt die in 1 l Luft zurücke dassene Wasserdampfmenge jedenfalls nur einen außerst kleinen Bruc eil von 1 mg. Dirbits (L.c.) — In Uebereinstimmung hiermit fand E. W. Morlsy (Z. anal. Chem. 24, (1885) 533), daß Luft, welche, etwas angefeuchtet, durch konz. Schwefelsäure strich, nicht völlig getrocknet wurde, sondern noch m 1 l ½00 bis ½00 mg Wasser enthielt. — Wenn Luft, die durch konz. Schwefelsäure getrocknet ist, durch Wasser streicht mit einer Geschwindigkeit, welche wenigstens bis zu 30 l in der Stunde gesteigert werden kann, so wird sie für die Temperatur dieses Wassers vollkommen mit Wasserdampf gesättigt; ferner sättigt sieh vorher getrocknete Luft auch mit Wasserdampf, wenn sie einfach über das Wasser hinstreicht, falls nur die Oberflüche der Wassers im Verhältnis zur Geschwindigkeit des Luftstromes nicht allzu klein ist. Drabts (L.c.)

Ueber den Gehalt der Atmosphäre an Ammoniak bzw. Ammoniumnitrit, -nitrat und karbonat, an Ozon und Wasserstoffsuperoxyd sowie an Edelgasen z. die betreffenden Kapitel in diesem Bande.

intention 28, (1899) 715: — C-R

Index extfernt, während eine Siebe in extrium pro com Left. Le 18

in in in.

au gasformige Verunreinigunge to be Ver Die Art und der Grad der Vermannen sein großen Schwankungen zu Sutten (Proc. R. S. Louis 2 auch durchschnittlich 3772 g statelle auch ak und 160 g stickstoffhanige Vermannen ak und 160 g stickstoffhanige Vermannen der Statischen Eigenschaften der

and sikalischen Eigenschaften der insmischen Natur, d. h. es sind inse. die die Luft enthält.

### Bemerkungen

442	Paris
200,75	Paris
Book:	korrigiert für die Kompression des
	evakuierten Kolbens durch den äutern
	Luftdruck.
	) aus Regnault's Bestimmungen
Marry	Paris   berechnet; s. hierzu Kom-
0.00	Berlin   RAUSCH, (Pogg. 98, 1856 178; -
. COPACO	J. B. 1856, 307.
300	nitiert nach RAYLEIGH (Proc. R. S.
100 -	London 53, (1893) 134.
. 0	
35.50	unter 2 Atm. Druck.
2005	Paris. Die Zahl 1.2633 im Original
	ist einem Druckfehler zuzuschreiben.
25000	unter standard conditions".
400,	Same Samuata Conditions .

J B 1881, 441 gibt für das Gewicht des

1 1446 1 760 ·

1

art.

Visit The

Lor

un Latt 0,000t Teile Kohlensaure entbalt, und an angenommene Wort des Ausdehungsun dr jeden Normalered. – Nach A. Lange Atmosphäre befindlichen brennbaren Kohlenstoffverbindungen (Sumpfgaa, Kohlenoxyd usw.) ermittelt und in den Monaten Oktober, November und Dezember im Mittel 3.3 Volumteile davon in 1 Million Volumteilen Luft gefunden. — Mittels der Jodoformreaktion hat A. Müsrz (Compt. rend. 92, (1881) 499; — J. B. 1881, 1284) im Boden, in der Luft und im Regenwasser angeblich Alkohol nachgewiesen.

Jodgehalt. Um die Frage zu entscheiden, ob in der Atmosphäre Jod existiert, hat Gautier (Compt. rend. 128, (1839) 643 — C.-Bl. 1899, I 915) eingehende Untersuchungen der Luft an verschiedenen Orten unternommen. Die zu untersuchende Luft wurde durch ein Glassohr von 8 mm Durchmesser geleitet, welches 14—15 cm lang mit jodfreier Glaswolle ausgefüllt war, und dann durch eine Waschflasche mit jodfreier Kalilauge (spez. Gew. 1.3). Die spiralförmig gewundene 1.5 m lange Waschflasche wurde von der Luft mit einer Schnelligkeit von 3—3.5 l in der Stunde passiert. Gautien folgert aus seinen Versuchen, daß 1. die Luft in Paris weniger als Ison mg freies Jod oder jodhaltiges Gase in daher in nennbaren Mengen weder in der Stadtluft, noch in der Wald-, Gebirgs- oder Meeresluft enthalten. 2. Dasselbe gilt von dem Jod, das sich in Form löslicher Salze in dem feinen Staub der Luft finden könnte. 3. Bei der Untersuchung von 2—3000 l Luft in Paris oder 2—300 l Luft am Meer, findet man eine geringe Menge gebundenen Jods, welches in Wasser unlöslich ist. Dasselbe wird erst nachweisbar, wenn die zum Filtrieren benutzte Glaswolle mit schmelzendem Aetzkali behandelt wird. Das Jod scheint daher in der Luft in Form komplizierter Verbindungen, wahrscheinlich als suspendierte Algen, Moose, Schizophyten oder Sporen, vermutlich maritimen Ursprungs, verhanden zu sein. In Paris wurden in dieser Form in 1000 l Luft 0.0013 mg, am Meer 0.0167 mg gefunden. Die Meeresluft enthält also 13 mal soviel Jod als die Stadtluft. Das Jod ist in den leichteren Staubteilchen der Luft in bedeutend größerer Menge enthalten, als in den schwereren.

Gehalt an Staub, Chloriden, Keimen usw. — Außer gasförmigen Stoffen enthält die Atmosphäre stets auch suspendierte feste Partikelchen, Staub, sowohl anorganischer als organischer Natur und lebensfähige Keime von Mikroorganismen. Ersterer kann meteorischen oder terrestrischen Ursprungs sein. So berichtet A. E. Nordbright (Compt. rend. 77, (1873) 463; — J. B. 1873, 1250) über einen an mehreren Orten Schwedens, Finnlands und Spitzbergens beobachteten schwärzlichen Staub, der dem Schnee beigemengt war, und in dem er einen kohlenstoffreichen organischen Körper, Diatomeen und Eisenfimmerchen nachwies. Ein ganz ähnliches schwarzbraunes Pulver war bei dem Meteoritenfall von Hessl. E beobachtet werden. (Poyg. Ann. 141, (1870) 205. — J. B. 1870, 1398). Später (Pogg. Ann. 151, (1874) 154; — J. B. 1874, 1341) berichtet Nordbrankföld über Staub von einem Eisfelde Nordspitzbergens, in dem er neben Eisen Phosphor, Kobalt und (?) Nickel nachwies und den er mit dem Kryokonit vergleicht, einem grauen Pulver, das er 1870 auf dem Binneneise Grönlands gesammelt hutte. Darin hatte er neben Kristallfragmenten von Feldspat (?) und Augit (?), Magneteisen und einem farblosen Silikat gleichfalls metallisches Eisen, Kobalt, Kupfer und Nickel gefunden. Auch in einem zu Stockholm im Herbst 1873 gefallenen Hagel fand er schwarze Könner, welche teilweise aus metallischem Eisen bestanden. Nordbrankfild fand er schwarze Könner, welche teilweise aus metallischem Eisen bestanden. Nordbrankfild fand er schwarze Könner, welche teilweise aus metallischem Eisen bestanden. Nordbrankfild fand er schwarze Könner, welche teilweise aus metallischem Eisen bestanden. Nordbrankfild fand er schwarze Könner, welche teilweise aus metallischem Eisen bestanden. Nordbrankfild fand er schwarze Könner, welche teilweise aus metallischem Eisen bestanden. Nordbrankfild fand er schwarze könner, welche teilweise schaften gefunden, wie Quarz, Glimmer, Feldspat. Augit, Diatomeen usw., Magneteisen, aber kein gediegenes Eisen. — G Tissanden (Compt. rend. 80, (1875, 58; — J.

Zur Untersuchung auf suspendierte feste Bestandteile saugt Pasteur (Compt. rend. 50. 1860: 302; — J. B. 1860: 108) ein größeres Luftvolumen durch eine Glasföhre, in der sich ein Stopfen aus Collodiumwolle befindet. Wenn dieser in Alkohol-Aethermischung aufgelest wird, bleiben die festen Bestandteile aus der Luft zurück und können mikroskopisch untersucht werden. — Nach E. Th. Chapman (Journ. Chem. Soc. [2] 8, 98; — J. B. 1870, 200) nimmt Wasser weder beim Schütteln mit Luft, noch beim wiederholten Durchleiten die organischen Substanzen vollständig auf. Ein gutes Resultat wird erhalten, wenn man

die Luft dadurch wäscht, daß man in ihr Wasserdampf kondensiert, oder nie mit einem Spruhregen fein zerteilter Wassertropfen behandelt. Sehr gut wirkt auch ein Filter von Asbest oder Bimestein. Näheres hierüber s. im Original. – J. Tyspall C.-Bl. 1870, 715) benutzt das elektrische Licht, um den in der Luft schwebenden Staub eichtbar zu machen. Auch er fand, daß Durchleiten der Luft durch Flussigkeiten Kalilauge, Schwefelsäure) nicht genögt, diesen zuruckzuhalten: läßt man jedoch die Luft langsam durch eine Spiritusflamme treten, so werden die Teilchen nicht mehr gesehen: sie werden in der Flamme verbrannt und müssen deshalb organischer Natur sein. Ebenso verschwinden diese Stäubchen, wenn man die Luft durch ein rotglühendes, mit feinem Platindraht angefülltes Platinrohr leitet. J. B. 1870, 261. — Im Gegensatz zu obiger steht Tynallis spätere Angabe (Proc. R. S. London 27, 1878–99; — J. B. 1878, 1026. daß man nach der Methode von Schulz (Waschen mit Wasser; Pogg. Ann. f. 1836. Luft von Organismen befreien könne. S. ferner P. Miguzh, (Compt. rend. 96, (1878) 1552; — J. B. 1878, 1026. Die Methoden zur Untersochung der in der Luft schwebenden Keime sind zu spezieller, bakteriologischer Natur, als das die hier einschande begreckrichtigt werden können. als daß sie hier eingehender berucksichtigt werden konnten.

Den Gebalt an Chloriden fand A. GAUTIER (Compt. rend. 128, (1899) 715; — C.-Bl. 1899, I 943, in Rochedouvres, 50—60 km von der Kuste entfernt, während eine frische Brise vom atlantischen Ozean her wehte, zu 0.022 g Chlornatrium pro chm Luft. Es ist dieses für eine mittlere Temperatur von 15° C ein Maximum.

Durch die Industrie gelangen in die Luft feste und gasförmige Verunreinigungen, vor allem Stanb, Ruß, schweftige Säure, Schwefelsäure usw. Die Art und der Grad der Verunreinigung sind natürlich je nach den örtlichen Verhältnissen großen Schwankungen unterworten. In der Luft von Manchester fand z. B. Angus Smith (Proc. R. S. London 26, 1877) 512; J. B. 1877, 1142, in einer Million chm durchschnittlich 3772 g Schwefelsäure, 412 g Chlorwasserstoffsäure, 93 g freies Ammoniak und 160 g stickstoffhaltire Vereaure, 412 g Chlorwasserstoffsäure, 93 g freies Ammoniak und 160 g stickstoffhaltige Verbindungen an einem nebeligen Dezembermorgen, 159 g während des Regens.

Physikalische Eigenschaften. Die physikalischen Eigenschaften der atmosphärischen Luft entsprechen ihrer chemischen Natur, d. h. es sind

die Eigenschaften eines Gemenges der Gase, die die Luft enthält.

Litergewicht und Dichte. Ein Liter trockener, kohlensäurefreier Luft wiegt bei 0° und 760 mm:

nach:	g	Bemerkungen
Dumas and Boussingault Biot and Arago (J. B. 1847—48 390) Regnault (Ann. chim. phys. [2] 1, 327; — J. B. 1847—48, 380) dem. korrigiert von Chapts (Compt. rend.	1.2995 1.299541 1.293187 1.29349	Paris Paris korrigiert für die Kompression des
106, (1888) 1662)  W. Lasch ( <i>Pogg. ErgänzВd</i> , 3, 322—351; — <i>CВі.</i> 1852, 148)	1,293204 1,293635	evakuierten Kolbens durch den äußeren Luftdruck. aus Rzonault's Bestimmungen berechnet; s. hierzu Kohl- Berlin (RAUSCH, 1999, 98, (1856) 178; — J. B. 1856., 307.
v. Johny 1990 ders, korrigiert	1.29351 1.29383	l zitiert nach RAYLEIGH (Proc. R. S. London 53, (1893) 134.
G. AGAMENNONE (Ann Phys. Beibl. 9.	1.29810	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
489: — J. B. 1885, 69) Leadur (Compt. rend. 113, (1891) 186; — CBl. 1891, II 413)	1.2954 1.2933	unter 2 Atm. Druck. Paris. Die Zahl 1.2633 im Original ist einem Druckfehler zuzuschreiben.
RAYLEIGH 'Proc. R. S. London 53, (1893) 134; Chem. N. 67, (1893) 183, 198 und 211)	1.29327	"unter standard conditions".

О. J. Broch (Ann. Phys. Beibl. 5, 582; — J. B. 1881, 44) gibt für das Gewicht des Liters atmosphärischer Luft bei dem Druck von 1 mm normaler Barometerhöhe und bei der normalen Temperatur t in Grammen:

1.293052  $p_{t,1} = -$ 1 + 0.00367 t 760

Dabei ist angenommen, daß die trockene Luft 0.0004 Teile Kohlensäure enthält, und ist 0.00367 der von der französischen Sektion angenommene Wert des Ausdehnungskoeffizienten der Luft bei konstantem Druck ür jeden Normalgrad. - Nach A. Leduc

(Compt. rend. 117, (1893) 1072; - C.-Bl. 1894, I 315) kann das Gewicht eines Liters Luft wegen der Veränderlichkeit ihrer Zusammensetzung um 0.1 mg schwanken. Es ist daher illusorisch, das Gewicht eines Liters Luft mit einer größeren Genauigkeit als auf 1/20 mg bestimmen zu wollen, wenigstens, wenn man nicht gleichzeitig die genauere Zusammensetzung der gewogenen Luft bestimmt. Aus demselben Grunde ist es zwecklos, die Dichte eines auderen Gases in bezug auf Luft genauer als auf 1/10000 zu bestimmen.

Da 1 Wasserstoff nach Leduc 0.08985 g, nach Rayleigh 0.09001 g

wiegt (Proc. R. S. London 53, (1893) 134) ist das auf H=1 bezogene spezifische Gewicht der Luft nach ersterem = 14.394, nach letzterem = 14.368. Das auf Wasser von 4° bezogene spez. Gew. der Luft ist nach LEDUC 1/778,21, nach Rayleige 1/778,28. S. hierzu auch W. Lasch (Pogg. Ergänzunysbd. 3, 322; — C.-Bl. 1852, 148). — 1 l Wasser von 4° ist 773 mal so schwer als 1 l Luft bei 0° und 760 mm.

So schwer als 1 l Luft bei 0° und 760 mm.

Zusammendrückbarkeit. Die atmosphärische Luft gehorcht, wie die meisten Gase, nicht streng dem Boyle-Mariotte'schen Gesetze. Nattyber (Wien. Akad. Ber. math. naturw. Cl. 5, (1850) 351; 12, (1854) 199; — J. B. 1851, 59; 1854, 87) beobachtete, daß sich die Luft bei sehr hohen Drucken (bis 2790 Atm.) nur in einem weit geringeren Verhältnis komprimieren ließ, als nach dem Boyle-Mariotte'schen Gesetze zu erwarten war. Siehe hiezu Amagat (Compt. rend. 107, (1888) 522. — L. Cailleter (Compt. rend. 70, (1870) 1131; — J. B. 1870, 52) untersuchte die Zusammendrückbarkeit der Luft bei Prucken zwischen 60 und 706 Atm.; sie zeigt bei 80 Atm. ein Maximum und nimmt mit steigendem Drucke ständig ab. — Nach Amagat (Compt. rend. 75, (1872) 479; — J. B. 1872, 40) nühert sich die Zusammendrückbarkeit der Luft bei hohen Temperaturen (100° bis 320°) dem von dem Boyle-Mariotte'schen Gesetze geforderten Werte. — D. Mendelijew und Kirputschew (Ber. 7, (1874) 486 und 1455; J. B. 1874, 28) folgern aus ihren Versuchen: 1. das Boyle-Mariotte'sche Gesetz ist ebensowenig anwenddar für Luft bei geringem Drucke, wie für Luft bei hohem Drucke; 2. die Luft weicht im Verbältnis der Verminderung des Druckes immer mehr von diesem Gesetz ab. 3. Mit der Abnahme des Druckes verringert sich der Wert des Produktes PV so bedeutend, daß, wenn man für 650 mm PV = 1 annimmt, man für 0.5 mm PV = 0.6 erhält. 4. Die Abweichung von dem Gesetz übertrifft bedeutend die möglichen Beobachtungsfehler. — Bei steigender Verdünnung fand sich die Elastizität der Luft stets hüher als sie nach dem Maniott's schen Gesetz ein müßte. Stlleström (Pogg. Ann. 151, (1874) 451 und 578; — J. B 1874, 29). — V. Hemilian, D. Mendelbeffer und S. Bogusky (Ber. 9, (1876) 1312 und 1341; — J. B 1876, 39) beobachtoten für Luft negative Abweichungen, d. h. eine größere Zusammer-drückung als dem Gesetz von Mariottre entspräche, bei Drucken über i Atm., und positive zwischen 20 und 650 mm Druck. — Im Gegensatz zu Mendellein dem Mariottre schen Gesetz das Volumen 1 einnimmt, so zeigt es unter folgenden Drucken bei der gleichen Temperatur die beigesetzten Volumina: Druck: 750

0.001974 0.001709 Volumen: 0.002200 0.001566 0.001469 0.001401

AMAGAT (Compt. rend. 107. (1888) 522). Aus diesen Zahlen ergibt sich, daß bei hohen Drucken der Koeffizient der Kompressibilität von Gasen von derselben Größenordnung wie derjenige von Flüssigkeiten ist. Die Werte sind als vorläutige zu betrachten, weil die Volumanderung der benutzten Gefäße noch nicht direkt bestimmt wurde.

Der Ausdehnungskoeffizient ist nach Amagar (Compt. rend. 74, (1872) 1299; — J. B. 1872, 41) 0.00367 für trockene und 0.00368 bis 0.00369 für feuchte Luft, nach Ph. Jolly (Pogg. Ann, 1874, Jubelbd. 82) 0.00366957 + 0.00000309 nach D. Mendelejeff und N. Kajander (Compt. rend. 82 (1876) 450; — J. B. 1876, 77) 0.0036843 unter atmosphärischem Druck. (S. auch Ber. 8. (1875) 1680). — Nach A. Cazin (Ann. chim. phys. [4] 20. (1870) 251; — J. B. 1870, 56) ist der Ausdehnungskoeffizient der Luft bei 5 Atm. derselbe wie unter gewöhnlichem Druck.

H. TEUDT (Z. phys. Chem. 26. (1898) 113 (R.) fand bei Temperaturen zwischen 350

und 500° eine um 2 bis 3% größere Ausdehnung als dem Gay-Lussan-Boyle'schen Geseix entspricht. Chemisch dargestellter Sauerstoff oder Stickstoff zeigt diese Abweichung nicht Die Abweichungen sind verschieden, je nachdem die Luft aus dem Laboratorium oder au einem Garten stammte. Nach Absorption des Sauerstoffs durch Pyrogailol blieben die Abweichungen oberhalb 350° ebenso groß wie bei unveränderter atmosphärischer Luft. Nach längerer Diffusion stiegen sie bis auf 5.6%. Luft, die in Wasser gelöst war, zeigte nach dem Austreiben und nach Entfernung des Sauerstoffs oberhalb 350° Ausdehnungen, die un 6.6% zu groß waren. Teupt vermutet, daß der atmosphärische Stickstoff leicht dissozier-bare Moleküle besitzt, wodurch die beobachteten Erscheinungen hervorgerufen werden.

Ueber die Viskosität bzw. den Reibungsköffizienten der Luft siehe O. E. Matter (Pogg. Ann. 143, (1871) 14; 148, (1873) 1, 203); J. Pulus (C.-Bl. 1874, 178); A. V. Obermayer (Wien. Akad. Ber. II, 71. (1876) 281; 73, (1876) 433); A. Kundt und E. Warend (Pogg. Ann. 155. (1876) 337 und 525); Wardung (Pogg. Ann. 159, (1876, 399); W. Crooker (Proc. R. S. London 31, 1881) 446); O. Schumann (Ann. Phys. (Wied.) [2] 23, (1884) 353]; H. Schneebell (Ann. Phys. Reibl. 9, (1885) 770); S. W. Holman (Phil. Mag. [5] 3, (1876) 81; [5] 21, (1886) 199).

Das Wärmeleitungsvermögen fand J. Stefan (Wien. Akad. Ber. 65, (1872) II

45; — J. B. 1872, 43) zu 0.0000558 (C.-G.-S.-Einheiten) oder 3360 mal kleiner als das des Eisens, während Maxwell es als 3500 mal kleiner berechnet hatte. — Nach L. Graetz (Ann. (Wied.) [2] 14, (1881) 232 und 541 ist das Wärmeleitungsvermögen bei 0° k, = 0.00004838, bei 100" k<sub>100</sub> = 0.00005734; der Temperaturkoeffizient  $\gamma$  ans  $k_{100} = k_0 (1 + 100\gamma)$  ist 0.00185. Siehe hierzu A. Winkelmann (Ann. (Wied.) [2] 14, (1881) 534), ferner Pogo. Ann. 157, (1876) 497; 159, (1876) 177); J. Janssen (Ann. (Wied.) Beibl. 1879, 701): Christiansen (Ann. (Wied.) [2] 14, (1881) 23. — Die trockene Luft absorbiert 50 bis 60% der Wärmestrahlen, welche aus einer bis zum Siedepunkt des Wassers erhitzten Quelle in sie eindringen. Das Absorptionsvermögen der feuchten Luft übertrifft das der trockenen um mehrere Prozente. H. Buff (Pogg. Ann. 258, (1876) 177; — J. B. 1876, 79). — Im Gegensatz hierzu fand Tyndall (Proc. R. S. London 30, (1880) 10), daß die Luft vollkommen diatherman ist.

Ueber das Verhältnis der spezifischen Wärme der Luft bei konstanten Druck zu den bei konstantem Volum B. Kohlbrigen (Pogg. Ann. 136, (1869) 618; 149, (1873) 579; Witte (Pogg. Ann. 138, (1869) 155; 140, (1870) 657); W. C. Rosteb (Pogg. Ann. 141, (1870) 552; 148, (1873) 580); Jamin u. Richard (Compt. rend. 71, (1870, 336; Cazin (Ann. Chim. Phys. [4] 20, (1870) 251); Amagat (Compt. rend. 77, (1873) 1325); Wüllner (Ann. (Wied.) [2] 4, (1878) 321); P. A. Müller, Ann. (Wied.) [2] 18, (1883) 44—Nach E. Wiedemann beträgt die spezifische Wärme der Luft bei konnach E.

stantem Druck und bei 0°: 0.2389 (Poyg. Ann. 157, (1876) 1; J. B. 1876, 66).

Optische Eigenschaften. Ueber die Absorption des Sonnenlichtes durch die Atmosphäre s. unter Sauerstoff S. 11. und Egoroff (Compt., rend. 93. (1881) 788; 95, (1882) 447; — J. B. 1882, 188). H. WILD (Arch. sc. phys. nat. [2] 34, 173; — J. B. 1869, 174) hat gefunden, daß der in der Lust suspendierte, nur durch ganz besondere Vorsichtsmaßregeln (s. S. 59 u. 60) entfernbare Staub deren Durchsichtigkeit in sehr hohem Grade verringert, und daß die von Staub nahezu befreite Luft mehr Licht absorbiert, wenn sie mit Wasserdampf gesättigt als wenn sie trocken ist. -Ueber dus Brechungsverhältnis des Lichts für den Uebergang aus dem leeren Raum in die Ueber das Brechungsverhältnis des Lichts für den Uebergang aus dem leeren Raum in die Atmosphüre und über das Dispersionsvermögen der Luft s. Montiony (Instit. 1868, 139; — J. B. 1868, 122; ferner Mascart (Compt. rend. 78, (1874) 617 und 679; — J. B. 1874, 149); V. v. Lang (Pogg. Ann. 153, (1874) 448; — J. B. 1874, 150); Ramsay und Thavers (Proc. R. S. London 62, (1897) 225; C.-Bl. 1898, I 429).

Ueber das Bandenspektrum der Luft s. A. Wülleren (Pogg. Ann. 147, (1872) 321; — J. B. 1872, 143); E. Goldstrin, (Ann. (Wied.) [2] 15, (1882) 280; — J. B. 1882, 184) und die Literaturangaben unter Spektrum des Sauerstoffs S. 11.

Ueber den elektrischen Leitungswiderstand der Luft gegen das Durchschlagen des Induktionsfunkens s. A. Overbeek (Pogg. Ann. 155, (1875) 80); über den elektrischen Leitungswiderstand der verdunnten Luft Tr. Holmén (Ann. (Wied.) [2] 26, (1885) 55).

Üeber die Jonisation und Leitfähigkeit der Luft s. Wilson (Proc. R. S. London 68,

151; — C.-Bl. 1901, I 1349); Mc Lennan u. Burton (Phil. Mag. [6] 5, (1903) 699; [6] 6, (1903) 343; — C.-Bl. 1903, II 5 und 786); Wilson (Phil. Mag. [6] 7, (1904) 681; — C.-Bl. 1904, II 76); Sorotopp (Journ. russ. phys.-chem. Ges. 36, (1904) phys. Teil 143; — C.-Bl. 1904, II 684); Mc Clung (Phil. Mag. [6] 8, (1904) 357; — C.-Bl. 1904, II 932); G. C. Schmidt Physikal Zincht. 5, 445; — C.-Bl. 1904, II 758); A. Right (Att. R. Accad. Lincer 13, II 233; — C.-Bl. 1904, II 1187); Jappe (Phil. Mag. [6] 8, (1904) 556; — C.-Bl. 1904, II 1197); A. S. Eve (Phil. Mag. [6] 8, (1904) 610; — C.-Bl. 1904, II 1586); Conrad und Topolansky (Physikal. Zincht. 5, 749; — C.-Bl. 1904, II 1587; Lenard (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 485; — C.-Bl. 1904, II 1688; Brunner (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 554; — C.-Bl. 1904, II 1688). — Ueber die Radioaktivität der Luft s. J. Elister u. H. Geitel. (Phys. Zincht. 5, 11—20; — C.-Bl. 1904, I 342); A. Gockel. (Phys. Zischt. 5, 591; — C.-Bl. 1904, II 1187); A. B. Chauveau (Compt. rend. 139, (1904) 531; — C.-Bl. 1904, II 1276).

Flüssiga Luft Nachdem es Natterfer (Wiese Akad. Rev. mathem.

Flüssige Luft. Nachdem es NATTERER (Wien. Akad. Ber. mathem. naturw. Cl. 5. (1850) 351; 12, (1854) 199; — J. B. 1851, 59; C.-Bl. 1854. 673) nicht gelungen war, die atmosphärische Luft zu verflüssigen, obwohl er sie bis auf 2790 Atm. komprimierte, erhielt L. Callletet (Compt. rend. 84. (1877) 1270) flüssige Luft in Form eines Nebels, als er trockene, kohlensaurefreie Luft auf 200 Atm. komprimierte und dann sich rasch ausdehnen ließ. Später (Compt. rend. 86, (1878) 97) verflüssigte er Luft durch Kompression auf 200—225 Atm. und gleichzeitige Abkühlung mittels flüssigen Stickoxyduls. J. Dewar (Phil. Mag. [5] 18, (1884) 210) beschrieb einen einfachen Apparat, in dem er mittels flüssiger oder besser festen Stickoxyduls die Luft verflüssigte. Um die Eigenschaften der flüssigen Luft untersuchen und sie einige Zeit unter gewöhnlichem Druck an der Luft aufbewahren zu können, ohne daß sie siedete, verwendete Dewar (Chem. N. 60, (1894) 29 u. 39) Gläsgefäße, die konzentrisch von einem zweiten, möglichst vollständig evakuierten umgeben sind (Vakuummantelgefäße, Dewar-Gefäße). Besonders vorteilhaft ist es, wenn die Außenseite des inneren Gefäßes mit einem Silberspiegel bedeckt ist. Später (Chem. N. 71. (1895) 192 u. 199) verwendete Dewar Gefäße, bei denen sich in dem leeren Raum etwas flüssiges Quecksilber befindet, dessen Dämpfe den Zwischenraum erfüllen und sich als glänzender Metallspiegel an dem inneren Gefäße niederschlagen, sobald flüssige Luft in dieses eingegossen wird. (Abbildungen s. auch im C-. Bl. 1894, I 573 und 1895, I 1099). Einen Apparat zur Darstellung flüssiger Luft für Laboratoriumszwecke, den Dewak nach dem Linde'schen Prinzip konstruierte s. Chem. N. 73, (1896) 40 — C.-Bl. 1896, I 530. S. auch Dewar (Proc. Chem. Soc. London 1896 97, Nr. 183, 186; — C.-Bl. 1898, I 175). — Zur Geschichte der Maschinen für die Herstellung flüssiger Luft s. C. Linde (Ber. 32, (1899) 925). Einen Apparat zur Luftverflüssigung s. ferner bei M. K. Olszewski (Anz. Akad. Krakau 1902, 619; — C.-Bl. 1903, I 544). — Ueber Aufbewahrungsgefäße für flüssige Luft s. ferner C.-Bl. 1900, I 84; über das Arbeiten mit flüssiger Luft A. Stock und B. HOFFMANN (Ber, 36, (1903) 895).

Der Siedepunkt der Luft liegt bei — 192.2° (thermoelektrisch bestimmt). Webblewski (Compt. rend. 98, (1884) 982). — Olszewski (Compt. rend. 99, (1884) 184) beobachtete folgende Beziehungen zwischen Dampfdruck und

Temperatur der flüssigen Luft:

Druck	Temperatur	Druck	Temperatur
39.0 Atm.	— 140 ° (Krit. Punkt)	12.5 Atm.	— 160.5 °
83.0 ,,	- 142°	6.8 "	— 169°
27.5 ,	— 146°	4.0 ,,	— 176°
20.0 "	— 152°	1 "	191.4°
14.0 "	— 158.5°	Vakuum	— 205°

Der gesättigte Dampf der atmosphärischen Luft scheint eine eigene Spannkraftskurve zu haben, die der Zusammensetzung der Luft ent-

sprechend viel näher an die Kurve des Stickstoffs als an die des Sauerstoffs kommt. Kohlensäurehaltige Luft schäumt unter dem atmosphärischen Druck ganz gewaltig. S. v. Wroblewski (Wien. Akad. Ber., mathem.-nature. Ct. II 90, (1885) 667; Monatsh. Chem. 6, (1885) 204). S. auch Compt. rend. 100, (1885) 779. — Als ein Gemenge verschiedener Gase verflüssigt sich die Luft nicht in homogener Weise. Unter geeigneten Versuchsbedingungen lassen sich zwei übereinanderliegende, durch eine Meniscusfläche scharf getrennte, heterogene Flüssigkeiten erhalten, welche einzeln gesammelt und analysiert werden können. Der leichter zu verflüssigende Sauerstoff überwiegt in der unteren Flüssigkeit. Wird Luft, welche durch sehr starken Druck verflüssigt worden war, entspannt und dem Druck von einer Atmosphäre ausgesetzt, so steigt ihr Siedepunkt von - 191.4° auf - 187° infolge der stetigen Veränderung ihrer Zusammensetzung. Da der Stickstoff rascher verdampft als der Sauerstoff, nähert sich die Temperatur der siedenden Flüssigkeit dem Siedepunkte des reinen Sauerstoffs. WROBLEWSKI (Wien, Akad. Ber. mathem, - naturw. Klasse II 92, (1885) 639; Ann. (Wied.) [2] 26, (1885) 134; Monatsh. Chem. 6, (1885) 621; Compt. rend. 101, (1885) 635). Siehe dort auch eine Tabelle der Siedetemperaturen der flüssigen Luft bei Drucken unter einer Atmosphäre. - Flüssige Luft hat unter einem Druck von 10 mm eine Temperatur von - 220° (Wasserstoffthermometer); unter 4 mm bleibt sie noch flüssig und durchsichtig. Olszewski (Compt. rend. 101, (1885) 238; — J. B. 1885, 155). Ueber die Destillation von flüssiger Luft und die Zusammensetzung der gasförmigen und flüssigen Phasen s. E. C. C. Bally (Phil. Mag. [5] 49, (1900) 517; — C.-Bl. 1900, II 82) und A. Grusinow (J. russ. phys.-chem. Ges. 32, (1900) [Physik. Teil] 107; — C.-Bl. 1900, II 410). S. hierzu auch K. T. Fischer u. H. Alt (Ann. Phys. [4] 9, (1902) 1149; — C.-Bl. 1903, I 221) und D. A. Goldammer (Boltzmann-Festschrift 410; — C.Bl. 1904, I 1922). - Die mittels eines Pentanthermometers bestimmte Temperatur der von einer Hampson-Maschine gelieferten flüssigen Luft betrug je nach Art des Arbeitens zwischen - 194.5° und 191°, der Sauerstoffgehalt zwischen 28 und 57%. E. ERDMANN (Ber. 37, (1904) 1193).

Ueber die fraktionierte Kondensation der Luft in Hinsicht auf die kommerzielle Darstellung von Sauerstoff, s. diesen Bd. S. 7, ferner Le Sueur (J. Soc. Chem. Ind. 23, (1904) 350; — C.-Bl. 1904, I 1463) und G. Claude (Compt. rend. 136, (1903) 1659; 137, (1903) 783; — C.-Bl. 1903, II 278 und 1904, I 8).

Dichte der flüssigen Luft. Da sich die Zusammensetzung der flüssigen Luft beim Stehen unter Atmosphärendruck stetig ändert, ist auch ihr spezifisches Gewicht veränderlich. Ladenburg und Krügel (Ber. 32, (1899) 46) haben mittels eines gläsernen Senkkörpers folgende Werte ermittelt:

Spez. Gewicht Sauerstoffgehalt 53.83% (frisch kondensierte Luft); 64.2% (Luft nach einigen Stehen); 93.6% (nach 1 bis 2 tägigem Stehen). 0.9951 II. 1.029 Ш. 1.112

Aus diesen Bestimmungen ergibt sich, daß flüssige Luft von der Zusammensetzung der atmosphärischen, bei ihrem Siedepunkt das spez. Gew. 0.87 bis 0.90 haben würde. Mittels eines silbernen Senkkörpers erhielten LADENBURG und KRÜGEL (Ber. 32, (1899) 1415) folgende Zahlen:

Sauerstoffgehalt Spez. Gewicht 1.015 53.6 % 72.15 % II. 1.068 Ш 1.133 94.4 %

Hieraus läßt sich für die Dichte der flüssigen Luft bei ihrem Siedepunkte folgende Gleichung ableiten:  $d_x = 0.86 + 0.00289 x$ , in der x den Sauerstoffgehalt in Prozenten bedeutet. - Eine ältere Angabe über die Dichte der flüssigen Luft findet sich bei S. v. Wroblewski (Compt. rend. 102, (1886) 1010; — C.-Bl. 1886, 529). — Ueber die Verdampfungswärme der flüssigen Luft s. T. Estreicher (Z. phys. Chem. 49, (1904) 597). — Ueber das Absorptionsspektrum der flüssigen Luft s. unter Sauerstoff (S. 11), ferner Liveing u. Dewar (Compt. rend. 121, (1895) 162; — C.-Bl. 1895, II 462). — Der Brechungsindex der flüssigen Lutt ist  $\mu_D$  1.2062. Liveing u. DEWAR (Phil. Mag. [5] 36, (1893) 328; — C.-Bl. 1893, II 907).

Dewar (Phil. Mag. [5] 36, (1893) 328; — C.-Bl. 1893, II 907).

In flüssige Luft eingehängt, nehmen sowohl Nichtleiter der Elektrizität (Siegellack, Glas usw.) als auch Metallstücke, die an Kokonfäden befestigt sind, elektrische Ladungen an, Durch Filtrieren verliert die Luft diese Eigenschaft, nimmt sie aber wieder an nach Zufuhr von Feuchtigkeit (durch Anhauchen) zur ursprünglich eisfreien Luft. Es ist also die Reibung des in der flüssigen Luft enthaltenen Eises, welche den eingetauchten Körper negativ. das Eis aber positiv elektrisiert. H. Ebbert u. B. Hoffmann (Sitzungsber. Bayr. Akad. 1900, 107; — C.-Bl. 1900, II 153).

Flüssige Luft findet im Laboratorium Verwendung zur Erzeugung tiefer Temperaturen; s. z. B. O. Ruff (Ber. Pharm. 11, (1901) 277; — C.-Bl. 1901, II 391). — A. Ladenburg (Ber. 31, (1898) 1968) gibt folgende Vorlesungspersuche mit flüssiger Luft an Beim Einleiten in eine mit filtrierter

lesungsversuche mit flüssiger Luft an. Beim Einleiten in eine mit filtrierter flüssiger Luft teilweise gefüllte Dewar'sche Flasche fällt das Kohlendioxyd als Schnee herab. Quecksilber erhärtet sofort. Alkohol, der sich in flüssiger Luft nicht löst, bildet große Tropfen, die bald hart und kristallinisch werden. Ozon wird zu einem schwarzblauen Oel kondensiert. Acetylen erstarrt kristallinisch und kann dann wie eine Kerze angezündet werden usw. — Weitere Versuche bei Dewar (Chem. N. 69, (1894) 29 u. 39; — C.-Bl. 1894, I 575 und Chem. N. 71, (1895) 192 u. 199; — C.-Bl. 1895, I 1099).

Feste Luft wurde vielleicht schon von CVILLETET (Compt. rend. 86. (1878) 97) erhalten. Dewar (Chem. N. 69, (1894) 29 u. 39; 71, (1895) 192

u. 199) beschreibt sie als eine klare, durchsichtige feste Masse.

Veber die Löslichkeit der Luft bzw. des Sauerstoffs in Wasser, s. Bd. I.

13 n. 14 und O. Petterson und K. Sondén (Ber. 22, (1889) 1439).

WINKLER bei LUNGE Chem.-techn Unters. Meth. Bd. I. S. 322 (1904)) gibt folgende Tabelle uber den Gehalt von 1000 ccm Wasser, das bei normalem Burometerstand mit CO<sub>4</sub>- und NH<sub>4</sub>-freier Luft gesättigt ist (Landolt-Börnstein, *Physik-Chem. Tabellen 3*, Aufl. (1905) 605):

Temp.	O cem *)	N,A etc. ccm	Summe cem	O-Gehalt der gelösten Luft %	Temp.	Ocem	N.A etc. cem	Summe	O-Gehalt der gelösten Luft %
0° 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15	10.19 9.91 9.64 9.39 9.14 8.91 8.68 8.47 8.26 8.06 7.87 7.52 7.35 7.19 7.04	18 99 18 51 18.05 17.60 17 18 16.77 16.38 16.00 15.64 15.30 14.97 14.35 14.35 14.06 13.78 13.51	29.18 28.42 27.69 26.99 26.32 25.06 24.47 23.36 22.84 22.84 22.84 21.41 20.97 20.55	34.91 34.87 34.82 34.78 34.69 34.65 34.65 34.56 34.52 34.47 34.43 34.34 34.34 34.30 34.25	16° 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30	6.89 6.75 6.61 6.48 6.36 6.23 6.11 6.00 5.89 5.78 5.67 5.56 5.46 5.36 5.26	13.25 13.00 12.77 12.57 12.32 12.11 11.90 11.69 11.49 11.30 11.12 10.94 10.75 10.56 10.38	20.14 19.75 19.38 19.02 18.68 18.34 18.01 17.69 17.38 17.08 16.79 16.50 16.21 15.92 15.64	34.21 34.17 34.12 34.08 34.03 33.99 33.95 33.95 33.86 33.82 33.77 33.68 33.64 33.60

\*) bei 0° und 760 mm. Eine weitere Tabelle Winkler's über die Löslichkeit der Luft in Wasser zwischen 0° and 100° s, Ber. dtsch. chem. Ges. 34, (1901) 1408. W. Prandtl.

# WASSERSTOFF.

### Zusammensetzung des Wassers:

Scherle. Crell. Ann. 1785, 2, 229 u. 291.
Cavendish. Crell. Ann. 1785, 1, 324.
Watt. Crell. Ann. 1788, 1, 23 u. 36.
Meusnier u. Lavoisier. Crell. Ann. 1798, 1, 354, 441 u. 528.
Lavoisier. System der antiphlogiintschen Chemie, übers. von Hermbstädt 123. — Crell. Chem. J. 3, 151 (Vermeintliche Verwandlung des Wassers in Erde).
Berteitung p. Durong. Ann. Chem. 15, 202

Berzhlius u. Dulong. Ann. Chim. Phys. 15, 386. Dumas. Compt rend. 14, 537. Erdmann u. Marchand. J. pr. Chem. 26, 461.

ERDMANN u. MARCHAND. J. pr. Chem. 26, 461. s. auch die auf S. 12 und 13 dieses Bandes zitierten Abhandlungen.

## Hydrat- u. Kristallwasser:

Gilb. 40, 246, BERZELIUS.

Ghaham. Phil. May. J. 6, 327; Pogg. 38, 123; J. pr. Chem. 5, 90. — Ann. Pharm. 29, 1, — Lehrb. 1, 334.

FREMY. J. Pharm. 11, 169; Ausz. Ann. Pharm. 64, 223.

### Absorption der Gasarten durch Wasser:

PRIESTLEY. Americ. Transact. 5, 21; Crell. Ann. 1798, 1, 40; Exp. and Obs. on air 2, 268. — Cavendish. Phil. Trans. 56, 161. — Bergen. J. Phys. 57, 5; Gilb. 20, 168. — Dalton. Manchester Memoirs, Sec. Ser. 1, 284; 5, 11; N. Syst. 1, 219; Ann. Phil. 7, 215; Schw. 17, 160. — W. Henber. Phil. Trans. 93, 29 u. 274; zum Teil Gilb. 20, 147. — v. Humboldt u. Gay-Lussac. J. Phys. 60, 129; Gilb. 20, 129 — Bertholdet. Ann. Chim. 53, 239; Gilb. 20, 166. — de Marty. Ann. Chim. 61, 271; Gilb. 28, 417; N. Gehl. 4, 141. — Carradori. Ann. di Stor. nat. di Pavia 5, 12 u 15; Gilb. 28, 413. — Theod. de Saussure. Bibl. brit.; Gilb. 47, 163. — Thomson. Système de Chim. trad. p. Riffault sur la 5, 6d, 3, 61. — Graham. Ann. Phil. 28, 69. — Baumgarther. Zeitsehr. Phys. Math. 8, 9.

Bunsen. Ann. Pharm. 93, 1; Chem. Centr. 1855, 145; J. B. 1855, 278. — Ann. Pharm. 95, 1; J. B. 1855, 278. — Gasom. Method. Braunschweig 1857, 136.

Carius. Ann. Pharm. 94, 129; Chem. Centr. 1855, 433; J. B. 1855, 279.

#### Verflüssigung des Wasserstoffs:

L. CAILLETET. Compt. rend. 85, (1877) 1217, 1270—1272; 98, (1884) 305; J. B. 1877, 68, 69; 1884, 322.
 R. PICTET. Compt. rend. 86. (1878) 106; Ann. Chim. Phys. [5] 13, (1878) 145—228

(5. Kapitel).

OBLEWSKI. Compt. rend. 98, (1884) 149, 304, 982; 100, (1885) 979. — Monatch. S. v. Wroblewski. Campt. rend. 98, (1884) 149, 304, 982; 100, 1885) 979.
 Monatski. Chem. 9, (1888) 1067.
 R. Olszewski. Campt. rend. 98, (1884) 365, 913; 99, (1884) 133; 101, (1885) 238.

Mag. [5] 30, (1895) 188; [5] 40, (1895) 202 — Naturw. Rundsch. 10, (1895) 200. — Anz. Akad. Wiss. Krakau 1902, 619; 1903, 241.

J. Dzwar. Chem. N. 70, (1894) 115; 73, (1896) 40; 84, (1901) 281, 293; 91, (1905) 216. — Proc. Royal Soc. London 64, (1898) 227; 73, (1904) 251. — Proc. Chem. Soc.

1897,98, Nr. 195, 129; Nr. 196, 146; 15, (1899) 70. — J. Chem. Soc. London 73, (1898) 528. — Sill. Am. J. Sc. [4] 11, (1901) 291. — Ann. Chim. Phys. [7] 23, (1901) 417. — Compt. rend. 120, (1899) 451. — Naturw. Rundsch. 18, (1903) 65, 81, 93,

Einschliessung des Wasserstoffs durch Metalle und Permeabilität derselben:

Phil. Mag. [4] 82, 401, 503; Pogg. 129, 548; Ann. Pharm. Suppl. 5, 1; J. B. 1866, 43. — Lond. R. Soc. Proc. 15, 502; J. B. 1866, 1045. — Lond. R. Soc. Proc. 16, 422; Ann. Pharm. Suppl. 6, 284; Pogg. 134, 321; J. B. 1868, 138. — Compt. rend. 68, 1511; Pogg. 138, 49. — Deutsche Ges. 2, 42. — Chem. Soc. J. [2] 7, 419. — Lond. R. Soc. Proc. 17, 212 n. 500; Ann. Pharm. 150, 353 u. GRAHAM.

[2] 7, 419. — Lond. R. Soc. Proc. 17, 212 u. 500; Ann. Pharm. 150, 353 u. 152, 168.

Diville u. Troost. Compt. rend. 56, 977; Ann. Pharm. Suppl. 2, 387; J. B. 1863, 23.
— Compt. rend. 57, 894, 965; J. pr. Chem. 91, 72; Chem. Centr. 1864, 292, 299; J. B. 1863, 26.

DEVILLE. Compt. rend. 59, 102: Anal. Zeitschr. 3, 351; J. B. 1864, 89.

CAILLETET. Compt. rend. 58, 327, 1057; Anal. Zeitschr. 3, 353; J. B. 1864, 90. — Compt. rend. 00, 344. — Compt. rend. 06, 847; J. B. 1868, 137.

Einleitung der Verbrennung durch Platin: s. die S. 15 angeführten Schriften und im Text.

Wasserstoff; brennbare Luft, Hydrogen; in Legierungen mit Metallen: Hydrogenium,

GRAHAM.

Geschichte. - Das Wasser galt lange als ein einfacher Stoff. Man glaubte einige Zeit, bonne durch wiederholte Destillation in eine Erde verwandelt werden, bis LAVOISLER 1773 zeigte, daß die sich hierbei in den gläsernen Destilliergefäßen absetzende Erde vom Glase herrühre. — Daß beim Auflösen einiger Metalle in verdünnten Sänren sich brennbare Luft entwickele, war schon früher bekannt. Cavendish u. Watt zeigten 1781 zuerst, daß aus der bei der Verbrennung stattfindenden Verbindung der brennbaren Luft mit Sauerstoff W. entstehe; Lavoisier zerlegte hierauf das W. wieder in seine Bestandteile. v. Humboldt u. Gay-Lussac zeigten, daß sich 1 Vol. Sauerstoff genau mit 2 Vol. Wassertoff zu Wasser vereinigt, während Lavoisier u. Meusier das Verhültnis von 12:23, Fourcron, Vauquelin u. Skoun das von 100:205 und Nicholson u. Carlisle das von 72:143 gefunden hatten. — Die Zerlegung des W. in seine Bestandteile mit Hilfe des elektrischen Stromes gelang zum ersten Male den holländischen Chemikern Deimann u. Pafts von Troostwyk im Jahre 1789. Die darauf folgenden Versuche fiber die Elektrolyse des W., die mit mehr oder minder nureinem W. und in Glasgefäßen vorgenommen wurden, führten zu der Ansicht, daß dabei ein Alkali und eine Säure entstünde. P. L. Smon Gilb. 8, (1801) 41 und 492; 9, (1801) 386, erkannte dann, daß bei der Elektrolyse des W. Wasserstoff und Sauerstoff entstehen, und daß das Alkali und die Säure von Verunteinigungen herrühren. Zu demsehben Ergebnis führten Davy's Versuche. (Nach A. Neutunder Ber. 36, (1903) 3572). — Nach Duckwonth (Chem. N. 53, (1886) 250: J. B. 1886, 322) haben die Chinesen schon vor Priestlen Kennthis von der Zusammensetzung des W. gehabt. — Therard entdeckte 1818 das Wasserstoffperoxyd. — Ueber Verflüssigung des Glase herrühre. - Daß beim Auflösen einiger Metalle in verdünnten Säuren sich brenngehabt. - Thenand entdeckte 1818 das Wasserstoffperoxyd. - Ueber Verflüssigung des

gehabt. — Thermand entdeckte 1818 das Wasserstoffperoxyd. — Leber Verflüssigung des Wasserstoffs s. S. 91.

Vorkommen. — Im unverbundenen Zustande, gemischt mit anderen Gasen in den Gasausströmungen der Vulkane und Famarolen, Bensen (Pogg. \$3, 197; J. B. 1852, 847), Acosta (Compt. rend. 30, 779; J. B. 1853, 896), Ch. Sainte Claire Deville u. Leblane (Compt. rend. 47, 317; J. B. 1858, 790. Ch. Sainte Claire Deville, Leblane u. Leblane (Compt. rend. 47, 317; J. B. 1855, 790. Ch. Sainte Claire Deville, Leblane u. Fouqué (Compt. rend. 55, 75; 50, 1185; J. B. 1862, 808; 1863, 880), in den Gasen der bunten Salze des Salzbergwerkes Staßfurt. Reichard Arch. Phorm. [2] 103, 347; J. B. 1860, 830. Das Gas, welches das verknisternde Steinsalz von Wieliczka in sehr komprimiertem Zustande eingeschlossen hält, scheint ein Gemenge von H. Co und CH. zu sein. H. Ross (Pogg. 48, 353). Vgl. Demas (Ann. Chim. Phys. 43, 316; Pogg. 18, 601). Bunsen (Pogg. 52, 197) fand darin kein H., sondern vorzugsweise CH., neben Ng. O., und CO. H. Paccht. Ber. 12, (1879) 557; J. B. 1879, 1108) fand in den Gasen der Kalisalzbergwerke in der Ungebung von Staßfurt 93 Vol-Proz. H. Er nimmt an, daß sich der H aus FeCl., und W. gebildet habe, nach 6FeCl. — 3H. O. 4FeCl. — FeQ. — 4H. (Ber. 13, 1880) 2326; J. B. 1850, 1508). — Ueber das Vorkommen freien Wasserstoffs in der Atmosphäre s. diesen Bd. S. 58. — Im Meteoreisen von Lemato. Graham (S. diesen Bd. S. 81); in einem Meteoreisen von Laurens County, Sud-Carolina. W. E. Hidden (Americ. Journ. Sci. [3] 31, (1836) 461; J. B. 1856, 2333); in Meteoreisen von Greenbrier County (ziemlich viel H); von Toluca (2.8 cem H in 1 g); von Charka (0.28 cem H in 1 g); von Rancho de la Pila (57 cem in 1 g); von Obernkirchen, Schaumburg-Lippe 2.6 cem H in 1 g). Ramsay u. Theorems (Proc. R. S. London 60, (1806) 442; C.-Bl. 1897, I. 617). Das im Spiegeleisen, Robeisen, Schmiedeeisen und Stahl eingeschlossene Gas besteht größtenteils aus H. desgleichen des m Koks enthaltene Gas. J. Panen (Am. Chemiet 4, (1873—1874) 254; J. in Koks enthaltene Cas. J. Panny (Am. Chemiel 4, (1873-1874) 254; J. B. 1874, 1088. - Die Gase, welche die grünen Pflanzenteile ausatmen, enthalten II und Kohlenwasserstoffe.

G. Pollacci (C.-Bl. 1901, II. 938). H entwickelt sich bei vielen Zersetzungen errensche Stoffe, findet sich daher auch in den Darmgusen der Tiere. — Im verbundenen Zustande

Stoffe, findet sich daher auch in den Darmgasen der Tiere. — Im verbundenen Zustande größter Menge in W., von dem es 11.19% (vgl. 8, 114) ansmacht, in geringerer Menge in Vebindung mit P. S. J. Br. Cl. N.; endlich in fast allen organischen Verbindungen.

Wasserstoff findet sich auf der Sonne. N. Lockyer (Compt. rend. 86, (1878) 318.
Die dunklen Linien des Sonnenspektrums (FG' in der Nähe von G, und h sind Wosstofflinien. Das Spektrum der Protuberanzen ist identisch mit dem Wasserstoffspektrum A. Cornu (Compt. rend. 86, (1878) 315 und 530; J. B. 1878, 185). — Die Linie H im pettrum der Sonne, des Sirius und der Wegn ist eine Wasserstofflinie. H. W. Vorn i Paatzow (Ber. 13, (1880) 274; C.-B. 1880, 491). S. auch Youno (Americ, Journ. Sci. 3, (1880) 353) und die Literaturangaben unter Spektrum des Wasserstoffs, diesen Ed. 8, 77 o 7.
Die gasförmigen Einschlüsse in kristallinischen Gesteinen (Granit Gabbr. Conf.

Die gasförmigen Einschlüsse in kristallinischen Gesteinen (Granit, Gabbro. Basalt) enthalten beträchtliche Mengen H (bis zu 88.3%). Theore (Chem. N. 75, 189 169); Bull. Soc. Chim. (Paris) [3] 20, (1898) 669. — A. GAUTHER (Compt. rend. 131, 190 647, 1276; 132. (1901) 58, 189; Ann. Chim. Phys. [7] 22, (1901) 101) beobachtete, daß bet Erhitzen gepulverten Granits, Basalts und anderer Eruptivgesteine für sich oder mit redünnter sirnpöser H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> ein Gasgemenge entwickelt wird, das eine beträchtliche Mangel enthält. Es ist indes zweifelhaft, ob derselbe schon im freien Zustande in den Gestelle enthält. Es ist indes zweifelhaft, ob derselbe schon im freien Zustande in den Gestelle enthalten ist: möglicherweise wird er erst beim Erhitzen des Gestells bzw. bei der Ein der Saure auf dasselbe gebildet. — Ramsay u. Travers (Proc. R. S. London 60 182 442; C-Bl. 1897, I. 617) fänden in 1 g Apatit 0.08 cem H u. CO; im Serpentin vom Billhorn 0.8 cem H; in Gneiß vom Diamiraigletscher, Kashmir, 2 cem H pro 1 g; in blate Thon, sowie in Carbonado und in grobem Sand von Kimberley eine beträchtliche Men H und CO

A. Gasfórmiger Wasserstoff.

I. Darstellung und Bildung. — 1. Am reinsten durch Anwendung des de trischen Stromes. - Man zersetzt eine Mischung von 1 T. H.SO, und 101 W. in einem Apparate, welcher am Boden auf Quecksilber schwimmend amalgamiertes Zink und in einiger Höhe ein Platinblech enthält, welch durch eingeschmolzene Platindrähte, das erstere mit der Kohle, das letzte mit dem Zink eines oder einiger Kohlenzinkelemente in Verbindung geset Wird. BUNSEN (Gasometr. Method. Braunschweig, 1857, 72). Berzelits leitet in Welches durch wenig NaCl leitend gemacht ist, zwei mit den Polen einer Volta'schen Saverbundene Messingdrühte. Man schwilzt einen Platindraht in eine Glasröhre ein, ist sie mit W., welches durch Zusatz eines Salzes leitend gemacht worden ist, stülpt sie it d damit gefülltes (iefäß um, in welches der positive l'oldraht der Säule geleitet ist, waler der eingeschmolzene Draht mit dem negativen l'ol verbunden ist. — Fucus (Schie, 15, 4) stürzt einen Platintiegel in verd. HCl um, und legt auf seinen Boden eine Zinkplatte, wol sich viel II im Tiegel ansammelt. - Döbebernen (Gilb. 68, 55' bringt in eine unten d Blase zugebundene, oben mit einem Gasentwicklungsrohr verschene Röhre eine Leg NH4Cl mit einem Platindraht, taucht sie in ein Gefäß, welches verd. HCl und Zink entha und verbindet das Zink mit dem Platindraht.

Apparate zur elektrolytischen Darstellung von Hoder Knaligas (Volt meter) sind namentlich für gasanalytische Zwecke (Sauerstoffbestimmung sehr zahlreich angegeben worden. Siehe z. B. Berses (Gasometrische Methol 2. Aufl. (1877 S. 76 und 80); A. W. Hofmass (Ber. 2. (1809) 244); A. Ehrenberg (analyt. Chem. 26, (1887) 226); E. W. Magreder Am. Chem. J. 19, (1897) 810); J. L. Bersell, Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 324); S. S. Mereshkowsky (C.-Bl. f. Bakter. u. Paraste kunde H. 11, (1904, 786, init automatischer Regulierung des Druckes des ausströmend Gases). — M. Vezes u. J. Labatut (Z. anorg. Chem. 32, (1902) 461) beschreiben einzweckmäßigen Apparat, der, an die gebrünchlichen elektrischen Leitungen (110 Volt eineschlossen, einen konstanten, beliebig lange Zeit andauernden Strom einem sehren Wasserstoffs liefert. Als Elektrolytische Wasserstoffsner u. Caspan (f. Elektrochemie 6, (1899—1900) 37).

f. Elektrochemie 6, (1899-1900) 37).

Ueber die technische Darstellung von Wasserstoff auf elektrolytische Wege S. D. Lateinkoff (Patenthl. 11. (1890) 506; C.-Bl. 1890, H. 640); R. Hammerscheff n. J. Hess (Chem. Zlg. 22, (1898) 123; C. Winssinger (ther Gardi's Verfahren. Che Zlg. 22, 1898; 609); O. Schmidt (Z. f. Elektrochemie 7, (1900—1901) 295; C.-Bl. 1901, 4); E. Westehal (C.-Bl. 1902, H. 1349).

Wird Wasserstoff durch Elektrolyse alkal. Lsgg. entwickelt, so enthält er imp. Kohlenstoff, wenn das Alkali nicht ganz frei von Karbonat ist. HCl enthält oft organischeff, wenn das alkali nicht ganz frei von Karbonat ist. HCl enthält oft organischeff.

Substanz, von der sie durch Destillation nicht befreit werden kann; H.SO. kann dager

durch Destillation von Kohlenstoff rein erhalten werden und es ist deshalb möglich, durch Elektrolyse von verd. H.SO<sub>4</sub> einen völlig kohlenstofffreien H zu erhalten. E. W. Morley Am. Chem. J. 12, (1890) 460; C.-Bl. 1890, H. 734; Americ, Journ. Sci. [3] 41, (1890) 220). Zur Reinigung des elektrolytischen H helf Morley Z. f. physik. Chem. 20, (1891) 242; s. diesen Bd. S. 13) das Gas von Pd absorbieren und machte es dann durch Erhitzen des Palladinmwasserstoffs wieder frei.

2. Durch Einwirkung der Alkali- (und Erdalkali-)metalle auf Wasser. -Man bringt Kaliumamalgam in einer Gasentwicklungsflasche mit W. zu-

sammen. — Das so erhaltene Gas ist geruchlos, erhält aber ähnlichen Geruch, wie das aus Zink entwickelte, wenn dem W. eine Säure zugesetzt wird. Benzentes (Lehrb. 1, 147).
Ueber die Demonstration der Zerlegung des W. durch metallisches Na oder K siehe Leber die Demonstration der Zerlegung des W. durch metalisches Na oder K siehe A. W. Hofmann (Einleitung in die moderne Chemie, 6. Aufl. S. 4). Wenn man nach Hofmann den Versuch in der Weise austührt, daß man die auf dem W. schwimmende Na-Kugel mit einem löffelförmig gebogenen Drahtnetz auffüngt und unter die Mündung des mit W gefüllten Zylinders bringt, der zum Auffangen des Wasserstofignses dient, ereignen sich oft heftige Explosionen. J. B. Mersiek (Am. Chemist 7, (1876–1877) 276; J. B. 1877, 198. Sie sind dadurch veranlaßt, daß unter dem Löffel eine Luttblase zuruckbleibt, und das an der freien Rewarquage gehönderte Ne sich getralte let und die Verzeiffens der daß das an der freien Bewegung gehinderte Na sich entzündet und die Verpuffung des Knallgases herbeiführt. Man kann den Löffel entbehren, wenn man die Natriumkugel auf einer langen Nadel aufspießt und unter die Mündung des Zylinders bringt, wo sie sich alsbald von der Nadel abhöst, um in den W. emporzusteigen. A. W. Hofmass (Ber. 15, 1882) 2663; J. B. 1882, 2060. — B. Hurchcock (Am. Chemist 7, (1876-1877) 277; J. B. 1877, 198) empfiehlt, das Metall, um die lebhafte Bewegung des geschmolzenen Metallkügelehens und das Anlegen an die Gefäßwände zu verhäten, in die Mitte eines kleinen, auf dem W. schwimmenden Filterchens zu legen. — Ueber die Demonstration der Wasserzersetzung durch metallisches Ca s. A. Senieß u. R. Clarke (Chem. N. 91, (1905, 87; C'-Bl. 1905). I. 993).

Bei Anw. von Metallen zur Darstellung von H hat man Verunreinigungen durch Kohlenwassersteffe zu gewärtigen. Namentlich ist diese Verunreinigung bei Alkalimetallen unvermeidlich, da diese immer, auch ohne Berührung mit Petroleum, durch ihre Darstellung mehr oder weniger beträchtliche Mengen von Acetyllren enthalten, welche sich mit W. in C.H. und Hydrüre desselben umsetzen. Namentlich der mit K erhaltene H enthält immer mehrere Proz. C.H., mit Na ist die Menge desselben geringer, aber doch noch immer dentlich erkennbar. — Das Verfahren zur Darstellung von H. welches am sichersten ist, besteht in der Elektrolyse, wobei man das Gas noch mit KMnO4 und geschmolzenem KOII teinigt und trocknet. Bertuelor (Bull. Soc. Chim. (Paris) [3] 5, (1891–576).

Durch Einwirkung von Wasser auf Aluminium bei Gegenwart von 3. Durch Emutrkung von Wasser auf Aluminium bei Gegenwart von wenig Kaliumpermanganat. — H. Sainte-Claire Deville (siehe Bd. II. Abt. 2 unter Aluminium) hat angegeben, daß W. durch Al nicht zerlegt wird, auch nicht foder nurschwierig bei höheren Temperaturen. Es ist jedoch möglich, eine stürmische Wasserstoffentwicklung hervorzurufen, wenn man Al auf kochendes W. einwirken läßt in Ggw. von einigen Tropfen einer verd. Lsg. von KMnO4, wobei die Rosafärbung verschwinder, und die Lösung schwach alkalisch wird. Man hat dann nicht nötig, weiter zu erhitzen, um die Wasserzerlegung fortzusetzen; sie kann auch in der Kälte, selbst nach 24 Stunden, noch nachgewiesen werden. Eine größere Menge von KMnO4 besinträchtigt die Zersetzung. Schmilzt man KClO4 oder KClÖ4 in gut getrocknetem Zustande mit Aluminiumpulver und erhitzt das Gemisch, nach beendeter Oxydation des Metalls, mit W. zum Kochen, so findet ine ähnliche Wasserstoffentwicklung statt wie mit KMnO4. M. C. Schuytes (Chem. Zig. 20, 1896) 129). 20, (1896; 129).

4. Durch Linwirkung von Wasserdämpfen auf stark glühendes Eisen. -Zur Darstellung im groben ließ Gilland Wasserdampf durch eine mit glübendem Eisendraht gefüllte Retorte streichen, und reduzierte wieder nach beendeter Zersetzung durch draht gefüllte Retorte streichen, und reduzierte wieder nach beendeter Zersetzung durch obergeleitetes (O. Wegen technischer Schwierigkeiten gab er jedoch dieses Verfahren gegen das unter 11, (S. 73) angeführte auf. -- Siehe auch H. Gippand (Monit, seient. [3] 3, 1873, 156; J. B. 1873, 1008). -- Vorschläge zur Verbesserung dieses Verfahrens nucht V. B. Lewes (Journ. Soc. Chem. Ind. 10, (1891) 824; 12, (1893, 437; C.-Bl. 1892, I. 140; 1893, II, 702; siehe dazu W. Lettermann (Journ. f. Gusbel. 39, 1896) 187, C.-Bl. 1896, I. 952). -- Das Verfahren von J. Belov (D. R.-P. 43989; Rev. 21 (1888-764) besteht in der Zersetzung von Wasserdampf durch glühendes Fe mit darauffolgender Reduktion der gebildeten Fe,O<sub>3</sub> durch Kohlenstaub. -- C. Jacoby (Fatentbl. 10, 1889) 273; C.-Bl. 1893, II, (4) erhitzt ein Gemenge von I Gewichtsteil möglichst fein zertellten Fe oder Fe-1889, II. 64) erhitzt ein Gemenge von 1 Gewichtsteil möglichst fein zerteilten Fe oder Fecalvers und 2 Gewichtsteilen Calcium-, Baryum- oder Strontiumhydroxyds bis zum bezinnenden Glühen. — Vorlesungsversuch zur Demonstration der Wasserzersetzung durch
zlühendes Fe: F. Stolba (J. B. 1879, 174). — Ueber das Gleichgewicht zwischen Fe, Fe<sub>5</sub>O<sub>4</sub>,
H und H<sub>2</sub>O s. G. Puzunzr (Z. f. physik, Chem. 47, (1904) 385; C.-Bl. 1904, I, 1120).

5. Man löst Zink oder Eisen in H.SO., welche vorher mit der acht-fachen, oder in HCl. die mit der doppelten Menge W. verdünnt wurde. Gegenwart von metallischem Platin oder Zusatz von sehr wenig H<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub> beschleunigt die Gasentwicklung. Million (Compt. rend. 21, 37; Poyg 66, 449). Barrenwill (Compt. rend. 21, 292). — Nach F. Selmi (Ber. 13, (1880) 206) wird die Wasserstoffentwicklung aus Zn und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> beschleunigt, wenn man unter sonst gleichen Verhältnissen etwas von den Sulfaten von Mg, Mn oder Fe zusügt. Die Sulfate von K, Na oder Al bewirken dagegen Sulfaten von Mg, Mn oder Fe zufügt. Die Sulfate von K, Na oder Al bewirken dagegen eine weniger energische Gasentwicklung. Ueber Hemmung oder Verbinderung der Wasserstoffgasentwicklung durch starken Druck s. S. Quincke (Ann. Phys. (Poyg.) 160, (1877) 118; J. B. 1877, 63); Berthelot (Compt. rend. 84, (1877) 477; J. B. 1877, 64). — Ein Verfahren zur technischen Darstellung von H aus Fe und HCl unter gleichzeitiger Wiedergewinnung der angewendeten S. empfiehlt F. Konther (D. R.-P. 42456; Ber. 21, (1888) Ref. 330). Man läßt HCl auf Eisendrehspäne einwirken und zersetzt das gebildete FeCl. durch plötzliche starke Erhitzung nach: 3Fet l. — 4H<sub>2</sub>O = Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> + 6HCl + H<sub>2</sub>, worauf die HCl in Mischung mit Wasser von neuem zur Einw. auf Fe gelangt.

5n. Verunveinigungen des so bereiteten H und deren Beseitigung. — Bei Anwendung von Zn kann dem H beigemengt sein: 1. SO<sub>2</sub>, wenn dieses in der H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, enthalten war, oder

Zn kann dem H beigemengt sein: 1. SO<sub>2</sub>, wenn dieses in der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthalten war, oder dieselbe zu konzentriert ist. — 2. N<sub>2</sub>O und NO, wenn die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> NO, HNO<sub>2</sub> oder NO<sub>4</sub>H enthält. — 3. CO<sub>2</sub>, von Donovan erhalten, auch einmal von L. Gmelin mit einer Zinksorte,

enthält. — 3. CO<sub>2</sub>, von Donovan erhalten, nuch einmal von L. Gmelin mit einer Zinksorte, später nicht wieder. — 4. H<sub>2</sub>S, wenn das Zink Sulfid oder die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> SO<sub>2</sub> enthält, oder wenn man zu der auf das Zink wirkenden und sieh erhitzenden verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> noch konz. Säure hinzufügt, ohne sie mit der übrigen Flüssigkeit zu mischen. Fordos u. Gelis (J. Pharm. 27, 730). Es bildet sieh um so mehr H<sub>2</sub>S, je heißer die Flüssigkeit ist. Kolbs (Ann. Pharm. 119, 174; J. B. 1861, 121). — 5. Phosphorwasserstoff, wenn das Zink P enthält. — 6. Arsenwasserstoff, wenn das Zink As oder die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> enthält. — Diese Beimischungen erteilen dem Wasserstoff einen unangenehmen Geruch. Um ihn geruchlos zu erhalten, wendet man H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> an, welche keine Oxyde des Stickstoffs enthält, und leitet das entwickelte Gas durch Flüssigkeiten, welche die beigemengten Gasentziehen und zerstören. — Donovas (Ann. Chim. Phys. 21, 375) entzieht (O<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S (sowie SO<sub>2</sub>) durch wäßriges MI<sub>3</sub> (oder KOH), zerstört Phosphor- und Arsenwasserstoff durch rauchende HNO<sub>3</sub> und entzieht das aus der HNO<sub>3</sub> stammende NO durch FeSO<sub>4</sub>. — Berezellts (Lehrb. 1, 185) leitet das Gas durch Röhren, deren erste mit einer Lsg. von HgCl<sub>2</sub> befeuchtete (Lehrb. 1, 185) leitet das Gas durch Röhren, deren erste mit einer Lsg. von HgCl, befeuchtete Leinwand enthält zur Absorption des Arsen- und Phosphorwasserstoffs, die zweite Stücke von KOH zur Aufnahme des II.S, sowie der SO, und CO.. Schon einfaches Durchleiten durch wäßriges KOH oder eine damit gefüllte Röhre macht das Wasserstoffgas nach Beazelies geruchlos, während das KOH einen widrigen scharfen Geruch annimmt. — Den zur Atom-gewichtsbestimmung dienenden H leitete Demas durch zwei, je 1 Meter lange, mit zer-stoßenem Glas gefüllte U-Röhren. Das Glas der ersten Röhre war mit einer Lsg. von Bleinitrat befeuchtet, welche H.S aufnimmt, das der zweiten mit einer solchen von Ag.SO4, wodurch Arsenwasserstoffgas beseitigt wird. Hierauf folgte eine dritte, mit Bimssteinstücken, die mit konz. KOH getränkt waren, gefüllte U-Röhre, zur Entwässerung folgte endlich noch eine Röhre mit Stücken von KOH und eine solche mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. — E. H. Keisen (Am. Chem. J. 10, (1888–249); siehe diesen Bd. S. 12) leitete das zur Synthese des W. dienende, aus arsenfreiem Zink und reiner verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entwickelte (as nacheinander durch ein Gemisch von Manual eine kommunicate mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angesäherte Lag, von KMnO<sub>2</sub>. PhOH), und KOH, durch eine konzentrierte, mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angesäuerte Lsg, von KMnO<sub>4</sub>. durch eine alkal. KMnO<sub>4</sub>-Lösung, durch konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> dann über glühendes metallisches Cu und schließlich über P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, und absorbierte ihn dann noch durch Palladium. — Соокв und Richards (s. S. 12) hefreiten den Wasserstoff von den letzten Spuren des SO<sub>2</sub>, indem sie ihn über durkel rotglühenden Platinschwamm und dann durch mit KOH gefüllte Röhren leiteten. — Bei Anwendung von HCl enthält H häufig fortgerissenes ZnCl<sub>2</sub>, selbst wenn er durch ein Rangwalla anthaltendes Kahr gefeitet war und gibt daher hei der Mayerischen durch ein Baumwolle enthaltendes Rohr geleitet war, und gibt daher bei der Marsu schen I'rohe schwarze Flecken auf Porzellan. Durch H.SO, entwickelter H verhält sich nicht so Wackenreber. Berseius (Dingl. pol. J. 186, 226; J. B. 1867, 847). — A. R. Leeds (Ber. 9, (1876) 1456) beobachtete dagegen, daß Wasserstoff, auch wenn er aus Zink und verdünnter 12804 dargestellt wird. Zu enthielt, nach seiner Annahme in Form von Zinkwasserstoff.

vgl. unter Zinkwasserstoff. — Das aus Zu und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> dargestellte (ras enthält keine Kohlenwasserstoffe. Ch. Violette (Compt. rend. 77, (1873) 940; J. B. 1873, 182). — Recht zweckdienlich zur Vermeidung des Auftretens von freiem H<sub>2</sub>S ist ein Zusatz einer Lag, von CuSO, zur verd. H.SO,, wobei CuS im Entwicklungsapparate zurückgehalten wird. Da ein Teil des Cu durch das Zu als metallisches Cu niedergeschlagen wird, muß man durch zeitweisen Zusatz der Lsg. von CuSO<sub>4</sub> dafür sorgen, daß das Säuregemisch eine bläuliche Farbe behält. CdSO<sub>4</sub> wirkt wie CuSO<sub>4</sub>. Beide Salze bewirken zugleich eine lebhältere Wasserstoffentwicklung. J. Löws (Dingl. pol. Journ. 211, (1874) 193; J. B. 1874, 180). — Zur Zerstorung der Wasserstoffverbindungen des P. C. As und Sb leitet E. Schonio (J. pr. Chem. [2] 14, (1876) 289; J. B. 1876, 167) das entwickelte Gas durch eine gesättigte neutrale oder schwach saure Lsg. von KMnO<sub>4</sub>. Zur Entfernung des H<sub>2</sub>S muß das Gas noch durch KOH oder NaOH gewaschen werden. Auch ganz reiner Wasserstoff wird durch KMnO<sub>4</sub>-Lösung allmählich vollständig oxydiert, und zwar von neutraler Lösung rascher als von saurer oder alkalischer. — Nach E. Varenne u. E. Hebré (Bull. Soc. Chim. (Paris) [2] 28, (1877) 523; J. B. 1877, 206) wird der Wasserstoff durch eine Lösung von K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> in verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (100 g K<sub>2</sub>Cr<sub>3</sub>O<sub>7</sub> und 50 g konz. H<sub>2</sub>SO<sub>7</sub> auf 1 Liter W.) ebenso erfolgreich gereinigt wie durch KMnO<sub>4</sub>. Auch hier muß das Gas außerdem durch eine Lsg. von Alkalihydrat von CO<sub>2</sub> befreit werden. — A. Lionet (Compt. rend. 89, (1879) 440; J. B. 1879, 186) empfiehlt zur Reinigung des Wasserstoffs gefältes und bei 100° getrocknetes CuO. Es hält bei gewöhnlicher Temperatur die meisten Verunreinigungen, wie Arsen-, Schwefel-, Silicium. Phosphor- Antimon- Selen- und Chlorwasserstoff vollständig zurück nur Kohlen-Silicium-, Phosphor-, Antimon-, Selen- und Chlorwasserstoff vollständig zurück, nur Kohlenwasserstoffe nicht. — J. Habrinann (Chem.-Ztg. 13 (1889) 314) leitet das Gas zur Betreiung von Arsenwasserstoff über festes Jod, mit dem es HJ und AsJ, bildet, und wäscht ee dann mit destilliertem W. Sollen dem Wasserstoff auch die aus dem Eisen stammenden, anangenehm riechenden Kohlenwasserstoffe entzogen werden, so schaltet man hinter die Jodröhre noch ein Rohr, das mit Paraffinstücken gefühlt ist. — Auch das reinste käufliche Zn enthält Gase eingeschlossen (die aus CO<sub>2</sub>, CO und N<sub>2</sub> bestehen; vgl. unter Zink), und den aus dem Zink entwickelten Wasserstoff vernnreinigen. N kann spektroskopisch in Wasserstoff nur bis zu einem Gehalt von 0.011 % erkannt werden; läßt man aber einen Liter H im Vakuum von heißem CuO absorbieren, bis nur noch 10 ccm übrig bleiben, so ist es durch Analyse des Bestes möglich, eine Verunreinigung von weniger als 0.001% Nzu entdecken. E. W. Mobley (Am. Chem. J. 12 (1890) 460; C.-Bl. 1890, II. 734); siehe auch Amer. Journ. Sci. [3] 41, (1891) 220. — Ch. Renard (Compt. rend. 136, (1903) 1317; C.-Bl. 1903, II. 158; empfiehlt das in großem Maßstabe (zur Ballonfüllung) dargestellte Gas durch Abkuhlung mittels flüssiger Luft von Arsenwasserstoff zu befreien. Schon bei - 1100 ist die Reinigung eine nahezu vollständige, absolut sicher erreicht ist sie bei -- 130°. Der durch Eisen erhaltene H kann dieselben Beimengungen enthalten und außerdem

noch ung sättigte Kohlenwasserstoffe, welche dem Gase einen eigentümlichen widrigen Geruch erteilen. Berzelius. — Der durch KOH und CuCl<sub>2</sub> nicht absorbierbare Teil des Gases enthält eine in A. lösliche, eine Lsg. von HgCl<sub>2</sub> weiß fällende Schwefelverbindung. Haus (Ann. Pharm. 129, 57; J. B. 1864, 264). — Auch in dem aus nicht völlig reinen Zink entwickelten H findet sich ein durch die gewöhnlichen Absorptionsmittel nicht zu entfernender Schwefelgehalt, wahrscheinlich in Form eines schwefelhaltigen Kohlenwasserstoffs. Rundspaden. (Vgl. Schwefelbestimmung im Eisen.)

Sowohl dem aus Zink, als auch dem aus Eisen erhaltenen H entzieht feuchtes Kohlenpulver in 24 Stunden allen üblen Geruch. Döbereinen (Schie. 3, 377). Es genügt dazu Ueberleiten über erbsengroße Holzkohlenstücke. Stenhouse (Ann. Pharm. 106, 125; J. B. 1858, 70).

Ueber die Zersetzung der Halogenwasserstoffsäuren durch Metalle s. auch Велтикгот (Compt. rend. 97, (1878) 619); J. В. 1878, 112).

Wie man aber auch das Wasserstofigas dargestellt habe, so ist ihm, nach Bischof (Krain, Arch. 1, 179) etwas Luft beigemengt, besonders wohl, weil die angewandten wüßrigen Flussigkeiten etwas Luft beigenengt, besonders wohl, wen die angewandten watrigen Flussigkeiten etwas Luft enthielten. S. auch Dubbunfaut (Compt. rend. 69, 1245). — Der Stickgasgebalt läßt sich nicht entfernen, wohl aber, nach Döberering (Schot, 42, 62) der Sauerstofigehalt, indem man Platinschwamm einige Zeit im Gase verweilen läßt, welcher Wasserbildung veranlaßt. Siewert (Zeitschr. f. d. ges. Naturw. 23, 1; J. B. 1864, 265) leitet das Gas über glühendes Kupfer und nach dem Trocknen über schmelzendes Natrium.

Der aus Zn und verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder HCl entwickelte H führt positive Elektrizität mit sich fort und läßt das Zn und die Säure in negativem Zustande zurück. W Hankei. (Ann. Phys. (Wied.) [2] 22, (1884) 387; J. B. 1884, 235). Die gleiche Erscheinung hatten schon Lavoisien u. Laplace (Mémoires de l'Académie des Sciences 1782) bei der Einw. von H.SO<sub>4</sub> auf Fe beobachtet. Siehe auch J. Enright (Phil. Mag. [5] 29, (1890) 56) und J. Towssend (Phil. Mag. [5] 45, (1898) 125).

J. S. Townsend (Phil. Mag. [5] 45, (1898) 125).

5 b. Apparate zur Darstellung von Wasserstoff aus Zink und verdünnter Schwefelziere bzier bzier. Saksiüre — Ch. Cloez (Bull. Soc. Chim. (Paris) [2] 48, (1885) 102), G. Tissander (Bull. Soc. Chim. (Paris) [2] 43, (1885) 233), E. Egasse (Dingl. pol. Journ. 244, (1882) 54). Diese Apparate eignen sich auch zur Darstellung in größerem Maßstabe. Einen sehr einfachen Apparat zur Wasserstoffentwicklung für analytische Zwecke (Reduktionen) empfiehlt C. Aschmann (Chem. Zig. 21, (1897) 1049; C.-Bl. 1908, I. 164 (mit Abbildung)). — S. ferner M. Lebrel (Chem. Zig. 29, (1905) 141); H. Harfells (Pharm. Zcitung 50, (1905) 351) und H. Arzherger (C.-Bl. 1904, II. 1358). — Zur Vermeidung von Explosionen beim Gebrauche son Wasserstoffentwicklungsapparaten schaltet R. Freshnus (Z. anal. Chem. 12, (1873) 73; J. B. 1973, 181) am Ausgangsende des Apparates, also hinter der Waschflasche, ein kleines Röhrchen ein, welches zwischen Baumwolle eingepreüte Scheibehen Drahtnetz enthalt. — Ueber die Darstellung und Verwendung des Wasserstoffs im Laboratorium 8, auch & S. Hutton u. J. E. Petavel (J. Soc. Chem. Ind. 23, (1904) 87; C.-Bl. 1904, I. 1128).

6. Man löst Zink bei Gegenwart von Eisen in wässrigem Kaliumhydroxyd, -

So erhält man ein völlig geruchloses Gas. Runge (Pogg. 16, 130).

7. Durch Einwirkung von Zinkstaub auf Wasser oder die Hydroxyde der Erdalkalimetalle. — Williams (Chem. N. 51, (1882) 146; Dingl. pol. J. 266, (1887) 373) hat die Beobachtung gemacht, daß sich aus Zinkstaub beim Erhitzen Wasserstoff entbinden läßt, und nachgewiesen (Chem. N. 52, (1883) 205; Ber. 19, (1886) Ref. 6), daß derselbe durch Zers, von W. entsteht. Sehr viel Wasserstoff wird entwickelt, wenn der Zinkstaub vor dem Erhitzen mit W. benetzt und hei 100° bis zum konstanten Gewicht getrocknet wird. 6,479 g. Zinkstaub hatten 0,1924 g. W. aufgenommen und beim Glüben 89,4 cem H entwickelt. — H. Schwarz Ber. 19, (1886) 1140; J. B. 1886, 324) empfahl zur bequemen Darstellung von H. Zinkstaub mit gesiebtem und bei 100° getrocknetem (200H), zu vermengen und in einer Verbrennungsröhre fortschreitend mäßig zu erhitzen. 20 g. Zinkstaub mit 22.8 g. Ca OH), ergeben 5200 cem trockenen H (bei 0° und 760 mm). Das Gemisch von Ca(OH), und Zinkstaub läßt sich aber nicht lange außbewahren, da sieh beide bei längerer Berührung schon bei gewöhnlicher Temperatur umsetzen. — W. Majert u. G. Richter (D. R.-P. Nr. 3988); Dingl. pol. J. 266, (1887) 374) glauben diesen Uebelstand dadurch beseitigen zu können, daß sie das Ca(OH), vor dem Mischen mit Zinkstaub durch Erhitzen auf etwa 300° von dem nicht chemisch gebundenen W. befreien. Mit so vorbehandeltem Ca OH, gemengt, soll der Zinkstaub selbst bei 100° nicht, sondern erst kurz vor Rotglut H entwickeln. Besser wie Ca(OH), sollen sich noch Mg(OH), zweifach gewässertes Caleiumehlorid. NaCl bzw. KCl im Gemisch mit Zinkstaub zur Wasserstoffentwicklung eignen. Siehe hierzu D. R.-P. 42488; Ber. 21, (1888) 331.

8. Durch Einwirkung von Kaliumhydroxyd auf Aluminiumblech. — Cooke n.

8. Durch Einwirkung von Kaliumhydroxyd auf Aluminiumblech. — COOKE N. RICHARDS stellten in dieser Weise den zur Atomgewichtsbestimmung verwendeten Wasserstoff dar (s. diesen Bd. S. 12). Bei dieser Methode ist eine mit KOH gefüllte Waschflasche natürlich unnötig. Das Gas wurde nur nach dem Ueberleiten über Stücke von KOH über CaCl., konz. H<sub>2</sub>804 und P<sub>2</sub>05, geführt. — Auch J. Tuomson (Z. anorg. Chem. 11, (1896) 14; 12, (1896) 1; siehe diesen Bd. S. 12 und 75) entwickelte den Wasserstoff für Atomgewichts- und Dichtebestimmungen aus Al und starker KOH (2 T. KOH und 3 T. H<sub>2</sub>0). S. auch Raylbigh (Chem. N. 59, (1889) 147). Siehe ferner H. Moedbreck (Chem.-Zlg.

29, (1905) 54).

9. Wässrige Ammoniumsalze und wahrscheinlich auch die Salze aller Aminbasen entwickeln bei gewöhnlicher Temperatur, besser noch bei 40°, oder darüber, mit Zink, weniger leicht mit Eisen. Wasserstoff; mit Zink und Eisen zusammen, bei Gegenwart von freiem  $NH_3$  fast so leicht wie verdünnte  $H_2SO_4$ . — Ammoniumnitrat ist nicht anwendbar, da es, wie wahrscheinlich auch die Nitrate der Aminbasen, bei 50°  $N_2O$  entwickelt. Loris (Compt. rend. 60, 745; J. B. 1865, 124).

10. Sonstige Bildungsweisen. — K<sub>4</sub>Co(CN)<sub>6</sub> zersetzt W. schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Entw. von H, indem es in K<sub>3</sub>Co(CN)<sub>6</sub> übergeht. A. Descamps (Compt. rend. 67, (1868) 330; J. B. 1868, 307). — Lothar Meyer (Ber. 9, (1876) 512; J. B. 1876, 168) hat wie schon Th. Leykauf (J. prakt. Chem. 19, (1840) 124) bei der Einw. von Zu und W. auf Kristalle von CuSO<sub>4</sub> eine stürmische Wasserstoffentwicklung beobachtet, welche mit der Zeit sich abschwächt, aber auch nach Monaten noch nicht vollständig aufhört. Die dabei entstehende Lsg. enthält nur ZuSO<sub>4</sub>; der entstehende, nach längerem Stehen schwärzlich graue, beim Umschütteln kupferrot erscheinende Nd. besteht aus metallischem Cu und basischem Zinksulfat. Siehe hierzu J. H. Gladstone (Chem. N. 34, (1876) 43; J. B. 1876, 168) und unter Kupfer. — Nach J. Coquillion (Compt. rend. 88, (1879) 1204; J. B. 1879, 230) zersetzen sich Wasserdampf und CO<sub>2</sub>. — Nach L. Maquenne (Bull. Soc. Chim. (Paris) [2] 39, (1883) 308; J. B. 1883, 332) wird ein Gemenge von CO und Wasserdampf bei Gegenwart von Platinschwamm nach 25 bis 30 Stunden vollständig in CO<sub>2</sub> und H übergeführt. — Saure Chromosalzlösungen (z. B. durch Reduktion von Chromalaun mit Zn und HCl, oder durch Lösen von Chromoacetat in HCl er-

halten), zersetzen sich unter B. von freiem Wasserstoff. Bertselor (Compt. rend. 127, (1898) 24; C.-Bl. 1898, II. 409). — Beim Einbringen einer mit Platinschwarz überzogenen Platinplatte in eine saure Lsg. eines Chromosalzes entwickeln sich ganz bedeutende Mengen von Wasserstoff. R. Peters Pharm, C. H. 39, (1898) 695; C.-Bl. 1898, H. 854; s. auch Z. f. physik, Chem. 26, (1898) 193). — Wasserstoff entsteht, gemengt mit anderen Gasen (CO, CO<sub>2</sub>, Kohlenwasserstoffen) bei der Einw. des Lichtbogens auf H<sub>2</sub>O, Methylalkohol, Benzol, Naphthalin. W. Loeb (Ber. 34, (1901) I, 917). — Bei der Einw. von Natriumamid auf W. bildet sich H, wahrscheinlich infolge der Ggw. von unverandertem Na. W. P. Winter (Journ. Americ, Chem. Soc. 26. (1904) 1484; C.-Bl. 1905, I. 139). — Metallisches Na und Hg reagieren aufeinander (vermutlich wegen eines Gehaltes des ersteren an Natriumhydrid) unter Licht- und Feuererscheinung und gleichzeitiger Entw. von H. 1 g Na entwickelt im Durchschnitt 3.24 ccm Gas, das aus reinem Wasserstoff besteht. L. Kanlenberg u. H. Schlundt (*The Journ, of Physical Chem.* 9, (1905) 257; C.-Bl. 1905, I. 1365). — Schimmel- und Pilzvegetationen entwickeln freien II, durch den As, Sb, S, Sb, S<sub>3</sub> in ihre Wasserstoffverbindungen übergeführt werden. F. Selmi (Ber. 7, (1874) 1641; J. B. 1874. 1021). - Freier H bildet sich bei der Cellulosegährung. H. TAPPEINER (Ber. 15, (1882) 1001 u. 16, (1883) 1738; J. B. 1883, 1503), auch bei der Gährung des Traubenzuckers durch den Bacillus subtilis. G. VANDEVELDE (Z. physiol, Chem. S. (1883-1884) 389; J. B. 1884, 1533).

11. Darstellung des Wasserstoffs zu technischen Zwecken. — Für Beleuchtung und Heizung, wird Wasserstoff (gemengt und mit anderen Gasen) durch Ueberleiten von Wasserdampf über glühende Kohlen dargestellt. Die B. von CO läßt sich durch großen Ueberschuß von Wasserdampf sehr beschränken, welcher es in CO2 verwandelt, das man durch Kalk absorbieren kann. Gillard (J. Pharm [3] 17, 105; J. B. 1850, 686). — Durch Verkürzung der Kohlenschicht wird der Kohlensydgehalt nicht geringer. Langlots (Ann. Chim. Phys. [3] 51, 322; J. B. 1857, 82). — Verweß Celairage an gaz à Veau, Leyden 1859; J. B. 1858, 63 bestätigt, daß das sogenannte Wassergas bei geeignetem Verhältnis von Wasserdampf fast frei von CO erhalten werden kann, da dieses bei Rotglut von Wasserdampf fast frei von CO erhalten werden kann, da dieses bei Rotglut von Wasserdampf (O2), oxydiert wird. — S. auch Jacquellan (Bull. Soc. d'Encouragem. 1852, 474; J. B. 1853, 765. — Dingl. pol. J. 140, 129; J. B. 1856, 817). Devilla (Ann. Chim. Phys. [3] 61, 135; J. B. 1861, 893). — J. H. Long (Ann. Chem. 192, (1878) 288; J. B. 1878, 226 u. 1167). Noch Long (Ber. 11, (1878) 1464) wird Wasserdampf bei seiner Einw. auf glühende Holzkohlen unter B. von H und CO2 zersetzt. Das letztere wird durch die glühenden Kohlen zu CO reduziert. — N. A. Heldur (Ber. 15, (1882) 1221; J. B. 1882, 1390) leitet zur Entfernung des CO das durch Einw. von Wasserdampf auf Holzkohle erzeugte Gasgemisch über dunkelrotglühenden Gips. Das CO reduziert das Calciumsulfat zu Sulfät, wobei sich NaHCO3 bildet, während reiner Wusserstoff entweicht. — F. Hemmer u. L. Hasner Compt rend. 101, (1885), 797; J. B. 1885, 2050) leiten überhitzten Wasserdampf über glühende Kohle und das resultierende Gemenge von CO und H in eine zweite rotglühende, mit fruerfestem Material gefüllte Retorte, in der es mit Wasserdampf in Berührung gebracht wird, der bis auf die Dissoziationstemperatur erhitzt ist. Indei oxydiert sich das CO zu CO3 und es wird abermals H gebildet.

CO 2 u CO<sub>2</sub> und es wird abermals H gebildet.

A. Nalmann u. C. Piston Ber. 18, (1885) 1647, 2724 u. 2894; J. B. 1895, 454 haben lie bei der Darst, des Wassergases stattfindenden Reaktionen, insbesondere des Verhalten von CO<sub>2</sub> zu H und von CO zu Wasserdampf bei hohen Temperaturen untersucht. Sie fanden, daß Temperaturen bis zu 900° nicht ausreichen, um irgend welche Reduktion des CO, durch H zu bewerkstelligen. Eine Wechselwirkung zwischen CO und Wasserdampf ist bis zu ungefähr 560° nicht nachweisbar; bei ungefähr 600° waren 2° 0, bei ungefähr 500° 8° 0 und bei ungefähr 354° 10,5°/0 des CO in CO<sub>2</sub> verwandelt. Alle Bedingungen, welche der Umsetzung zwischen H und CO<sub>2</sub> entgegenwirken (vor allem thermochemische Verhälfnisse) begünstigen die Umsetzung zwischen H<sub>2</sub>O und CO. S. hierzu auch unter Sonstige Bildungsweisen" S. 72 und M. Traure (Ber. 18, (1885) 1890; J. B. 1885, 367) und H. Dixon (J. Chem. Sov. (London) 49, (1886) 94; J. B. 1886, 381). — Ueber das Gleichgewicht CO + H<sub>2</sub>O = CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub> siehe auch C. Hottsema (Z. physik, Chem. 25, (1898)

\*\*ES; C-Bl. 1898, I. 1158; H. Lungts (Journ. f. Grabel 41, (1898) 712; C-Bl. 1898, II. 1206) und O. Hahr (Z. physik. Chem. 44, (1903–513; C-Bl. 1903, II. 540).

M. Baura Ber. 20, (1897) Ref. 353; J. B. 1887, 2669) mischt der Kohle Ferrioxyd odr metallisches Eisen) bei, um den Gehalt des Wassergases an CO möglichst zu verminden. Das CO soll auf das Fe<sub>1</sub>O<sub>1</sub> unter B. von CO, einwirken, das dabei gebildete Fe wird durb den Wasserdampf sofort wieder zu Fe<sub>2</sub>O<sub>1</sub> oxydiert. – Die Einw. von Wasserdampf suf Graskehle beginnt schon unterhalb 600° nach: C + 2H<sub>2</sub>O = CO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>; bei höberen Tesperaturen entsteht dann auch durch Reduktion des CO<sub>2</sub> durch Kohle CO. Bei normaler wirden der Wassergasbildung kann man annehmen, daß der durch obige Gleichung unsgedtriekte Vorgung gegenüber der B. des CO in den Hintergrund tritt. Hungebende Verhöltnissen der Wassergasbildung kann man annehmen, daß der durch obige Gleichantersprückte Vorgung gegenüber der B. des CO in den Hintergrund tritt. Hurreichente Mengen von porösen, dem Wasserdampf eine große Oberfläche bietenden Kohlen bruget, den Gehalt des Wassergases an CO, auf ein Minimum. Die Zersetzung des W. durch Koheist selbst bei 1000° eine unvollständige. J. Lang (Z. f. physik. Chem. 2, (1888) 161; J. F. 1885, 2833). — Zur Darst. von reinem H aus Wassergas empfehlen B. C. Syns und S. Blanders (Engl. Pat. 3332; J. Soc. Chem. Ind. 10, (1891) 353; C.-Bl. 1891, H 34 du tras unter gewissem Druck durch poröse Röhren zu pressen, die in weiteren, dieht whließenden liegen: es diffundieren H und CH, zuerst in die äußeren Röhren, werden desnagt und können durch Wiederholung des Prozesses weiter, insbesondere von CO und N. gereinigt werden. S. auch A. Longsbon (J. Soc. Chem. Ind. 11, (1892) 671; C.R.

N. gereinigt werden. S. auch A. Longsbon (J. Soc. Chem. Ind. 11, (1892) 671; C.R. 1892, II 1013).

Siehe ferner über die technische Darstellung von Wassergas: J. Quagno (Chem Ind. 1890, 230; J. B. 1880, 1360); P. Aube (Chem. Ind. 1880, 334; J. B. 1880, 1360); A. Newars (J. B. 1881, 1312); J. v. Errenwerth (C.-Bl. 1884, 767), ferner C.-Bl. 1885, 85, Ch. J. Bakker Journ. Chem. Soc. London: 51, (1887) 249; J. B. 1887, 99); G. Lunge Ding. pul. J. 265, (1887-514; J. B. 1887, 2669); v. Langer (C.-Bl. 1887, 556); G. Rose, A. Berdu. M. B. Baind (Journ. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 486; C.-Bl. 1890, II. 501). G. W. Hier Journ. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 486; C.-Bl. 1890, II. 501). G. W. Hier Journ. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 486; C.-Bl. 1890, II. 501). Ueber die Wassergasfabriksen in New York, G. Lunge (Z. f. angew. Chem. 1894, 137 n. 321; C.-Bl. 1894, I. 663; 1894; II. 135); F. Bupper, (Z. angew. Chem. 1804, 392; C.-Bl. 1894, II. 260). Ueber das Delluministe Wassergasverfahren, G. Lunge (Journ. f. Gasbel, 42, (1899) 593; C.-Bl. 1899, II. 636; W. Wielandt (J. f. Gasbel, 46, (1903) 764; C.-Bl. 1903, II. 1482); A. Steger (C.-Bl. 1903, II. 1482). Eine erschöpfende Zusammenstellung und kritische Besprechung der verschieder 2 1482). Eine erschöpfende Zusammenstellung und kritische Besprechung der verschiedens Methoden zur Herstellung von Wassergas und eine eingehende Darstellung der Ver-wendung desselben in der Technik liefert M. Gerrer, Das Wassergas und seine Ver-

wendung in der Technik, Berlin (Georg Sizmens 1900).

Wassergas findet wegen seiner hohen Verbrennungstemperatur (2700 – 200°;
J. Köhting Journ, f. Gasbel. 44, (1901) 353 u. 374) als solches oder mit Generatoris gemeingt mannigfache Verwendung Stahlerzeugung in Herdschmelzefen, Tiegelstahlerzeugung, Schweißen, Schmelzen von Edelmetallen, Betrieb von Gasmotoren usw. Ver einzelt zur Beleuchtung. Samlard (Stahl und Eisen 9, (1889) 993; C.-Bl. 1890, I 501 tearren. – Bei Verw. zur Beleuchtung in Schnittbrennern u. dgl. muß das Wassergas durch Geren. — Bet Verw. zur Beieuchtung in Schnithrennern u. dg. inus das Wissergss diese Beimengung leicht flüchtiger Kohlenwasserstoffe kurdenert werden. S. z. B. Loon Patentbl. 11, (1890) 712; C.-Bl. 1891, I. 343); V. B. Lewes (J. f. Gasbel. 54, (1891) 666; C.-Bl. 1892, I. 463; J. Soc. Chem. Ind. 12, (1893) 437; C.-Bl. 1893, II, 702; A. S. Gassew Dingl. pol. J. 287, (1893) 214; C.-Bl. 1893, I. 680); H. Dieke (J. f. Gasbel. 46, 1194) 411; C.-Bl. 1903, H. 166). General Die Verwendung des Wassergases ist wegen seines hohen Gehaltes an CO and sense Geruchlosigkeit gefahrlich. J. Lewkowitsch (Chem. N. 61, (1890) 219; C.-Bl. 1890 1 (1894) empfiehlt zum Udarisieren von Wassergas Thionceton, dessen Geruch ein treichte.

1931) empfiehlt zum Odorisieren von Wassergas Thioaceton, dessen Geruch ein turatus intensiver und dessen Herstellung, da Reinheit nicht erforderlich ist, sehr bequen is Siehe hierzu F. Sudder n. H. G. Colmann (J. Soc. Chem. Ind. 10, (1891) 244. C-F. 1891, I, 1048). — Auch Mercaptan wird zu gleichem Zwecke verwendet. Sallland Statund Eisen 9, (1889) 993; C.-Bl. 1890, I. 501). — Ueber die Giftigkeit des Wassergass J. R. Wilson (Chem. N. 69, (1894) 159; C.-Bl. 1894, I. 912; ferner Apotheker-Zhy

(1894) 88).

Ueber die Nachteile und Vorzüge des Wassergases siehe Lowthian Brit. (Stahl und Ein-9, 1889; 925; C.-Bl. 1889, II. 1006). Ueber seine vielfache Verwendung und die hygienisch Bodenken gegen dieselbe: (). LUNGE (Z. angew. Chem. 1888, 462, 664 und C.-Bl. 1898, 16882) feruer: (3. C. Thewny (J. f. Gasbel, 33, (1890) 24; С.-Bl. 1890, I, 554); Н. Duxx J. f. Gasbel, 36, (1893) 545; С.-Bl. 1803, II, 1037); Н. Strachk (J. f. Gasbel, 37, (1884) 26; 44, (1901) 377; С.-Bl. 1804, I, 796; 1901, II, 150); J. Könting (J. f. Gasbel, 44, 1901) 353 u. 374; С.-Bl. 1901, II, 149). — Ueber die Verwendung des Wassergases im Lung (C.-Bl. 1804, I, 796); Matsume Chikashioe u. Hitoshi Matsunoto (J. Soc. Chem. Ind. 23, (1904, 3); (C.-Bl. 1904, I, 844) C.-Bl. 1904, L. 844). Ueber die Geschichte des Wassergases, das zum erstenmal von Fortaxa um 1780

dann auch von Lavoisier u. Meusnier dargestellt wurde, nebst zahlreichen Abbildungen dann auch von Lavoisier u. Mrusnier dargestellt wurde, nebst zahlreichen Abbildungen der bis ca. 1885 konstruierten Apparate zu seiner Darstellung siehe F. H. Shelton (J. f. Gasbel. 33, (1890) 435 u. 456; C.-Bl. 1890, II. 640),
Apparate, mit denen sich die Darstellung des Wassergases als Vorlesungsversuch zeigen läßt, geben R. Lüpke (Ztschr. f. d. physik. u. chem. Unterr. 5 118; C.-Bl. 1892, I. 584) und C. E. Waters (Am. Chem. J. 27, (1902) 139; C.-Bl. 1902, I. 797) an.

II. Physikalische Eigenschaften des gasförmigen Wusserstoffs. - Farbloses Gas; sehr brennbar, mit blauer, wenig leuchtender Flamme, unterhält nicht das Verbrennen anderer Körper. - In reinem Zustande geruchlos.

1. Litergewicht und Dichte. — 1 l Wasserstoff wiegt bei 0° und 760 mm Druck

REGNAULT (Compt. rend. 20, 975; J. pr. Chem 35, 203)  - Korrigiert von Crafts (Compt. rend.	0,0896 g 0.08988	in Paris. Paris.
10d, (1888) 1662) J. P. Cooke (Am. Chem. J. 11, (1889)	0.089864 1)	45° Breite und Meeresniveau.
bis 1890: 509) Leduc (Compt. rend. 113, (1891) 186)	0,089953 <sup>1</sup> ) 0.08984	450 Breite und Meeresniveau. "normal".
(1893) 134; Chem. N. 67 (1893) 183,	0,090009	Paris.
198 u, 211) E. W. Morter (Z. physik. Chem. 20,	0.089979 1)	45° Breite und Meeresniveau.
(1896) 242) J. Тномяем (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 6)	0,089878 0,090032 0.089977	45° Breite. Kopenhagen. Paris.
	0.089947	45° Breite und Meercsniveau.

1) Umgerechnet von J. Thomsen (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 6).

Auf Luft = 1 bezogen beträgt die Dichte des Wasserstoffs:

DRICH REGNAULT (l. c.)	9 8   s. auch Compt. rend. 116, (1893) 1248,
------------------------	---

Wasserstoff ist demnach etwa 14.37 mal leichter als Luft und entweicht schnell aus Gefäßen mit nach oben gerichteter Oeffnung, langsam aus Getäßen, deren Oeffnung nach unten gerichtet ist. - D. des Wasserstoffs bei seinem Siedepunkte (-252.5"): 0.55, bezogen auf Luft = 1. J. Dewar (Proc. Chem. Soc. 1807 98, Nr. 196, 146; C.-Bl. 1898, II, 259). - Weber das Verhältnis der Dichten von Sauerstoff und Wasserstoff's, die auf S. 8, 12 u. 13 zitierten Abhandlungen.

u. 13 zitierten Abhandlungen.

Reibung des Wasserstoffs. — O. E. Meyer (Pogg. 143, (1871) 14; J. B 1871, 45);
O. E. Meyer u. F. Sernsgnühl (Pogg 148, (1873) 526; J. B. 1873, 17); J. Pulluj (Sitz-Ber. Wien, Akad, math.-natw. (L. 78, (1879) H. 279; 79, (1879) H. 97 u. 745; J. B. 1879, 74;
1880, 64); W. Choores (Proc. R. S. (London) 31, (1881) 446; J. B. 1881, 650; C. Barus Sill. Am. J. [3] 35, (1888) 407; J. B. 1888, 168); Rayleton (Proc. R. S. (London) 62, 1897) 112; C.-Bl. 1897, H. 1008); H. Markowski (Ann. Phys. [4] 14, (1904) 742; C.-Bl. 1904, H. 756); A. Bestelmeyer (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 423; C.-Bl. 1904, H. 1530); F. Klyint (Verh der Disch. phys. Ges. 3, (1905) 146; C.-Bl. 1905, I. 1489).

2. Thermisches Verhalten. — Der Ausdehnungskoeffizient des Wasserstoffs

ist  $\alpha = 0.00365620 + 0.0000010001$ . PH. JOLLY (Pogg. Ann. 1874, Juhelbd. 82; J. B. 1874, 29). — Travers u. Jaquerod (Z. physik. Chem. 45, (1903) 385; C.-Bl. 1902, II, 677) bestimmten für Wasserstoff (und Helium) den mittleren

Druckkoeffizienten für 1° zu  $0.00366255 = \frac{1}{273.03}$ 

Der Wasserstoff leitet die Wärme siebenmal besser als Luft, genau wie MAXWELL dies vorausgesagt hatte. J. Stefan (Sitz-Ber. Wien. Akad. mathmatic. Cl. 65, (1872) II. 45; J. B. 1872, 44). Siehe hierzu Jamin u. Richard (Conqut. rend. 75, (1872) 105, 453; J. B. 1872, 45); A. Winkelmann (Pogg. 157, (1875) 497; 159 (1876) 177; J. B. 1876, 78; Ann. Phys. (Wied.) [2] 1, (1877) 63; J. B. 1877, 98); H. Buff (Pogg. 158, (1876) 177; J. B. 1876, 79). — J. Janssen (Ann. Phys. Beibl. 1879, 701; J. B. 1879, 102) fand das Verhältnis der Abkühlungsgesch die Chierden von Wasserstoff zu derjenigen von Luft gleich 1,000: 7.093 und 1,000: 7.826; die Theorie verlangt die Zahl 7.1. Siehe hierzu L. Graetz (Ann. Phys. (Wied.) [2] 14, (1881) 232; J. B. 1881, 1099).

Die Warmekapazität des Wasserstoffs in seiner Legierung mit Palladium (s. S. 81 u. ff.) fand N. Beketoff (Ber. 12, (1879) 686; J. B. 1879, 91) Diese Zahl drückt zugleich die Atomwürme aus. - Mittlere Molekularwürme des Wasserstoffs bei hohen Temperaturen und bei konstantem Volum bei 3100° 6.30; bei 3600° 7.30; bei 4400° 8.10; für gewöhnliche Temperatur der Wert 4.8. Vieille (Compt. rend. 96, (1883) 1218 u. 1358; J. B. 1883, 139). Siehe auch Berthelot u. Vieille (Compt. rend. 98, (1884) 770 u. 852; J. B. 1884, 183) und Mallard u. Le Chatelier (Compt. rend. 93, (1881) 1014; J. B. 1881, 1089).

Leber die Absorption von Wärme durch Wasserstoff's, W. C. RÖNTGEN

(Ann. Phys. (Wied.) [2] 23, (1884) 1 u. 259; J. B. 1884, 167).

JAMIN u. RICHARD (Compt. rend. 71, (1870) 336; J. B. 1870, 87) haben nach dem Verfahren von JAMIN das Verhältnis der beiden spezifischen Wärmen für Wasserstoff zu 1.41 (im Mittel aus 3 Versuchen) bestimmt; W. C. Röntgen (Pogg. 148, (1873) 580; J. B. 1873, 56) fand für Wasserstoff k = 1.3852 (im Mittel aus 8 Bestimmungen). -

3. Elektrochemisches. — Wasserstoff setzt dem Durchgang des elektrischen Funkens einen geringeren Widerstand entgegen als N. Luft, O und CO<sub>2</sub>. E. Villari (N. Arch. sc. phys. nat. [2] 44, (1872) 85; J. B. 1872, 106).

Die Dielektrizitätskonstante wurde von L. Boltzmann (Sitz.-Ber. Wien. Akad. math.-natw. Cl. 69, (1874) II. 795) zu 1.000 1322 bestimmt; s. dazu J. KLEMENČIČ (Sitz.-Ber. Wien, Akad, mathem.-natw. Cl. 91, (1885) H. 712; J. B. 1885, 226).

Ueber die Jonisation des gasförmigen Wasserstoffs durch Röntgenstrahlen siehe R. K. Mc Clung (Proc. Cambr. Phil. Soc. 12, V. 375; Philos. Mag. [6] 8, (1904) 357; C.-Bl. 1904, I. 1511; 1904, II. 932), durch Röutgenund Radiumstrahlen, A. S. Eve (Philos. Mag. [6] 8, (1904) 610; C.-Bl. 1904. II. 1586).

l'eher die äquivalente Leitfühigkeit des Wasserstoffions s. A. A. Noves u. G. V. Sammet (J. Americ, Chem. Soc. 24, (1902) 944; 25, (1903) 165; C.-Bl. 1902, 11, 1400; 1903, I. 809 u. 912), über seine Ueberführungszahl D. Mac Jntosh (The Journ, of Physical Chem. 2, 273; C.-Bl. 1898, II. 251) und W. D. BANCROFT (The Journ, of Physical Chem. 2, 496; C.-Bl. 1899, I. 401).

4. Verhalten gegen Druck etc. - Der Wasserstoff folgt bei höheren Drucken nicht dem Boyle-Mariotte'schen Gesetz; zwischen 60 und 505 Atm. und bei 15° nimmt seine Zusammendrückbarkeit regelmäßig ab. L. CAILLETET (Compt. rend. 70, (1870) 1131; J. B. 1870, 53. — Bei hohen Temperaturen (250°) entspricht seine Zusammendrückbarkeit sehr nahe dem Mariotte'schen Gesetz. Amagat (Compt. 75, (1872) 479; 90, (1880) 995; J. B. 1872, 40; 1880, 63). — Bei Drucken unter einer Atmosphäre ist die Elastizität des Wasserstoff's stets höher, als sie nach dem Mariotte'schen Gesetz sein müßte. J. A. Siljeström (Pogg. 151, (1874) 451, 573; J. B. 1874, 29. Der Wasserstoff folgt auch bei einem Drucke von 3 bis 6 mm noch dem Mariotte'schen Gesetz. Amagat (Compt. rend. 95, (1882) 281; Ann. Chim. Phys. [5] 28, (1883) 456, 464, 480: J. B. 1882, 55; 1883, 73). — Die

Abweichungen des Wasserstoffs vom Boyle'schen Gesetz sind für niedrige Drucke so gering, daß dieses Gas hiernach als ein ideales angesehen werden muß F. Fuchs (Ann. Phys. (Wied.) [2] 35; (1888) 430; J. B. 1888, 167). — hier ferner E. Budde (J. prakt. Chem. [2] 9, (1874) 30; J. B. 1874, 20) und C. Puson. Mourtah. Chem 8, (1887) 374; 9, (1888) 39). — Lord Rayleigh's Versuche (Proc. B. S. (London) 196, (1901) 205; C.-Bl. 1901, 11, 450) ergaben, daß das Borle'sche Gesetz für Wasserstoff bei den kleinsten Drucken (unter 1 mm Quecksilber) innerhalb der sehr kleinen Fehlergrenzen genau gilt, höchstens desteht eine kleine. kaum sieher feststellbare Abweichung. Zwischen 75 md 100 mm Quecksilber ist die Kompressibilität um 0.003% kleiner als dem Boyle'schen Gesetz entspricht (Z. physik. Chem. 41, (1902) 71; C.-Bl. 1902, II. 240); zwischen einer halben und einer Atmosphäre Druck ist das 7erhältnis pv bei 1, Atm. zu pv bei 1 Atm. = 0.99976 anstatt = 1 nach tem Boyle'schen Gesetz (Proc. R. S. (London) 73, (1904) 153; 74. (1905) 46: C.-Bl. 1904, I. 982; 1905, I. 914).

Setzt man das Volumen, welches eine Wasserstoffmenge bei 760 mm Orock und 15" einnimmt, = 1, so zeigt sie

bei 1000 1500 2000 2500 3000 Atm. das Volumen 0.001688 0.001344 0.0)1161 0.001047 0.000964

Danach berechnet sich der Kompressibilitätskoeffizient des Wasserstoffs

zwischen 1000 und 1500 Atm. zu 0.00408 " 1500 ., 2000 . . . 0.000272 " 2000 , 2500 . . 0.000197 2500 . 3000 . . 0.000158

Der Kompressibilitätskoeffizient des Wasserstoffs entspricht also bei nem Druck von 3000 Atm. dem für Aethyläther bei 1 Atmosphäre. H. Amagat (Compt. rend. 107, (1888) 522; J. B. 1888, 161). — Versuche ber die Komprimierung des H bei Temperaturen zwischen + 100° und - 183° siehe bei S. v. Wroblewsky (Monatsh. Chem. 9, (1888) 1067; J. B. 1888, 152).

5. Optische Eigenschaften; Spektrum. — Nach M. Croullebois (Ann. Phys. [4] 20. (1870) 136; J. B. 1870, 170) beträgt für Wasserstoff der mittlere Brechungsindex für weißes Licht 1.000 137, das Dispersionstrungen 0.1714; s. ferner Mascart (Compt. rend. 78, (1874) 617 und 78; J. B. 1874, 148 u. 149). — W. Ramsay u. M. W. Travers (Proc. R. S. London 62, (1897) 225; C.-Bl. 1898, I. 429) fanden nach der Methode om Rayleign (Chem. N. 73, (1896) 75; C.-Bl. 1896, I. 736) das auf Luft 1800 bezogene Brechungsvermögen = 0.4733. — Das Refraktionsäquivalent das die Atomrefraktion  $r_o = \frac{n_o - 1}{d}$  ist nach J. W. Brühl (Ber. 13, (1880)

d: J. B. 1880, 182) in Uebereinstimmung mit Landolt (Pogg. 122, (1864) 5): 123, (1864) 595; J. B. 1864, 101)  $r_aH = 1.3$  und  $r_AH = 1.29$ . Vgl. R. Gladstone (Proc. R. S. London 31, (1881) 327; J. B. (1881, 112). Für

Ausdruck  $\frac{n^2-1}{n^2+2}$  d ist  $r^{\alpha}H=1.04$ ,  $r_{A}H=1.02$ . H. Landolt (Ber. 15, 1882–1031; J. B. 1882, 170). Siehe ferner J. W. Brühl (Z. physik. Chem. 1, 187–307; J. B. 1887, 11) und J. Traube (Ber. 30, (1897) 39; C.-Bl. 1897,

Das Spektrum, welches reiner Wasserstoff in Geissler'schen Röhren er dem Einfluß des Induktionsfunkens zeigt, besteht aus 4 hellen Linien: im Rot ( $\lambda = 6562$ ), H<sub>3</sub> im Grünblau ( $\lambda = 4861$ ), H<sub>4</sub> ( $\lambda = 4340$ ) im Violett; diese Linien entsprechen den dunklen Fraunger'schen Linien C, F, G und h. — H. W. Vogel (Berl. Akad, Ber. 1879, 586;

J. B. 1870, 159) hat im Wasserstoffspektrum außer diesen 4 bekannten noch eine grow Anzahl neuer, besonders im Violett und Ultraviolett liegender Linien beobachtet. Gemeinschaftlich mit Paalzow (Berl. Akad. Ber. 1880, 192; J. B. 1880, 228) photographiere er das Spektrum von reinem elektrolytisch entwickelten Wasserstoff und fand dieselben Luies wieder. Von diesen Linien fällt eine, besonders durch ihre Helligkeit ausgezeichnete mit der Linie H' (Fraushopen) zusammen, die gewöhnlich nebst der Linie H" dem Calana zugeschrieben wurde. Voget bezeichnet sie als fünfte Hauptwasserstofflinie und erkat zugleich die von Lockver beobachtete Tatsache, daß die Spektra des Sirius und der Wega in denen gerade die Wasserstofflinien ausgezeichnet entwickelt sind, von den beiden F-Linien (Fraushopen's) des Sonnenspektrums nur die eine zeigen. Ferner stimmt ein große Linien (Fraukhofer's) des Sonuenspektrums nur die eine zeigen. Ferner stimmt ein geler Teil der von Huggiss im Violett und Ultraviolett photographierten Linien dieser Strobezüglich ihrer Wellenlänge mit Vogel's neuen Wasserstoffinien vollkommen überem P. Smyth (Ann. Phys. Beibl. 7, (1883) 286; J. B. 1883, 240) beobachtete in dem Wasserstoffspektrum der Vakuumföhre bei niederen Temperaturen 200 bis 400 Linien, von dem er die stärkeren nebst den bekannten Linien des Wasserstoffs in einer Tabelle zusammerstellt. — Ueber das ultraviolette Spektrum des Wasserstoffs und der weißen Sterne nebs A. Corsu (Ann. Phys. Beibl. 11, (1887) 582; J. B. 1887, 347.

A. Wüllner (Popg. 135, (1868) 497; J. B. 1868, 125) hatte außer dem ober beschriebenen aus einzelnen hellen Linien bestehenden physikeren des Wasserstoffs von dem (Popg. 107, (1859) 506 bis 518) und dem giver niederen Temperature ausgebieren den beschriebenen Temperature ausgebieren bei

(Pogg. 107, (1859) 506 bis 518) und dem, einer niederen Temperatur angehörenden, ketinuierlichen Spektrum von Plücker u. Hittore (Proc. R. S. London 13, 153; J. B. 184) 111) noch ein drittes von großer Reichhaltigkeit und Schönheit der Schattierung bechachte Nach A. Schuster (N. Arch. sci. phys. nat. 45, (1872) 414; J. B. 1872, 143) und Åvasses (Pogg. 144, (1871) 300; J. B. 1871, 160) sind dagegen die Wasserstoftspektren zweiter all dritter Ordnung von Plücker bzw. Wüller dem Vorhandensein von Acetylen tre Schwefel zuzuschreiben, was später auch von B. Hasselberg (N. Petersb. Acad. Bud 7, 97; J. B. 1881, 120) und von Williams selbst (Ann. Phys. (Wied., [2] 14, (1881, 355; J. B. 1881, 125) bestätigt wurde. Auch Salet (Ann. Chim. Phys. 4] 28, (1873) 5; J. B. 185, 140) hatte an reinem Wasserstoff nur die bekannten 4 Linien beobachten können; dag Temperaturerhöhung oder äquivalente Einflüsse zeigten sieh höchstens die Linien 3 und verbreitert. Die Spektra zweiter und dritter Ordnung verschwanden, wenn das betr. Gie verbreitert. Die Spektra zweiter und drifter Ordnung verschwanden, wenn das betr. Gie rohr vor der Füllung zum Rotglüben erhitzt und von reinem Sauerstoff durchströmt wirde war. — Siehe dagegen Hasselberg (Ann. Phys. Beibl. 7, (1883) 691; Phil. Mag. [5] I (1884) 329; N. Petersh. Acad. Bull. 30, (1885) 14; J. B. 1883, 248; 1884, 293; 1885, 375; A. Grunwald (Monatsh. Chem. 13, (1892) 111; C.-Bl. 1892, I. 946) und R. S. Herse (Phil. Mag. [5] 46, (1898) 338; C.-Bl. 1899, I. 12). Die letztgenannten Untersuchungergaben, daß ein zweites (zusammengesetztes) Linienspektrum dem Wasserstoff eigentunkt ist. Auch Th. W. Richards (Am. Chem. J. 21, (1899) 172; C.-Bl. 1899, I. 659 ist mit Termerge der Ausieht, daß das zweite Linienspektrum dem Wasserstoff zukommt und mit Verungsinierungen des selben gerifelenspektrum dem Wasserstoff zukommt und mit Verungsinierungen des selben gerifelenspektrum dem Wasserstoff zukommt und mit Verungsinierungen des selben gerifelenspektrum dem Wasserstoff zukommt und mit Verungsinierungen des selben gerifelenspektrum dem Wasserstoff zukommt und mit verungsinierungen des selben gerifelenspektrum dem Wasserstoff zukommt und mit verungspektrum dem Wasserstoff zukommt und mit verteilt v

auf Verunteinigungen desselben zurückzuführen ist.
E. Frankland u. J. N. Lockver (Compt. rend. 68, (1869) 420; J. B. 1860, 176 tadet daß bei Auwendung einer schwachen Batterie die Spektralinie h des Wasserstoffs nich auftritt; durch Veränderung des Druckes und der Temperatur gelang es ihnen, das Spektra des Wasserstoffs auf die eine Linie F zu reduzieren. - Mit steigendem Druck nimmt die Wasserstoffspektrum immer mehr das Aussehen eines gar nicht schattierten, kontinuerlicht an, das sich von dem eines glühenden festen Körpers nur durch anders verteilte.

wasserstotispertium immer ment das Aussenen eines gar nicht schattierten, kontinuterwegen, das sieh von dem eines glühenden festen Körpers nur durch anders verteilt, de Wasserstofilinien entsprechende Helligkeit, durch geringere Ausdehnung und duoß i Diskontinuität hei Ha unterscheidet. A. Wullier Pogg 137, (1869) 337; J. B. 1869, S. Pogg, 147, (1872) 321; J. B. 1872, 143); ferner Callletet (Compt. rend. 74, (1872) 125, J. B. 1872, 145); E. Villam (N. Arch. sci. phys. nut. 44, (1872) 84; J. B. 1872, 145; E. Villam (N. Arch. sci. phys. nut. 44, (1872) 84; J. B. 1872, 145; L. B. 1872, 145; E. Villam (N. Arch. sci. phys. nut. 44, (1872) 84; J. B. 1872, 145; J. B. 1872, 145; E. Villam (N. Arch. sci. phys. nut. 44, (1872) 84; J. B. 1872, 145; J. B. 1872, 145; I. B. 1874, 149; I. S. 1884, 294); D. van Monekhoven (Compt. rend. 95, (1882) 378; J. B. 1811) und J. Trowbridge (Phil. Mag. [6] 5, 1903) 153; C. Bl. 1903, 1, 2765.

Siehe ferner noch: P. Seccht (Compt. vend. 70, (1870) 79, 431; J. B. 1870, 177; A. Willer (Compt. rend. 70, (1870) 125, 890; Pogg. 144, (1871) 481); J. B. 1870, 177; A. Willer (Compt. rend. 70, (1870) 448, 511; J. B. 1870, 179; Retrivation (Kuhn (Pogg. 141, (1870) 131); J. B. 1870, 181; G. M. Seabaouk (Phil. Mag. 14, (1870) 131); J. B. 1870, 181; G. M. Seabaouk (Phil. Mag. [19] 9, (1880) 309; J. B. 1880, 201); W. Huogins (Sill Am. J. So. 3, 1880, 121; Proc. R. S. London 30, (1880) 576); J. B. 1880, 206); G. D. Liveissen J. Descape (Phil. Mag. [5] 9, (1880) 309; J. E. 1880, 201); W. Huogins (Sill Am. J. So. 3, 1880, 121; Proc. R. S. London 30, (1880) 576); J. B. 1880, 206; R. S. London 30, 580; Chem. N. 47, (1883) 122); J. B. 1881, 119); H. Lattemple, rend. 35, (1882) 1350; Ann. (Phys. (Wied.) [2] 13, (1881) 336; J. B. 1881, 119); H. Lattemple, rend. 35, (1882) 1350; Ann. (Phys. (Wied.) [2] 25, (1885) 80; J. B. 1885, 319); E. Demann (Ann. Phys. (Wied.) [2] 25, (1885) 80; J. B. 1885, 319); E. Demann (Ann. Phys. (Mied.) [2] 25, (1885) 80; J. A. Guennam (Mon. Phys. (Mon. Phys. (Wied.) [2] 25, (1885) 8

Chem. 8, (1887) 344; J. B. 1887, 344); A. F. Sundell (Phil. Mag. [5] 24, (1887) 98; J. E. 1887, 2382); T. W. Best (Chem. N. 55, (1887) 209; J. B. 1887, 2383; spektroskopischer Nachweis von Wasserstoff in Gasmengen); J. Wilsing (Sitz. Ber. Berlin. Akad. 38, (1899) 750; C.-Bl. 1890, H. 554); W. Chookes (Chem. N. 85, (1902) 85; C.-Bl. 1902, I. 795; über die Schichtungen des Wasserstoffs); G. Berndt (Ann. Phys. [4] 12, (1903) 1101; C.-Bl.

Ein Absorptionsspektrum war beim gasförmigen Wasserstoff unter keinen Umständen zu bemerken. J. Janssen (Compt. rend. 101, (1885) 649; J. R. Auch der flüssige Wasserstoff zeigt nicht ein solches. Dewar 1885, 325),

6. Löslichkeit des Wasserstoffgases. — Ein Vol. Wasser absorbiert bei Temperaturen zwischen 0 und 23.6° 0.0193 Vol. Wasserstoffgas; innerhalb dieser Grenzen wird der Absorptionskoeffizient nicht von der Temperatur beeinflußt. Bunsen. -Ein Vol. Alkohol absorbiert bei to 0.06925 -0.0001487 t + 0.000001 t2 Vol. Wasserstoffgas. Carius (Ann. Pharm. 94, 131: J. B. 1855, 279). — W. TIMOFEJEW (Z. physik. Chem. 6, (1890) 141; C.-Bl. 1890, II. 777) leitet für den Absorptionskoeffizienten von Wasserstoff in W. aus Beobachtungen, welche sich über das Intervall von 1.4° bis 25.7° erstrecken, folgende Formel ab:  $\beta=0.0215286-0.00019216$ t + 0.0000017228 t2. Im Gegensatz zu Bunsen konstatiert Timofejew das Vorhandensein eines nicht unbeträchtlichen Temperaturkoeffizienten. Für die Absorption von Wasserstoff in Alkohol ergaben sich

100 6.20 hoi 13 40 die Werte 0.0676 0 0693 0.0705 0.0740.

welche die von Carius gefundenen um einige Prozente übersteigen.

Ueber die Absorption des Wasserstoffs durch Wasser, Chloroform, Benzol, Methyl-, Aethylalkohol und Aethyläther und die bei der Absorption eintretenden Dichteünderungen dieser Flüssigkeiten siehe K. Ångström (Ann. Phys. (Wied.) [2] 15, (1882) 297; 33, (1888) 223; J. B. 1882, 35; 1888, 204). — Der Absorptionskoeffizient von Wasserstoff in Petroleum 14 bei 10° 0.0552, bei 20° 0.0582. St. Gniewasz u. A. Walfisz (Z. physik. Chem. 1, (1887) 70; J. B. 1887, 100. — Ueber die Löslichkeit des Wasserstoffs in wäßrigen Salzlösungen siehe P. Steiner (Ann. Phys. (Wied.) [2] 52, (1894) 275; C.-Bl. 1894, H. 75); L. Braun Z. physik. Chem. 33, (1900) 721; C.-Bl. 1900, H. 82); W. Knopp (Z. physik. Chem. 48, 1904) 97; C.-Bl. 1904, I. 1638); G. Geffeken (Z. physik. Chem. 49, (1904) 257; C.-Bl.

(1904 97; C-1 1904, 11, 1087),

Kautschuk nimmt 0.0113 seines Volumens an Wasserstoffauf. Graham. --Nach G. Huffer (Ann. Phys. (Wied.) [2] 34, (1888) 1; J. B. 1888, 168) absorbiert grauer rulkanisierter Kautschuk bei den Temperaturen von — 2° bis — 13° keine melbaren Mengen von H. Ein Vol. Kokosnukkohle absorbiert 4.4 Vol. H, reduziert auf 0° und 760 mm. J. Huffer (J. Chem. Soc. London [2] 10, (1872) 649; J. B. 1872, 46). — Die von Holzkohle kondensierte Gewichtsmenge trockenen Wasserstoffs ist bei der nämlichen Temperatur nahezu proportional dem Druck und bei gleichem Druck nahezu umgekehrt. proportional der Temperatur. Bei 0° und 1800 mm Druck absorbierten 4 g Kohle 47 cm II, bei 0° und 430 mm 6 cm. L. Journ Compt. rend. 90, 1880 741; J. B. 1880 66 — Für die Absorption von H durch Buchsbaumkohle bei 14° gibt H. Kayska Ann Piags (Wied.) [2] 12, 1881 526; J. B. 1881, 67) folgende Gleichung: v = 6.036 = 1 500 lg p v bedeutet die pro eem Kohle bei dem Drucke p verdichtete Menge H). — 1 cem Holz-kohle absorbiert bei 0° 4 eem H, bei — 185° 135 eem (reduziert auf 0° und 760 mm) unter Entw. von 93 g-Kal. J. Dzwar (Compt. rend. 139, (1904) 261; C.-Bl. 1904, H. 6'7). — Wasserstoff verdichtet sich auf Glasoberflächen; von 1 quim Glasoberfläche lösen sich ab unter nermalem Druck beim Erwärmen von 0° bis 180°; 0.0.027 emm H. P. Chapputs Ann. Phys. (Wied. [2] S. (1879) 1, 671; J. B. 1879, 73).

7. Influsionsvermögen. — Das Wasserstoffgas durchdringt in der Glühhitze

Platin und Eisen, Deville u. Troost, Deville, Cailletet, Graham, und Palladium, dieses in geringerem Grade schon von 240° an Graham. — Pas von DEVILLE u Troosr angewendete Platin sowohl, ebenso wie das Eisen waren bei niederer Temperatur völlig undurchdringlich für Wasserstoft; das letztere war nicht nur gehämmertes Schmiedeeisen, welches man als ports im gewohnlichen Sinne betrachten könnte, sondern sehr weicher Gußstahl, der sich kalt zu einem Rohre von 3-4 mm Wandstärke ausziehen ließ. – Ein Platinrohr von 1.1 mm Wandstärke ließ bei heller Rotglut auf den Quadratmeter Ober fläche 489.2 com H in der Minute hindurchgehen. Graham. - Deville nimmt an, daß die

Unrehdringbarkeit der Metalle auf Erweiterung der intermolekularen Zwischenfäums beruhe. — Granam hält es für wahrscheithlich, dat ist durch vorbergehende Einschlichung des H bedingt sei und eine Art rasche Cümentation bilde: doch ist, wie er herverbelt, die Schnelligkeit des Durchganges nicht dem Vol. des eingeschlossenen Gases proportion, rendern steigt mit der Temperatur, während das Palladum sehon bei 267° nahezu vörstandig frei von Wasserstoff ist. Ein spitterer Versuch ergab jedoch, daß ein Palladumbech, welches in einer Wasserstofffamme zum Rotglithen erhitzt und rosch in W abgehalt war, noch sein I 306-faches Vol. H, entsprechend seinem 3- bis 4-fachen Vol. bei lasgienenhitzte Bei Rotglut ging der H durch die 0.3 mm dieke Wand eines Palladumrohrs mit der Geschwindigkeit von 1017.54 cem in der Minute für den Quadratmeter; bei voddschießentitze gingen 3092.22 cem in der Minute durch den Quadratmeter; bei voddschießentitze gingen 3092.22 cem in der Minute durch den Quadratmeter; bei voddschießen 100 bei 265° nur 327 cem durchließ. Dagegen ging C 9, bei derschlen Temperatur nur mit der Geschwindigkeit von 1.86 cem durch dasselbe Rohr, viellecht au mfolge einer Porosität desselben. Ein sehmiederisernes Rohr von 1.7 mm Wandscht, welches auf 1 Quadratmeter Fläche 76,5 cem Wasserstoff bei Rotglut durchließ, lieb utzt gleichen Umständen nur 0.284 cem CO hindurch, olegleich Eisen von diessen weit was einschließen kann als von Wasserstoff. — Zur Aufklärung dieses anscheinenden Wesspraches weist er daraut hin, daß Kantschuk ebenfals 19,5 mal soviel C 0, d 22 seines Wasserstoff. und als Blättehen von 0.1 mm Dieke sie doch nur 2.5 na zeinsch durchigehen lasse als diesen, was sieh nur teitweise durch die 4.7 fach raschere Diffus des Als Flüssigkeiten im Kautschuk enthalten seien und daß der II wahrscheinlich auch nie der Hitze erklären wirde, da die Diffusionsgeschwindigkeit mit der Temperatur seign dieses Ausahnden zu der kläßen und Roblichen gester haus der Hitze erklären wirde, da die Diffusionsgeschwindigkeit mit

Ueber den Durchgang von Wasserstoff durch eine Palladiumwand und den Druck, den er dabei ausübt siehe W. Ramsay (Phil. Mag. [5] 38, (1824) 206; C.-Bl. 1894, II. 510); terner W. W. Randall (Amer. Chem. J. 18 (1897) 682; C.-Bl. 1897, II. 611). — A. Winkelmann (Ann. Phys. [4] (1901) 104; 8, (1902) 388; C.-Bl. 1901, II. 678; 1902, II. 101) untersuchte die Diffusion von Wasserstoff durch Pd und Pt bei hoher Temperatur und beverschiedenen Drucken und beobachtete, daß die diffundierten Gasmenrenicht dem jeweiligen Drucke proportional sind, sondern mit abnehmenden Drucke relativ größer werden. Zur Erklärung dieser Erscheinung nimmer an, daß ein Teil des H dissoziiert ist, und daß nur Atome, nicht Moleküle durch das Metall treten. — O. W. Richardson hat in Gemeinschaft mit J. Nicola und T. Parnall für die Diffusion des H durch heißes Ilstin ähnliche Resultate erhalten (Phil. Mag. [6] 7, (1904) 266; 8, (1904) 1 C.-Bl. 1904, I. 916; 1904, II. 401). Die Diffusionsgeschwindigkeit nimm mit Temperaturerhöhung rasch zu, der Temperaturkoeffizient sinkt jedoc mit steigender Temperatur; bei konstanter Temperatur ist die Diffusion geschwindigkeit der Quadratwurzel des Druckes proportional. Aus Richardson nimmt an, daß der Wasserstoff zum Teil dissoziiert ist und daß nur Atome das Platin durchdringen. — Gegen die Dissoziationstheorihatte S. N. Sr. Schmidt (Ann. Phys. [4] 13, (1904) 747; C.-Bl. 1904, 1128). Einwände erhoben, die aber sowohl von Richardson (Proc. Cambridge Phil. Soc. 13, I. 27; C.-Bl. 1905, I. 1210) als auch von A. Winker

MANN (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 773; C.-Bl. 1905, I. 1362) als unbegründet zurückgewiesen werden.

Wasserstoff diffundiert bei gewöhnlicher Temperatur nicht durch Glas von 1.5 mm Dicke, auch nicht unter einem Druck von 126 Atmosphären. G. Quincke (Pogg. 160, (1877) 118; J. B. 1877, 63), A. Bartoli (Gazz. Chim. Ital. 14, (1885) 544; J. B. 1885, 59). — Bei hohen Temperaturen (ca. 1300°) diffundiert Wasserstoff (wie He, N und O) durch Röhren aus geschmolzenem Quarz. A. Jaquerod und F. L. Perrot (Compt. rend. 139, (1904) 789; C.-Bl. 1905, I. 8), Berthelot (Compt. rend. 140, (1905) 821, 1153 und 1159; C.-Bl. 1905, I. 1201 und 1578).

8. Einschliessung des Wasserstoffs durch Metalle. — Verschiedene Metalle nehmen, wenn sie in einer Wasserstoffatmosphäre allmählich zum Rotglühen erhitzt werden und darin erkalten, erhebliche Mengen Wasserstoff auf, die sie im leeren Raum nicht bei gewöhnlicher, sondern erst bei erhöhter Temperatur, vollständig oft erst in Rotglut, wieder abgeben. Grahm. — Vorher im Vakuum geglühter Eisendraht nahm nahm bei dunkler Rotglut 0.46 seines Volums Wasserstoff auf; die höchste für Schmiedeeisen gefundene Aufnahme war I Vol.: dagegen entwickelte ein Stück des Meteoreisens von Lenarto, welches nach Wehnerstoff bestehendes Gas. — Schwammiges Kupfer absorbierte in der Glühhitze 0.6. Kupferdraht 0.306 Vol. Wasserstoff. Silberdraht nahm 0.211 Vol., aus Oxyd reduziertes, nur zusammengesintertes Silber 0.907 bis 0.938 Vol. auf. — Gold nahm 0.48 Vol. auf. — Platindraht, aus geschmolzenem Metall bereitet, nahm in Rotglut 0.17, Platinschwamm 1.48, geschweißtes Platin 3.83 bis 5.53 Vol. auf. Platinfolie bei 230° 1.45, zwischen 97 und und 100° 0.76 Vol. — Das größte Absorptionsvermögen besitzt Falladium. Frisch im Vakuum geglühte Palladiumfolie nimmt schon bei gewöhnlicher Temperatur 376 Vol. bei 30 bis 97° 643, bei 245° 526 Vol. H auf, Palladiumschwamm noch mehr; aber aus geschneidene Metall angefertigte Folie nimmt nur 68 Vol., eine Legierung von 5 Tl. Palladium und 4 Tl. Silber 20.5 Vol. auf. Die stärkste Wasserstoffaufnahme wurde beobachtet, als elektrolytisch in glänzenden Blättchen ausgeschiedenes Palladium, welches bei der Ausseheidung keinen Wasserstoff eingeschlossen hatte. in Wasserstoff auf 100° erhitzt und langsam abgekühlt wurde, nämlich 982.14 Vol. bei 11° und 756 mm Druck oder 0.723 % seines Gewichtes = 0.772 At. H. auf 1 At Pd. Es gab im Vakuum bei gewöhnlicher Temperatur Spuren von Gas aus. — Osmium-Iridiumkörner nehmen keinen Wasserstoff auf. — Antimen über oder unter seinen Schmelzpunkt erhitzt ebenfalls nicht (vgl. 8.85).

Bei der Elektrolyse des Wassers nehmen Palladium und in geringerem Maße Eisen und Platin, wenn sie die negative Elektrode bilden, Wasserstoff auf. — Eisen nimmt sein 0.57-faches, Platin sein 2.19-faches Vol. Hauf. Beide geben es im Vakuum erst bei einer der Rotglut nahen Temperatur wieder ab. — Beim Palladium ist die Aufnahme durchschnittlich stärker als beim Erhitzen; Blech, welches beim Erhitzen 90 Vol. Wasserstoff eingeschlossen hatte, nahm als negative Elektrode einer Bunsenschen Batterie von 6 Elementen in angesäuertem W. 200.4 Vol. auf; bei reichlicher Sauerstoffentwicklung an der positiven Elektrode entwickelte sich anfangs am Palladium gar kein Wasserstoff. Ein Palladiumdraht schloß 935 Vol. ein und dehnte sich dabei von 609.14 mm Länge auf 618.91 mm oder von 100 auf 101 6 mm aus; beim Austreiben des H durch Erhitzen zog er sich auf 699.44 mm, also zogen sich 109 mm der ursprünglichen Länge auf 98.4 mm zusammen. In einem anderen Falle betrug bei 956.3 Vol. Wasserstoffaufnahme der Unterschied in der kuhischen Ausdehnung vor und nach dem Erhitzen 9827 ... Das spez. Gew. des Palladiums ist jedoch nach der Austreibung des H nicht größer geworden, als vor der Aufnahme, sondern sogar etwas geringer; also ist der Palladiumdraht zugleich dicker geworden und zwar wahrscheinlich schen bei der Aufnahme des Wasserstoffs. Durch oft wiederholte Aufnahme und Alegabe von H vermindert sich das Vermögen des Palladiums, denselben aufzunehmen. — Auch die Legierungen des Palladiums nehmen, wenn das andere Metall nicht über die Hälfte beträgt, als negative Elektrode in der Regel ebenfalls H auf; sie dehnen sich dubei im Verhältnis zu dessen Menge etwas mehr als doppelt so stark der Länge nach aus wie das reine Metall, ziehen sich aber beim Erhitzen uicht unter ihre ursprüugliche Länge zusammen. Die Legierungen von Palladium mit Pt, Au, Ag, Ni nahmen H auf; die von 6 Tl. Pd und 1 Tl. Cu und von gleichen Teilen Pd und Bi nicht; letztere Legierung von Wasserstoffe und nicht walzbar, Graham vermutet daher, daß zur Einschließung

stoff Hämmerbarkeit und kolloidaler Zustand des Metalls erforderlich sei; die Kupterlegierung war indessen ziemlich hämmerbar. — 8. auch Poogenbourg (Pogg. 136, 483 Lisenko (Ber. 5 (1872) 29; J. B. 1872, 278) fand, daß dünne Palladiumblättehen als Kathoden in mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angesäuertem W. das 848.16-bis 856.3-fache ihres Vol. an H. aufnehmen. Zur Wasserstoffbestimmung wurde der Palladiumwasserstoff mit einer Lösung von Ferrisulfat gekocht, und das gebildete bensalz (s. unten S. 85 u. 89) mit KMnO4 bestimmt. — BERTHELOT (Compt. rend. 94, (1882. 1377; Ann. Chim. Phys. [5] 30, (1883) 519; J. B. 1882, 60: 1883, 74) untersuchte das Absorptionsvermögen von Platin und Platinmohr für Wasser-Am besten ging die Wasserstoffabsorption mit dem durch Ameisersäure reduzierten Platin vor sich. Bertueror nimmt an, daß dabei Hydrure asstehen, denen er die Formeln Pt., den Pt., denen er die Formeln Pt., und Pt., denen er die Verbindungswarmen +42.6 and 33.9 Kal. besitzen. - Nur das von jeder verunreinigenden Oberflächenschicht befreite Palladiummetall (mittels verd. HoSO4, unter Anwendung als Anode oder durch Ausglühen im Gebläse) vermag eine großere Menge H zu okkludieren, und zwar das 800- bis 860-fache seines Volumens Pt kann an H das 204- bis 271-fache seines Volumens aufnehmen. A Bro-LINER (Ann. Phys. (Wied.) [2] 35. (1888) 791; J. B. 1888, 44). — Die Volumvergrößerung, die das Pd bei der Aufnahme von H erfährt, findet nach allen Richtungen gleichmäßig statt und ist den aufgenommenen Wasserstofmengen proportional, solange die Grenze der Sättigung noch nicht erreicht ist. Das Pd vermag nämlich nur eine bestimmte Menge H dauernd ist zu halten, kann aber durch die Elektrolyse überladen werden. Dies zeig sich dadurch, daß nach Aufhören des Stromes eine selbständige Wassen stoffentwicklung an der Palladiumelektrode auftritt. Mit der Stärke de Stromes steigt die Uebersättigung, so daß jeder Stromstärke ein be stimmter Uebersättigungsgrad entspricht, welcher durch die weiter for gesetzte Elektrolyse nicht mehr gesteigert werden kann. Es tritt dans ein stationärer Zustand ein, bei dem in jedem Zeitmomente der galvanische Strom in die Kathode ebensoviel Wasserstoff hineinbefördert, als sich in folge der durch die Ueberladung erzeugten Dissoziationsspannung aus ihr entwickelt. Auch die Aufnahme des Wasserstoffs über die Sättigung grenze findet unter Ausdehnung (und dementsprechend die selbständig Abgabe unter Verkürzung) statt, und zwar wächst nach Veberschreitung der Sättigungsgrenze das Volumen schneller, als dem aufgenommend Wasserstoff entspricht; es kommt also dem Wasserstoff im übersättigtel Palladium eine geringere Dichte zu als im gesättigten. Bei Beladung wi einer Stromstärke von 0.05 Amp. nahm das Pd sein 860-faches Volume Wasserstoff dauernd auf und wurde noch mit seinem 115-fachen Volume übersättigt. M. Thoma (Z. physik. Chem. 3, (1889) 69; C.-Bl. 1889, L 409 — Nach G. Neumann u. F. Streintz (Monatsh. Chem. 12, (1891) 642, 300 Phys. (Wied.) [2] 46, (1892) 431; C.-Bl. 1892, I. 428; 1892, II. 643 about biert Palladium 502.35, Platinschwamm 6.48 bis 29.95, Platinmohr 49.30 Vol Wasserstoff. — 1 Volum im Wasserstoffstrome reduzierten Palladiummohre absorbiert 873 Volumina Wasserstoff. Eine Druckvermehrung von 1 bit 4.6 Atmosphären übt keinen Einfluß auf die Menge des okkludierten Gasc aus. Im Vakuum gibt Palladiummohr 92% des Wasserstoffs bei gewöhr licher Temperatur ab, den Rest bei 444%. Der hierbei entstandene Pallediumschwamm nimmt 852 Vol. H auf, wovon 98% bei gewöhnlicher Temp ratur im Vakuum entfernt werden. Neues Palladiumblech nimmt wedet bei gewöhnlicher noch bei höherer Temperatur gasförmigen H auf. Aut nachdem man es mehrmals elektrolytisch mit demselben beladen und en laden hat, nimmt es keine beträchtlichen Mengen auf. Erhitzt man aber stark in der Gebläseflamme, wobei es wahrscheinlich zuerst oxydien

und dann bei höherer Temperatur wieder reduziert wird, so nimmt es bei gewöhnlicher Temperatur beträchtliche Mengen auf, etwas mehr, wenn man es auf 100 bis 130° erwärmt hat, und noch mehr, wenn es sich wieder abkühlt. Im ganzen werden vom Palladiumblech, ähnlich wie vom -mohr und -schwamm, 846 Vol. aufgenommen. Das Blech gibt im Vakuum bei gewöhnlicher Temperatur das Gas langsam ab, schneller bei 100°. L. Mond, W. Ramsay u. J. Shields (Proc. R. S. London 62, 290; C.-Bl. 1898, I. 553). — Die von den letztgenannten beobachtete maximale Wasserstoffaufnahme durch Palladiumschwarz konnten C. Paal u. C. Amberger (Ber. 35, (1905) 1394) nicht erreichen. Als letztere Palladium im Wasserstoffstrom auf 110° erhitzten und dann durch eine Kältemischung in einer Wasserstoffatmosphäre auf - 10° abkühlten, beobachteten sie eine erhebliche Zunahme an okkludiertem Wasserstoff. — Im Gegensatz hierzu hatte A. DE HEMPTINNE (Bull. Acad. roy. Belgique [3] 36, (1898) 155; C.-Bl. 1898, II. 884) gefunden, daß Platiumohr bei — 78" bedeutend weniger Wasserstoff aufnimmt als bei 15°. Pd, das mit CO in Berührung gewesen ist, zeigt gegen Wasserstoff ein merkwürdiges Verhalten, indem beim Ansteigen der Temperatur von -78° bei 20° eine sehr plötzliche Absorption stattfindet.

Kolloidalen Palladiumwasserstoff erhielten C. Paal u. C. Amberger (Ber. 38, (1905) 1398; C.-Bl. 1905, I. 1493), indem sie ihr festes, über Schwefelsäure getrocknetes Palladiumhydrosol (siehe unter Palladium) im Wasserstoffstrom auf 60 bis 110° erhitzten. Der Wasserstoffgehalt der erhaltenen Präparate entsprach ungefähr der Formel Pd. H. Aeußerlich unterscheidet sich das Palladiumwasserstoffhydrosol nicht von dem angewendeten Palladiumhydrosol, es wirkt aber wie gewöhnliches Wasserstoffpalladium als starkes Reduktionsmittel (z. B. gegen Ferrisalze).

Zur Demonstration der Wasserstoffautnahme durch Pd bringt L. Smith (Am. Chemist 5, 213; J. B. 1874, 177) ein sehr dünnes, 1.5 cm breites und 8 cm langes Palladiumblech in den oberen Teil eines Breuners. Es wird glühend, ohne seine Form zu äudern; dann bringt er es in den mittleren Teil der Flamme, so daß es mit dem unverbrannten Gase in Berührung kommt. Das Blech nimmt dann auf der unteren Seite H auf, auf der oberen nicht und krümmt sich daher sehr bedeutend. In den oberen Teil der Flamme gebracht, nimmt es sofort seine ursprüngliche Form an. Weitere Demonstrationsversuche siehe bei F Wohlen (Ber. 9, 1876, 1713; J. B. 1876, 300); H. Schiep (Ber. 18, (1885) 1727; J. B. 1885, 354; und Tu. Wilm (Ber. 25, (1882) 217; C. Bl. 1802, L. 427).

Die Wasserstoffabsorption durch Pd benutzt W. Hempel (Ber. 12, (1879) 636; J. B. 1879, 1025) zur gasanslytischen Bestimmung des Wasserstoffs. Durch Pd, welches mit einer dünnen Oxydulhaut überzogen ist, wird aller H absorbiert und kaun spater durch Veberleiten von Luft verbrannt werden. Es dürfen aber gewisse andere Gase (CO<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub>, schwere Kohlenwasserstoffe: nicht zugegen sein. — Tschirkoff (Bull. Soc. (Dim. [2] 38, 1882) 171; J. B. 1882, 59 u. 1263) empfiehlt Pd zur quantitativen Bestimmung des H in Johen Fällen, wo er sich in geschlossenen Gefäßen unter Druck entwickelt. Durch Ernitzen auf 350° wird das absorbierte Gas aus der Pd-Spirale wieder gewonnen.

Die von Helmholtz bzw. E. Root (Berl. Akad. Ber. 1876, 217; J. B. Zur Demonstration der Wasserstoffautnahme durch Pd bringt L. Smith Am. Chemist

Die von Helmholtz bzw. E. Root (Berl. Akad. Ber. 1876, 217; J. B. 1876, 130) für das Platin und W. Beetz (Ann. Phys. (Wied.) [2] 5, (1878) 1; J. B. 1878, 139) für das Palladium nachgewiesene Tatsache, daß der okkludierte H sich in diesen Metallen durch eine Art Diffusion zu verbreiten vermag, wurde von M. Thoma (Z. physik. Chem. 3, (1889) 69; C.-Bl. 1889, I. 410) durch neue Versuche bestätigt. — Nach W. Nernst u. A. Lessing Nachr. k. Ges. Wiss. Göttingen 1902, 146; C.-Bl. 1902, II. 240) ist es für die Erscheinung der Diffusion gleichgültig, auf welche Weise der H am I'd erzeugt wird. Die Beladung der anderen Seite eines Palladiumbleches mit H tritt anch ein, wenn an die eine Seite des Metalls ein Reduktionsmittel (z. B. Kobaltocyankalium) gebracht oder gasförmiger Wasserstoff

P. A. FAVRE (Compt. rend. 77, (1873) 649; J. B. 1873, 22) hat die Wärmeentwicklung bei der Absorption des H durch Palladium und Platinschwarz untersucht: während bei der

in mehreren Anteilen bis zur Sättigung erfolgenden Wasserstoffabsorption durch Pd die für gleiche Gewichtsmengen aufgenommenen Wasserstoffs entwickelten Wärmemengen annähernd konstant blieben, nahmen sie bei der Verdichtung des Wasserstoffs durch Platinschwarz allnählich ab. Es ergaben sich für die Absorption von 1 g elektrolytischem Wasserstoff durch Pd bei dem 1. Versuch 8988 kal., bei dem 17. Versuch 9167 kal.; für die Verdichtung von 1 g gewöhnlichen gasförmigen Wasserstoffs durch Pt bei dem 1. Versuch 23075 kal., bei dem 4. Versuch 13528 kal. — Siehe auch Compt. rend. 78, 1874, 1257; J. B. 1874, 111 und J. Moutier (Compt. rend. 79, (1874) 1242; J. B. 1874, 112). — Für jedes Gramm durch Pd okkludierten Wasserstoffs werden 4640 kal. entwickelt Diese Wärmemenge bleibt konstant für verschiedene Fraktionen aufgenommenen Gases. Nach Reduktion für die von der Atmosphäre geleistete Arbeit ergibt sich 4370 kal. als Okklusionswärme. L. Mond, W. Ramsay u. J. Shields (L.c.).

Nach Wilm (Ber. 14, (1881) 629; J. B. 1881, 306) besitzt reines Rhodium die Fähigkeit, Wasserstoff zu absorbieren in noch höherem Maße als das Pd und zwar soll diese Eigenschaft je nach der Darstellungsweise des Metalles schwanken. L. Quenessen (Compt. rend. 139, (1904) 795; C.-Bl. 1905, I. 76 u. 724) konnte aber diese Angaben in keiner Weise bestätigen. Das Rhodium gleicht in bezug auf chemische Affinität zum H dem Pd nicht, es handelt sich vielmehr hier wie beim Platinschwamm um eine Kontaktwirkung, wodurch H und O unter Bildung von

Wasser kondensiert werden (siehe S. 98).

Der vom Palladium eingeschlossene Wasserstoff scheint nicht eine chemische Verbindung in engerem Sinne zu bilden. Durch Fällen von Palladosulfat mit Natriumhypophosphit dargestelltes Wasserstoffpalladium, ein schwarzes Pulver, zersetzt sich schon bei 0° unter Wasserstoffentwicklung: der schwarze pulvrige Rückstand enthält keinen Wasserstoff mehr und erlangt die Fähigkeit, denselben aufzunehmen, erst durch Erhitzen zum Rotglühen, wodurch er in graues Palladium umgewandelt wird. Das Palladium erleidet durch die Wasserstoffaufnahme außer einer Volumvergrößerung keine ünßerlich sichtbare Veränderung. Seine Zähigkeit und Leitungsfähigkeit für Elektrizität und Wärme verringern sich etwas; doch blieb erstere bei Anfnahme von 935 Vol. H noch so groß wie die einer Legierung von 80 T. Cu und 20 T. Ni; die elektrische Leitungsfähigkeit betrug 5,99; der Wasserstoff muß daher metallartigen Charakter haben, und seine Verbindung mit Palladium ist als eine Legierung von Palladium mit metallischem Wasserstoff, Hydrogenium, zu betrachten. Die Wasserstofflegierung besitzt stärker magnetische Eigenschaft als Palladium allein; der Wasserstoff ist daher in ihr nicht diamagnetisch, sondern paramagnetisch.

- Das spez. Gew. des Wasserstoffs im metallartigen Zustande berechnet sich aus der Volumvergrößerung und dem spez. Gew. der damit beladenen Palladiumlegierungen zu 0.711 bis 0.7545, im Mittel zu 0.733; aus der des reinen Palladiums, wenn man annimmt, daß die Zusammenziehung, welche es beim Erhitzen zeigt, schon beim Eintritt des Wasserstoffs stattgefunden hat, so daß also der Wasserstoff in der Palladium-Wasserstoff-Legierung den doppelten Raum der ursprünglichen kubischen Ausdehnung einnimmt (oder richtiger wohl, daß dieselbe in Wirklichkeit doppelt so groß gewesen ist, wie sie irrtümlich aus der Längenausdehnung allein berechnet war), ergibt sich das spez. Gew. 0.854 und 0.872. Die Zahl 0.733 betrachtet Graham als die wahrscheinlichste.

Das spez. Gew. des von Palladium okkludierten Wasserstoffs ist nach J. Dewar (N. Arch. sc. phys. nat. 50, 207; J. B. 1874, 180) im Mittel von acht Bestimmungen 0.620. Seine spez. Wärme schwankte bei Palladiumblech zwischen 3.93 und 5.88, bei Palladium in Stangen zwischen 3.79 und 5.05. Der Ausdehnungskoeffizient eines im Maximum mit Wasserstoff beladenen Palladiums (Dewar gibt ihm die Formel Pd3H2) ergab sich ungefähr zu 0.000058 zwischen 0° und 50° und zu 0.000066 zwischen 0° und 80°. — Nach Mond. Ramsay u. Shields (l. c.) hat Palladiumwasserstoff vielleicht die Formel Pd3H2; jedenfalls existiert die Verbindung Pd4H nicht, deren Vorhandensein Troost u. Hautefeuille (Compt. rend. 78, (1874) 686; J. B. 1874, 294) annehmen. — Nach den Untersuchungen C. Hoitsema's (Z. physik. Chem. 17, (1895) 1; C.-Bl. 1895, II. 154) ist Palladiumwasserstoff keine chemische Verbindung. Vielleicht bildet Palladium zwei nicht mischbare feste Lösungen mit Wasserstoff. (S. auch unter Palladium.) Ueber die metallische Natur des Wasserstoffs s. auch F. Mohr (Ber. 4, (1871) 239; J. B. 1871, 202) und Moissan (ds. Bd. S. 86).

Werden mit Wasserstoff beladene Metalle zu positiven Elektroden gemacht, so daß sich Sauerstoff an ihrer Oberfläche entwickelt, so geben sie den Wasserstoff rasch ab. Der

verdichtete Wasserstoff scheint gesteigerte Affinität zu besitzen; damit beladenes Palladium reduziert Ferri- zu Ferrosalzen,  $K_4$ Fe(CN)<sub>n</sub> zu  $K_4$ Fe(CN)<sub>n</sub> und bildet mit Jod- und Chlorwasser Jod- und Chlorwasserstoffsäure; längere Zeit der Luft ausgesetzt, wird es oft plotzlich wasser Jod- und Chlorwasserstoffsaure; langere Zeit der Luft ausgesetzt, wird es oft plotzlich heiß und verliert den Wasserstoff durch Охудатіон. Graham. — Galvanisch mit Palladiumschwarz überzogenes Palladiumblech, welches als negative Elektrode sieh mit Wasserstoff gesättigt hat, erhitzt sich nach dem Herausnehmen und raschen Trocknen sehr hald auf mindestens 200°. Es reduziert FeSO<sub>4</sub>. — Aether veranlaßt rasche Wasserstoffentwicklung und absorbiert dann das Gas. Böttgen (J. pr. Chem. 107, 41). — Böttgen fand ferner Diegl. pol. J. 201, (1871) 80; J. B. 1571, 203), daß mit Palladiumschwarz überzogenes Palladium bei 12-stündiger Elektrolyse das 800-fahr volum H absorbiert und es nach dem Abtracknen fust hätzechnel wieder entweichen führt sieh dabei so erhitzend dech leiber. Abtrocknen fast blitzschnell wieder entweichen läßt, sich dabei so erhitzend, daß locker darungewickelte Schießbaumwolle verpuffte. — Der fein verteilte Palladiumwasserstoff ist je nach seinem Wasserstoffgehalt in verschiedenem Grade pyrophorisch. Wasserstoffreiche Präparate erhitzen sich, an die Luft gebracht, sofort unter Funkensprühen bis zum Glüben. Paal u. Ambrogen : Ber. 38, (1905) 1397.)

Roheisen absorbiert Wasserstoff mit größter Leichtigkeit. Troost u. HAUTEFEUILLE (Compt. rend. 76, (1873) 482, 562; J. B. 1873, 996). Ein Zylinder von 500 ccm Inhalt lieferte nach 190 Stunden im Vakuum bei 800" 16.7 ccm Gas, wovon 12.3 ccm H waren (der Rest bestand aus CO, N und CO<sub>2</sub>). Nachdem derselbe Zylinder 48 Stunden lang bei 800° und 0.770 m Druck in einer Wasserstoffatmosphäre verweilt hatte, lieferte er, dem Vakuum 170 Stunden lang ausgesetzt, 46,6 ccm Gas, wovon 44.0 ccm H waren (Rest N und (O). Gußstahl zeigt ein ähnliches Verhalten wie Roheisen, nahm aber überhaupt weniger Gas auf. Weiches Schmiedeeisen löst Kohlenoxyd reichlicher als Wasserstoff. Die Zerbrechlichkeit, welche Eisenand Stahldrähte erlangen, wenn sie nur einige Minuten mit angosäuertem Wasser in Berührung sind, rührt von einer Absorption von H her. Besonders rasch wird das Maximum der Zerbrechlichkeit erlangt, wenn ein Stück amalgamiertes Zink in die Lösung getaucht und mit dem Eisen zu einer galvanischen Kette verbunden wird. Das hydrogenisierte Eisen behält seine Zerbrechlichkeit bei allen Veränderungen der Atmosphäre für unbeschränkte Zeit; erst Erhitzen bis zur Rotglut stellt die ursprüngliche Biegsamkeit in wenigen Sekunden wieder ber. E. Hughes (Chem. Ztg. 1990, 388; J. B. 1880, 319). — Von allen übrigen Metallen hat besonders das Eisen die am Palladium beobachtete Eigenschaft (s. oben S. 82), sich als Kathode im Wasserstoffvoltameter mit Wassarstoff zu übersättigen. Wenn man, nachdem die Elektrolyse eine Zeitlang gedauert hat, das Eisen mit Wasser abspült und unter reines Wasser bringt, bemerkt man ähnlich wie beim Palladium eine deutlich sichtbare Wasserstoffentwicklung. Auch hier entspricht jeder Stromstärke ein bestimmter Uebersättigungsgrad. M. THOMA (I. C.). — Eine l'ebersicht über die Arbeiten, welche sich auf das Verhalten des Wasserstoffs zum Eisen und auf den Einduß des Wasserstoffgehaltes auf die Eigenschaften des Eisens beziehen, geben H. Wedding. Theorem Fischen (Stahl und Eisen 23, (1903) 1268; C.-Bl. 1904, I. 59).

Ein auf galvanischem Wege gewonnenes Kobaltblech und, wenngleich in sehr geringem Grade, reines Zinn lassen sich ähnlich dem Palladium mit Wasserstoff beladen. R. Böttger (J. pr. (hem. [2] 9, (1874) 193; J. B. 1874, 295). — Nach Neumann n. Streintz (Monatsh. Chem. 12, (1891) 642; C.-Bl. 1892, I. 428) absorbiert 1 Vol. Kobalt 59.31 bis 153.00 Vol. Wasserstoff. - Nickel das 16.85- bis 17.57-fache seines Volumens an Wasserstoff.

Käufliches poröses Würfelnickel (bestehend aus 88.4%, Ni, 8.1 ('u. 2.7 Fe, 0.8 As), als negative Elektrode in angesäuertem Wasser dienend, nimmt sein 165-faches Volumen Wasserstoft auf. In Wasser eingetaucht entwickelt es im Laufe von 2 bis 3 Tagen alles aufgenommene Gas. Dasselbe Stück kann wiederholt angewandt werden; seine Fühigkeit, Wasserstoff zu verdichten und wieder zu entwickeln, scheint dadurch eher zu steigen als zu einken. Nach etwa fünfmaligem Gebrauche wird es jedoch körnig und zerreiblich und zerfallt zuletzt zu Pulver. - Die Wasserstoffentwicklung beruht nicht auf einem etwaigen zu-Miligen Gehalt an Alkalimetallen, da auch durch langes Behandeln mit verdünnter Säure gereinigtes Metall sich ganz ehenso verhält. — Kompaktes Nickel, sowie galvanisch mit einer Schicht metallischen Nickels überzogenes Würfelnickel, welches als negative Elektrode gedient hat, entwickelt beim Eintauchen in Wasser nicht merklich Wasserstoff, zeigt aber nach dem Aufhören des elektrischen Stromes längere Zeit Polarisation als andere Metalle mit Ausnahme des Palladiums. Es scheint also, daß bei gewöhnlicher Temperatur nicht Diffusion von Wasserstoff durch die Masse des Nickels stattfindet, wie bei Palladium, wehl aber starke Oberflächenkondensation, die bei der größeren Oberfläche des Nickelschwamms stärker hervortritt. — Platiuschwamm und Kohle zeigen nach Unterbrechung des Stroms keine Wasserstoffentwicklung. RAOULT (Compt. rend. 69, 826). — Böttern (Dingl. pol. J. 201, (1871) 80; J. B. 1871, 203.

Schmelzendes Kupfer absorbiert etwas Wasserstoffgas und entläßt es beim Erstarren. Antimon verhält sich ebenso. Caron (Compt. rend. 63. 1129; Chem. Centr. 1868, 63). - Kupfer absorbiert 4.78 bis 4.81 Volume Wasserstoff. NEUMANN und STREINTZ. - Eine oxydierte Kupferrolle, welche m Wasserstoff. Neumann und Streintz. — Eine oxydierte Kupferrolle, welche m voller (dur reduziert wird, absorbiert nur dann merkliche Mengen H, wenn sie in einer Wasserstoffatmosphäre erkaltet. Neuer Kupferdraht bindet unter denselben Umständer mehr H als öfters gebrauchter. Wird der H nach vollständiger Reduktion bei voller (out durch (O)2 verdrängt, so behält das Kupfer keinen Wasserstoff. Thudichum u. Hakk (Chem. Soc. London 2. (1876) 251; J. B. 1876, 966). — O. Lietzenmayer (Ber. 11. 1876) 306; J. B. 1878, 1040) empfiehlt die zur Verwendung bei Elementaranalysen bestimmte Kupferspiralen in einem an einem Eude offenen Rohr für sich zu erhitzen, bis sie nach einer vorübergehenden Dunkelfärbung (durch Oxydation) wieder die helle Kupferfarbe genommen haben (infolge des Entweichens des H bei höhrere Temperatur). — Nach G. S. Johnson (Chem. N. 37, (1878) 271; J. B. 1878, 286; 1879, 276) halt das hydrogenisierte Kupfer fast allen H im Vakuum oder bei Rotglut zurück; ferner vermag dasselbe Metall unter verschiedenen Umständen verschiedene Mengen von H einzuschließen. Zur Entfernung desselben glüht man das reduzierte Metall am besten nach Thurdehum im CO. Strome. - Der Wasserstoff bildet mit dem Kupfer eine unterhalb Dunkelrotglut beständige Verbindung. Reduziertes Cu hält deshalb Wasserstof hartnäckig zurück und gibt ihn selbst beim Ueberleiten einiger Liter Lut bei Rotglut nicht vollstängig ab. A. Leduc (Compt. rend. 135, (1902: 1332: 136, (1903) 1254; C.-Bl. 1903, I. 310; II. 93). — Elektrolytisch dargestelles (\* enthält immer eine gewisse Gasmenge okkludiert, die größtenteils aus Wusserstoff beseht mit geringen Mengen von CO, und einer Spur CO. Der Wasserstoff ist nur okklusie und nicht in chemischer Bindung. A. Soner (Compt. rend. 107, (1888) 733; J. B. 1888, 307

Geschmolzenes Blei absorbiert 0.11 bis 0.15 seines Volumens an Wasser stoff. NEUMANN II. STREINTZ (Monatsh. Chem. 12, (1891) 642). — J. vij mot Versuche (Chem. N. 65, (1892) 195; C.-Bl. 1892, I. 810) ergaben jedoch, daß der Wasser stoff dem Ph nur oberflächlich anhaftet, aber nicht darin okkludiert ist.

Nach Neumann u. Streintz (l. c.) absorbiert Ag keinen Wasserstoff Au 37.31 bis 46.32 Volume, Al 2.72 Vol. — Ueber ein Hydrogeniumamalgam s. O. Löw (J. pr. Chem. [2] 1, (1870) 307; J. B. 1870, 205) und C. A. Seely (Chem. N. 21, (1870) 265; J. B. 1870, 207).

Kalium und Natrium absorbieren gleichfalls Wasserstoff, und zwar nimmt ersteres zwischen 200° und 400° 126 Vol., letzteres zwischen 300° und 421° 237 Volumen Wasserstoffgas auf unter B. der Verbindunge K. H bzw. Na. H (weiteres darüber siehe unter Kalium und Natrium, B. II Abt. 1). Die Hydrüre der Alkalien und Erdalkalien sind gut definierte, kristallisierend Verbindungen, welche stark reduzierend wirken, mit CO, Formiate, mit SO, Hydrosalt C bilden, sich mit Chlor- und Jodderivaten umsetzen, H<sub>2</sub>O unter lebhafter Wasserstoffentwicklung zersetzen, mit C<sub>2</sub>H<sub>2</sub> Verbindungen vom Typus C<sub>2</sub>K<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub> geben, aus denen due leichtes Erhitzen C<sub>2</sub>H<sub>2</sub> entweicht, wührend dus Karbid zurückbleibt. (Vgl. auch Bd unter K und Na.) Da die Metallhydrüre nicht leitend sind, so ist dies ein Beweis desin daß der Wasserstoff in diesen Verbindungen nicht die Rolle eines Metalls spielt, die Metall hydrüre also keine Legierungen des Wasserstoffs sind. H. Motssan (Kerue gen de Conspure et appl. [5] 6, (1903) 277; C.-Bl. 1903, H. 481). Lithium und Thallium gehol keine Verbindungen mit Wasserstoff ein, obwohl auch diese Metalle be 500" und 760 mm Druck einige Volume Haufnehmen. Tagost u. Har FEUILLE (Compt. rend. 78, (1874) 807 u. 968; J. B. 1874, 238) betrack die Verbindungen des Wasserstoffs mit Kalium und Natrium als L rungen und den Wasserstoff als Metall. Das spez. Gew. des mit Na

rerbundenen Wasserstoffs ist 0.630 (vgl. S. 84). Siehe hierzu J. Moutire Compt. rend. 78, 1874 1242; J. B. 1874, 112); A. Holt (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 187; 2-Bl. 1903, H. 327; und de Forerand (Compt. rend. 140, (1905) 990; C.-Bl. 1905, I. 1490). — Der Wasserstoff verbindet sich direkt und schnell mit Neodym, Praseodym, Samarium, sowie mit Thorium, Cer und Lanthan, C. Mationon (Compt. rend. 131, (1900) 891; C.-Bl. 1901, I. 85).

III. Chemische Eigenschaften des gasförmigen Wasserstoffs. - 1. Verallen des Wasserstoffs gegen Lösungen von Metallsalzen, - Wasserstoffreduziert aus Lösungen von Silbersulfat, -acetat oder -nitrat nach Angerer Zeit ein wenig Silber. - Neutrale Lösungen von PtCl, oder von NH, PtCl, trüben sich beim Einleiten von Wasserstoff und geben einen eils schwarzen pulvrigen, teils metallglänzenden schuppigen Nd. Aus Losungen, die nicht mehr als 1/300 bis 1/250 Platin enthalten, wird allmählich alles Metall reduziert. — Pd wird noch leichter reduziert; aus gedischten Lösungen werden Pt und Pd teils gemengt, teils anscheinend verbunden ausgeschieden. — Iridiumlösung wird kaum. Goldlösung nicht erändert. — Lösungen von  ${\rm HgNO_3}$  und  ${\rm HgCl_2}$  bei gewöhnlichem Druck benfalls nicht; bei einem Druck von mehr als 100 Atmosphären wird Tetall abgeschieden. — In wäßrigem FeCl, wird bei 48-stündiger Ein-irkung im Dunkeln etwas FeCl, gebildet. Brunner (Pogg. 122, 153; 1. B. 1864, 124). - Wasserstoffgas scheidet aus den wäßrigen Chlorerbindungen von Pt, Pd. Rh und Ir beim Erwärmen im Wasserbade die tetalle vollständig ab. Bunsen (Ann. Pharm. 146, 265). – Unter starkem Fuck reduziert H aus wäßrigem HgNO<sub>8</sub> Metall. – Es reduziert aus rabrigem Silberacetat schon bei gewöhnlichem Druck, aus AgNO3 sehr lagsam bei gewöhnlichem, rascher bei starkem Druck, aus wäßrigem filberchloridammoniak und aus Ag<sub>2</sub>SO, nur bei erhöhtem Druck, Metall, aus etzterem bei um so geringerem Druck, je verdünnter die Lsg. ist, und zwar eds als Metallspiegel, teils als dunkelgraues Pulver, welches beim Erützen unter Gasentwicklung zu metallischem Ag wird und vielleicht eine Asserstoffverbindung des letzteren ist. — Kupfer- und Bleisalzlösungen eigten bei 40 Atmosphären Druck keine metallische Ausscheidung. — Bei Sew, eines aus der Lsg, hervorragenden Platinblechs werden Cuprinitrat and Ag. SO, schon bei gewöhnlichem Druck reduziert. Bleisalze bleiben Inverandert. Beketoff (Compt. rend. 48, 442; J. B. 1859, 66; Zeitschr. Thom. 11. 176; J. B. 1865, 13). - Auch Löwenthal (J. pr. Chem. 79, 480; J. B. 1860, 497) beobachtete bei verstärktem Druck stärker reduzierende Wirkung des Wasserstoffgases; Indigo wurde durch Zinkpulver und Aetzsaue nur in geschlossenen, nicht in offenen Gefäßen reduziert.

Reines Wasserstoffgas reduziert Silbersalze nicht, sondern nur solches, das durch Spuren von Arsen- oder Siliciumwasserstoff verunreinigt ist. B. Renault (Compt. rend. 76, (1873) 384: J. B. 1873, 1026; vgl. Compt. rend. 74, (1872) 984, 1412; 75, 1766; J. B. 1872, 1081). — Auch nach Pellut (Compt. rend. 78, (1874) 1132; J. B. 1874, 289) ist reiner, mit lenot-lösung gewaschener Wasserstoff ohne Einwirkung auf neutrales 1800. Eine Lsg. von geschmolzenem AgNO<sub>3</sub>, welche infolge von gebildetem Sheroxyd immer etwas alkalisch reagiert, wird in der Kälte und in der Wärme der Art von reinem Wasserstoffgas angegriffen, daß das gelöste Silberayd reduziert wird. Säuert man die Lsg. mit etwas HNO<sub>3</sub> an, so entacht weder in der Kälte noch in der Wärme ein Niederschlag. — Im Freusatz hierzu konstatierten Russel (J. Chem. Soc. London [2] 12, (1874) 3; B. 1874, 289), N. Békétoff (Compt. rend. 79, (1874) 1413) und A. R. Leds (Ber. 9, (1876) 1456; J. B. 1876, 166), daß auch ganz reiner H

neutrale Lösungen von AgNO, wenn auch erst bei längerer Einw. unter Abscheidung metallischen Silbers reduziert. Letzteres wirkt in dem Maße, als die Reaktion fortschreitet, auf die freiwerdende HNO3 ein unter & von Silbernitrit. Da dieses von H nicht zersetzt wird, ist (bei Anweudung konzentrierter Silberlösungen) das Endresultat die vollständige Umwadlung des Silbernitrates in das Nitrit. Aus sehr verd, Lösungen erhalt man das Ag in metallischem Zustande, da stark verdünnte HNO, auf Ar fast gar nicht einwirkt. Russen. Die abgeschiedenen Silbermengen sind genau proportional der Menge des absorbierten Wasserstoffs, Bruktoff, und fast genau proportional der Zeit. Leeds. — AgNO3-Lösung wird auch im Dunkeln unter Abscheidung metallischen Silbers durch reinen H reduziert. Schobig (J. pr. Chem. [2] 14. (1876) 289; J. B. 1876, 167). - Bei der Reduktion des AgNO, durch H treten neben metallischem Ag keine niederen Oxydationsstufen des Stickstoffs auf, aber mit KOH wird en ammoniakhaltiges Destillat erhalten. Th. Poleck u. K. Thümmel (Ber. 16. (1883) 2435; J. B. 1883, 425). — Mit konz. neutraler AgNO<sub>8</sub>-Lösung 1.2 getränktes Papier wird durch reinen H sofort, ein mit verd. Lösung (1 20 getränktes nach einiger Zeit gefärbt; dagegen findet eine Einw. auf en mit saurer AgNO<sub>a</sub>-Lösung (1:2, mit dem gleichen Volumen offizinelle HNO, angesäuert) imprägniertes Papier nicht statt. E. Reichhaupt And. Pharm. [3] 21, (1883) 585; J. B. 1883, 1575). — J. B. SENDERENS Bull Soc. Chim. Paris [3] 15, (1896) 991; C.-Bl. 1896, II. 775) leitete remen elektrolytisch dargestellten H durch siedende Lösungen von AgNO, verschiedener Konzentration. Dieselben werden um so rascher reduziert, pkonzentrierter sie waren. Die Reduktion machte sich nicht nur durch das Auftreten eines Niederschlages bemerkbar, sondern auch dadurch, daß die Lösungen saner wurden, und zwar um so weniger, je verdünnter sie waren. Bei der Einw. des H auf kalte AgNOa-Lösungen wurden analoge Beobachtungen gemacht.

Platin, Palladium und Gold werden durch Wasserstoffgas aus ihren Lösungen niedergeschlagen, Cu(NO3), wird zu Nitrit reduziert, Merkunnitrat liefert ein basisches Salz. Russel (Chem. N. 28, (1874) 277; J. B. 1874, 289). Siehe hierzu H. Pellet (Compt. rend. 77, (1873) 112; J. B. 1873, 291). — Wasserstoff wird durch Lösungen von Palladiumchlorid und von Platinchlorid schon in der Kälte unter Abscheidung von Metall langsam, aber vollständig oxydiert. Festes Palladochlorid (PdCl<sub>o</sub>) wird school bei gewöhnlicher Temperatur unter Entwicklung von HCl sehnell reduziert Durch Leiten eines Gases, welches weniger als 0.1 ", freien H entialt, über PdCl, und darauf in AgNOs-Lösung erhält man eine deutliche Reaktion F. C. Phillips (Am. Chem. J. 16, (1894) 255; C.-Bl. 1894, I. 946). — E. D. CAMPBELL U. E. B. HART (Am. Chem. J. 18, (1896) 294; C.-Bl. 1896, I, 1143) verwenden diese Reaktion zur quantitativen Bestimmung des Wasserstuß - Wasserstoffgas wird durchaus nicht oxydiert durch Lösungen von Fell H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, K<sub>3</sub>Fe<sub>1</sub>CN)<sub>6</sub>, HNO<sub>3</sub> (spez. Gew. 1.42), durch eine Mischung vot konz. H. SO. und konz. HNO. durch Königswasser im zerstreuten Tageslichte und durch H. CrO. bei gewöhnlicher Temperatur. Dagegen wird allmählich oxydiert durch KMnO. in saurer, neutraler oder alkalischet Lösung. J. A. Wanklyn u. W. J. Cooper (Phil. Mag. [5] 30. (1890) 431; C.-Bl. 1890, H. 988). Ueber die Oxydation des Wasserstoffs durch Permanganat siehe ferner Victor Meyer u. v. Recklinghausen (Ber. 29, 1890) 2549; C.-Bl. 1896, H. 1081) und H. HIRTZ u. VICTOR MEYER (Ber. 29, (1896) 2828; C.-Bl. 1897, I. 15), sowie die auf S. 70 angegebene Abhandlung.

2. Verhalten gegen Metalloxyde. - Schwarzes Palladiumoxydul (erhalten

durch Erhitzen des Nitrats) wird nach F. Wöhler (Ann. Chem. Pharm. 174, (1874) 60; J. B. 1874, 295) von Wasserstoff ohne Hilfe von Wärme momentan reduziert und zwar unter lebhafter Feuererscheinung. — Wasserstoff wird in der Kälte von Ag<sub>2</sub>O absorbiert. Erhitzt man auf 100°, so wird die Reaktion beschleunigt, verläuft quantitativ und man kann sie dann benutzen, um Wasserstoff von anderen Gasen, sogar von freiem Sauerstoff zu trennen. Methan und Aethan werden von Ag<sub>2</sub>O nicht absorbiert. A. Colson (Compt. rend. 130, (1900) 330; C.-Bl. 1900, I. 533).

WRIGHT U. LUFF (J. Chem. Soc. London 33, (1878) 1, 504; J. B. 1878, 232)

und F. Glaser (Z. anorg. Chem. 36, (1903) 1).

Der Gärungswasserstoff besitzt nach A. Fitz (Bev. 12, (1879) 474; J. B. 1879, 1013) annähernd dieselbe chemische Energie wie der aus Natriumamalgam entwickelte. Er verwandelt Invertzucker in Mannit, Indigblau in Indigweiß, reduziert Nitrate, nicht aber

Sulfate, sowie Milehsäure zu Propionsäure,

ci Allgemeines.— Ozonwasserstoff oder aktiven Wasserstoff nannte Osans den aus einer trisch bereiteten Mischung von frisch destilliertem Nordhäuser Vitriolöl und Wasser elektrolytisch entwickelten Wasserstoff, welchem er eine stärkere Verbindungsfähigkeit und ein anderes Atomgewicht. 0.66, zuschreibt als dem gewöhnlichen Wasserstoff. Es reizt beim Kinatmen zum Husten. Dieses elektrolytische Wasserstoffgas riecht schwach säuerlich und reduziert Silbersalze, insbesondere Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> welches 1.3 Volumprozente des Gases absorbiert) aus ihren Lösungen, bläut eine Mischung von Ferrisalz und K<sub>3</sub>Fe(UN)<sub>6</sub>, erleidet, mit verdünnter HNO<sub>4</sub> abgesperrt, in welche ein Platinblech eintaucht, allmählich eine Volumverminderung. Kohle, in geringerem Grade auch platiniertes Platin, welche als negative Elektrode in obiger Säuremischung gedient haben, reduzieren ebenfalls Silberlösung. Diese Wirkungen bernhen nicht auf einem Gehalt des Gases an AsH<sub>3</sub> oder H<sub>2</sub>S oder der Kohle an Eisen. — Nach Osans besitzt Platin das Vermögen, gewöhnliches Wasserstoffgas aktiv zu machen, da feuchter Platinschwamm, in demselben bis zur Trockenheit erhitzt. Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> reduziert. Feuchte Kohle tut dies bei gleicher Behandlung nicht. Durch den elektrischen Funken ist gewöhnlicher Wasserstoff nicht in Ozonwasserstoff umzuwandeln. Osans (J. pr. Chem. 58, 385: 61, 500; 66, 102; 69, 1; 71, 355; 78, 93; 81, 20: 92, 210; Pogg. 95, 311; 97, 327; 98, 181; 106, 326; Chem. Centr. 1858, 679; 1850, 372; Wiszb. naturw. Zeutschr. 4, 7, 19: J. B. 1853, 316: 1554, 287: 1855, 292; 1856, 273; 1857, 82: 1858, 64, 67; 1859, 66: 1860, 60: 1863, 143; 1864, 124). — Löwenthal (J. pr. Chem. 78, 116) vermutet, daß die reduzierende Wirkung des angeblichen Ozonwasserstoffs auf einen Gehalt des angewandten Vitriolöls an SO, zurückzuführen sein möchte. — Magnus (Pogg. 104, 655; J. B. 1858, 66 konnte an elektrolytischem Wasserstoff keine reduzierende Wirkung auf Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bemerken; ebenso wenig an Kathoden von platiniertem Platin oder eisenfreier Kohle, wohl aher an einer solchen

Als "aktiver Wasserstoff" wurde von verschiedenen Forschern auch der im Palladium (oder überhaupt in Metallen) okkludierte Wasserstoff wegen seiner erhöhten Reaktionsfähigkeit bezeichnet. Siehe S. 85 oben u. Böttger Ber. 6, 1873) 1396; J. B. 1873, 1780. H. Kolbr u. M. Saytzeff (J. pr. Chem. [2] 4, 1871) 418; 6, (1872) 126; J. B. 1871, 203; 1872, 279) reduzierten durch Ueberleiten über Palladium im Wasserstoffstrom Benzoylchlorid zu Benzeldehyd und Benzylalkohol, Nitrobenzol zu Anilin. — St. Cooke (Chem. N. 58, (1888) 103; J. B. 1888, 462) beobachtete, daß bei Ggw. von feinverteiltem Platin, das auf einem Platinblech elektrolytisch niedergeschlagen war, konzentrierte HNO3, durch H rasch, verdunnte langsamer reduziert wurde, erstere gibt fast aussehließlich HNO2, letztere auch NH3 und zwar um so mehr, je verdünnter sie ist. Nitrate werden gleichfalls durch den auf Platin okkludierten H rasch reduziert, ebenso die freien Halogene, unterchlorige Säure und KClO3. Konzentrierte H28O4 wird durch gewöhnlichen Wasserstoff nicht verändert, bei Ggw. von fein verteiltem Platin findet eine stetige, wenn auch langsame Kontraktion statt, und die Säure nimmt einen starken Geruch nach SO2 an. KMnO4, K2Cr2O3, Ferrisalze, Merkurisalze, K2Fe(CN3) werden gleichfalls durch H bei (gw. von Pt rasch reduziert. NO wird durch wenig okkludierten Wasserstoff zu N und N2O reduziert; bei mehr Wasserstoff zu aktivieren. Als C. PAAL u. C. Ambergere (Ber. 38, (1905) 1406) in eine alkoholische Nitrobenzellösung bei Gegenwart kolloidales Palladiums H einleiteten, war sehon nach 15 Minuten Anilin nachweisbar.

Die verschiedenen Reduktionswirkungen, welche der sogenannte naszierende, oder der elektrolytische oder der im Palladium okkludierte

Wasserstoff hervorbringt, sind nicht auf substantiell verschiedene Modifikationen des Wasserstoffs zurückzuführen, sondern auf seinen jeweils verschiedenen Energieinhalt. D. Tommasi (Moniteur seient. [3] S. (1878) 823; Ber. 11, (1878) 345; 12, (1879) 1701; Chem. N. 41, (1880) 1 u. 176; Bull. Soc. Chim. Paris [2] 38, (1882) 148; [3] 17, (1897) 961; The Journ. of Physical Chem. 1, (1896—97) 555; J. B. 1878, 193, 195; 1879, 187; 180. 238; 1882, 218; C.-Bl. 1898, I. 165; 1897, II. 467). Siehe hierzu: T. L. Pripson (Chem. N. 40, (1879) 184, 257; 41, (1880) 208; J. B. 1879, 187, 1880, 238); J. Thomsen (Ber. 12, (1879) 2030; J. B. 1879, 188); J. H. Glabbaron (Ber. 12, (1879) 2030; J. B. H. Glabbaron (Ber. 12, (1879) 2030; J. B. H. Glabbaron (Ber. 12, (1879) 2030; J. H. Glabbaron (Ber. 12, (1879) 2030; J. H. Glabbaron (Ber. 12, (1879) 2030; STONE U. A. TRIBE (J. Chem. Soc. London 33, (1878) 306; 35, (1879) 172; J. B. 1878, 191; 1879, 183); R. FBANCHOT (The Journ. of Phys. Chem. 1 (1896-97) 75; C.-Bl. 1897, 1, 151).
G. BODLÄNDER ("Ueber langsame Verbrennung", Sammlung Chemischer

und chem.-techn. Vorträge, Bd. III, Heft 11 u. 12, S. 427-433, Stuttgot 1899) erklärt die erhöhte Wirksamkeit des in Metallen okkludierten oder gelösten Wasserstoffs durch die Fähigkeit der Metalle, als Lösungsmittel Moleküle in Einzelatome zu spalten. Aus den Versuchen von Horrsen, (s. S. 84) folgt nämlich, daß bei geringen Drucken der Wasserstoff in Ford von Einzelatomen im Palladium gelöst ist, da sich bei niederen Druckdie vom Palladium gelöste Wasserstoffmenge nicht dem Drucke, sonder der Quadratwurzel daraus proportional ändert. (Bei höheren Drucket muß man jedoch annehmen, daß ein Teil des Wasserstoffs auch im Palle dium in Form von Doppelatomen zugegen ist.) Auch die Aktivität de sog. naszierenden Wasserstoffs, der sich bei der Einwirkung unede Metalle (Natrium, Zink, Eisen) auf Lösungen entwickelt bzw. bei Abwesenheit reduzierbarer Substanzen entwickeln würde, ist jener disse ziierenden Wirkung der Metalle zuzuschreiben. Wenn ein Metall sich lo und dabei die Wasserstoffionen in Atome überführt und als solche aus de Lösung verdrängt, lagern sich die Atome zunächst in oder auf dem Metal Sie haben im Moment der Abscheidung dieselbe Konzentration wie die Ionen, also eine weitaus größere als die freien Atome im Gleichgewichte zustande. Sie sind ferner um den Energiebetrag reicher, den sie bei Hebergang in Moleküle entwickeln und können deshalb energischere Be duktionswirkungen ausüben.

Ueber die Aktivierung des Sauerstoffs durch naszierenden Wasserstoff s. die auf S.

dieses Bundes zitierten Abhandlungen Hoppe-Seylen's u. Moritz Tracur's.

IV. Atomgewicht und Wertigkeit des Wasserstoff's. - Aus den Bestimmunge Morley's über die quantitative Zusammensetzung des Wassers (Z. physi Chem. 20, (1896) 68, 242 and 417, s. diesen Bd. S. 13) berechneten Ph. A. GOV und E. Mallet (Compt. rend. 138, (1904) 1034) das auf O = 16 bezogene Atol gewicht des Wasserstoffs zu 1.00764. - Aus der Gleichung: Vm 11+6 (1 - b) = R + mTc, die aus der Van der Waals'schen Zustandsgleichut abgeleitet ist, berechnet Guye (Compt. rend. 138. (1904) 1213; C.-Bl. 1906 II. 13) das Atomgewicht H = 1.00765. (In obiger Gleichung ist  $V_m$  de Volumen eines g-Moles bei  $0^{\rm o}$  und 1 Atmosphäre, a und b haben die be kannte Bedeutung, R ist die Konstante der vollkommenen Gase (22410. Te die kritische Temperatur in absoluter Zählung und m ein Faktor 0.08473). - Siehe auch A. Leduc (Compt. rend. 140, (1905) 717; C.-Bl. 190 L. 1210) und diesen Bd. S. 12.

Das Molekulargewicht des gasförmigen Wasserstoffs ist 2.0153. W. VAUBEL (J. prakt. Chem. [2] 57, (1898) 337; 59, (1899) 246) berechnet 4 Molekulargröße des flüssigen Wasserstoffs zu 5.2. - Ueber die Größe de Wasserstoffmoleküls s. J. H. Jeans (Phil. Mag. 8, (1904) 692; C.-Bl. 1905, I. 134 Einen Vorlesungsversuch zur Demonstration, daß das Wasserstoffmolekül mindestens 2 Atomen besteht: Franchmont (Rec. Trar. Chim. 1, (1882) 275; J. B. 1882, 213). Der Wasserstoff ist einwertig. Seine Wertigkeit ist die Einheit für die aller übrigen Elemente. Einen Vorschlag, den Wasserstoff als zweiwertig zu betrachten und somit die Wertigkeit aller übrigen Elemente zu verdoppeln, macht DE FORERAND (Compt. rend. 140, (1905) 764; C.-Bl. 1905, I. 1210).

V. Physiologische Wirkung. — Kleine in das Gas gebrachte Tiere sterben fast augenblicklich; beim Menschen erregt das Gas nach ein paar Zügen unangenehme Empfindungen auf der Brust und Verlust der Muskelkraft; mit Luft gemengt läßt es sich länger einatmen. Scheele. Fontana. H. Davy. Es wirkt nur negntiv schädlich, indem, solange es eingeatmet wird. kein Sauerstoffgas in die Lunge gelangt. Die heftigen Zufälle, welche Candana (Quart. J. of Sc. 20, 393) wahrnahm, möchten von Verunreinigungen des Gases abzuleiten sein. Siehe z. B. auch Branhard Fischer (C.-Bl. 1903, II. 1387). Auf Bakterien ist Wasserstoff so gut wie ohne Wirkung. Fa. Hattos (J. Chem. Soc. London 39, (1881) 247; J. B. 1881, 1141).

VI. Verwendung. — Der (elektrolytische) Wasserstoff empfiehlt sich zur Verwendung für Lötzwecke, zur Ballonfüllung und in Verbindung mit Auerstrümpfen zur Beleuchtung. Er ist in bezug auf das Verhältnis zwischen Kraftverbrauch und Lichtstärke dem Acetylen und selbst dem Nernstlichte überlegen. Für die Gesundheit ist Wasserstoff als Leuchtquelle den anderen Gasarten vorzuziehen, da er kein Kohlendioxyd liefert, und bei Verbrennung im Auerbrenner für jede Stundenkerze nur 6.15, bei Verwendung von Sauerstoff statt Luft sogar nur 3.07 Kal. entwickelt, während Leuchtgas 13.7 Kal., Wassergas 15.5 Kal. abgeben. O. Schmidt (Z. Elektrochem. 7, (1900—1901) 259). Siehe ferner unter Wassergas S. 74. — Wasserstoff eignet sich als thermometrische Substanz auch noch bei tiefen Temperaturen. L. Cailletet u. E. Colardeau (Compt. rend. 106, (1888) 1489; J. B. 1888, 303). Dewar (Sill. Am. J. Sci. [4] 11, (1901) 291; C.-Bl. 1901, I. 1192). Siehe auch P. Chappuis (Arch. sc. phys. nat. [3] 20, (1888) 3, 153 u. 248) und Ch. E. Guillaume (Arch. sc. phys. nat. [3] 20, (1888) 396).

## B. Flüssiger Wasserstoff.

2eit als permanentes Gas; Natterer (Pogg. 94, 436; J. B. 1854, 88) konnte ihn durch einen Druck von 2790 Atm. nicht zur Flüssigkeit verdichten. Die ersten Anzeichen von Verflüssigung erzielte L. Cailletet (Compt. rend. 85, 1877) 1270; J. B. 1877, 69). Reiner Wasserstoff, gegen 280 Atm. zusammengedrückt und dann plötzlich ausgedehnt, bildete einen äußerst feinen Nebel, welcher in der ganzen Länge der Gassäule schwebte und rasch verschwand. Siehe hierzu auch Berthelot (Compt. rend. 85, (1877) 1272), ferner Cailletet (Compt. rend. 85, (1877) 1217; J. B. 1877, 88). Am 9. Ianuar 1878 hat R. Pictet (Compt. rend. 86, (1878) 106; J. B. 1878, 42) unter Anwendung von N.O als Kühlmittel bei ungefähr — 140° und einem Druck von 650 Atm. den Wasserstoff angeblich verflüssigt und durch Verdunsten erstarren lassen(?). Siehe auch Ann. Chim. Phys. [5] 13, 1878) 145 (5. Kapitel). — S. v. Wroblewski (Compt. rend. 98, (1884) 149. 304, 982; J. B. 1884, 197 und 321) hat den Wasserstoff verflüssigt, indem er ihn auf 100 Atm. komprimierte, durch sd. O abkühlte und ihn dann sich plötzlich ausdehnen ließ. Es zeigten sich hierbei im Rohre ähnliche Siedeerscheinungen, wie solche 1882 von Cailletet (s. S. 8) am Sauerstoff beobachtet wurden. Dem entgegen hat K. Olszewski (Compt. rend. 98, (1884) 365, 913; 99, (1884) 133; J. B. 1884, 199 und 322) unter den gleichen Bedingungen bezüglich Druck und Temperatur keine Spur von Verflüssigung des H bemerkt, sondern erst bei Kühlung mit im Vakuum sd. O bei der

Ausdehnung des auf 190 Atm. zusammengedrückten Gases. Als Olszewski die mit H gefüllte Röhre mittels im Vakuum verdampfenden Stickstoffs auf — 213° abkühlte, und der Druck des H von 160 auf 40 Atm. sank, kondensierte sich der H zu einer farblosen Flüssigkeit, welche in der Röhre emporgeschleudert wurde und wieder an den Wänden herabstoß. Siehe ferner Debray (Compt. rend. 98, (1884) 149) und Callleter Compt. rend. 98, (1884) 305; J. B. 1884, 322). — Wird H einem Druck von 180 bis 180 Atm. ausgesetzt und durch im Vakuum verdampfenden N abgekühlt. so bildet er bei ungestümer Ausdehnung unter dem Atmosphärendruck einen leicht sichtbaren grauen Schaum, in welchem keine farblosen Tröpschen zu erkennen sind, und welcher eine Temperatur von — 208° bis — 211° zeigt. Wroblewski (Compt. rend. 100, (1885) 979; J. B. 1885, 61 und 143). Siehe ferner K. Olszewski (Compt. rend. 101, (1885) 238; J. B. 1885, 145;

Phil. Mag. [5] 39, (1895) 188; C.-Bl. 1895, I. 584).

Nach J. Dewar (Chem. N. 70, (1894) 115; C.-Bl. 1894, II, 725) bedeuten die im Vorhergehenden erwähnten Versuche keine eigentliche Verflüssigung des Wasserstoffs. Da die kritische Temperatur desselben bei - 240° liegt (siehe unten), kann flüssiger N oder flüssige Luft, die nur Temperaturen bis zu - 200° erzeugen, nicht seine Verflüssigung herbeiführen. Dewak versuchte deshalb reinen flüssigen Wasserstoff zu erhalten, indem er ein verflüssigtes Gemenge desselben mit 10% N. das eine kritische Temperatur von -- 2000 hat, verdampfte. Als ein Gemisch von H mit 2-5% Luft verflüssigt und dann verdampft wurde, blieb eine weiße feste Masse - feste Luft zurück, und daneben eine klare leichte Flüssigkeit, die so flüchtig war, daß sie auf keine Weise gesammelt werden konnte. Ob diese Flüssigkeit reiner flüssiger H wer, konnte Dewar nicht sicher entscheiden. In dem von ihm nach dem Linde'schen Prinzip konstruierten Apparat zur Darstellung flüssiger Luft konnte er (Chem. N. 73, (1896) 40; C.-Bl. 1896, I. 530) den Wasserstoff nicht verflüssigen, als er ihn mit flüssiger Luft auf - 200° kühlte und unter 140 Atm. austreten ließ. Bei 200 Atm. entstand ein Spray von flüssigem Wasserstoff, der äußerst stark kühlend wirkte (siehe unter "fester Sauerstoff", diesen Bd. S. 11), aus dem sich aber keine Zusammenhängende Flüssigkeit abscheiden ließ. Mit einem in größeren Maßstabe ausgeführten Apparate gelang es Dewar schließlich (Proc. Chem. Soc. 1897/98, Nr. 195, 129; C. Bl. 1898, II. 83 und 329), den Wasserstoff dadurch zu verflüssigen, daß das auf - 205° abgekühlte, unter 180 Atm. stehende Gas kontinuierlich mit einer Geschwindigkeit von 10-15 Kubikfuß in der Minute aus einer dünnen Oeffnung in ein doppeltes, versilbertes Vakuumgefäß (siehe diesen Bd. S. 63) strömte. Aus diesem floß der Wasserstoff in ein zweites, doppelt isoliertes und von einem dritten Vakuumgefäß umgebenes Gefäß. Es gelang, zuerst 20, nachher 50 ccm flüssigen Wasserstoff zu erhalten, ehe die Röhren durch feste Luft verstopft waren. Die Ausbeute betrug etwa 1% des angewandten Gases. - Einen Apparat, mit dem sich größere Mengen flüssigen Wasserstoffs erhalten lassen, beschreibt M. W. TRAVERS (Phil. Mag. [6] 1, (1901) 411 und Z. physik. Chem. 37, (1901) 100). In der durch M. K. Olszewski verbesserten Form (Anz. Akad. Wiss. (Krakau) 1902, 619; C.-Bl. 1903, L 543) soll dieser Apparat in 10 Minuten ca. 100 ccm flüssigen Wasserstoff liefern. Eine weitere Verbesserung dieses Apparates s. Anz. Akad. Wiss. (Krakau) 1903, 241; C.-Bl. 1903, III. 774.

2. Eigenschaften des flüssigen Wasserstoffs. — Der flüssige Wasserstoff ist eine klare, farblose Flüssigkeit mit einem scharfen Meniscus, ohne Absorptionsspektrum. Brechungsindex und Dispersion scheinen hoch zu sein. J. Dewan (Proc. Chem. Soc. 1897 98, Nr. 185, 128; C.-Bl. 1898, H. 84). —

Oberflächenspannung = \(^1\_{185}\) von der des Wassers. Dewar (Naturw, Rundsch, 18, (1903) 65, 81, 93; C. Bl. 1903, I. 619).

Kritische Temperatur und kritischer Druck.

Beobachter	Krit. Temp.	Krit. Druck	Bemerkungen
K. Olszawski (Phil. Mag. [5] 39, (1895) 188)  - (Nature: Rundsch. 10, (1895) 200)  - (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 202)	unter — 220° — 233° — 234.5°	Atm. 20 — 20	Platinwiderstandsthermo- meter.
J. Dewar (Proc. Chem. Soc. 1897/98 Nr. 196, 146; J. Chem. Soc. 73, (1898) 528) — (Compt. rend. 129, (1899) 451)	— 223° — 243° bis — 241°	nicht höher als 15 Atm.	Platinwiderstandsthermo- meter.

WROBLEWSKI (Monatsh. Chem. 9, (1888) 1067; J. B. 1888, 164) hatte für die kritische Temperatur — 240.4° und für den krit. Druck 13.3 Atm., L. Navanson (Z. physik. Chem. 17, (1895) 43 und 267; C.-Bl. 1895, II, 150 und 335) für die krit. Temperatur — 232° vorausberechnet.

Siedepunkt (bei Atmosphärendruck).

Beobachter	Siedep.	Bemerkungen
K. Olszewski (Nature: Rundsch. 10, (1895) 200; CBl. 1895, I. 997) — (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 202;	- 2430	-
C-Bl. 1895, II. 477) J. Dhwah (Proc. Chem. Soc. 1897/98)	243.5°	Platinwiderstandsthermometer.
Nr 196, 146; J. Chem. Soc. (Londou) 73, (1898) 528)	— 237° bis — 238,9°	Platinwiderstandsthermometer.
- Proc. Chem. Soc. 15, (1899) 70; CBl. 1809, I, 916) - (Sdl. Am. J. Sci. [4] 11, (1901)	— 246°	Rbodium-Platinwiderstandsthermo- meter.  Mittelwert, Wasserstoff- und Helium-
201; CBl. 1901, I. 1192) Thavers U. Jaquerod (Chem. N. 88,	252,5° I 252 5°	thermometer.
(1902) 61; CBl. 1902, II. 678)	II 252,4°	meter.

E. J. Mills (Chem. N. 50, (1884) 179; J. B. 1884, 321) hatte (vermittels einer für die Siedepunkte der Paraffine gegebenen Gleichung) den Siedepunkt des Wasserstoffs bei Atmosphärendruck zu ungefähr — 215° L. Natanson (Z. physik. Chem. 17, (1895) 43 und 267) zu — 244°, den Siedepunkt bei 1.5 mm Druck zu — 254.2° berechnet. — Ueber den Siedepunkt des Wasserstoffs unter vermindertem Druck s. Dawar (Proc. R. S. (London) 54, (1898) 227; C.-Bl. 1899, I. 819).

# Beziehungen zwischen Dampfdruck und Temperatur.

Nach M. W. TRAVERS U. A. JAQUEROD (Chem. N. 86, (1902) 61-64; C.-Bl. 1902, II, 678).

Dampfdruck in mm Hg	Absolute To an der Wasserstoff- Skala	emperatur an der Helium- Skala	Dampfdruck in mm Hg	Absolute T an der Wasserstoff- Skala	emperatur an der Helium- Skala
800 760 700 600 500	20.41° 20.22° 19.93° 19.41° 18.82°	20.60° 20.41° 20.12° 19.61° 19.03°	400 300 200 100 50	18.15° 17.36° 16,37° 14.93°	18.35° 17.57° 16.58° 15.13° 14.11°

Dichte. — Durch Messung des bei Verdunstung von 10 cem flüssigen Wasserstoffs erhaltenen Gases bestimmte Dewar (Proc. Chem. Soc. 1897/98,

Nr. 196, 146; J. Chem. Soc. (London) 73, (1898) 528) die Dichte des flüssigen Wasserstoffs beim Siedepunkte zu wenig höher als 0.07; die größte beobachtete Dichte betrug 0.086 (Chem. N. 84, (1901) 293; C.-Bl. 1902, I. 394) bei ungefähr 17" abs. Temperatur. Später (Proc. R. S. (London) 73, (1904) 251; C.-Bl. 1904, I. 1320) gibt Dewar für die Aenderung der Dichte mit der absoluten Temperatur (T) folgende Gleichung an: d = 0.04136 -0.000247 T. Da der im Palladium okkludierte Wasserstoff (s. S. 84) die Dichte 0.62 besitzt, muß er sich in dem Metall in anderem Zustande befinden als im flüssigen Zustande. — L. CAILLETET u. P. HAUTEFEUILLE (Compt. rend. 92, (1881) 901, 1086; J. B. 1881, 46) hatten die Dichte des flüssigen Wasserstoffs aus der beobachteten Dichte eines verflüssigten Gemenges von 1 Vol. H und 8 Vol. CO. berechnet zu:

Dichte des mit CO2 verflüssigten Wasserstoffs Temperatur Druck / 275 Atm. 0.025 00 1 300 0.026 (),()33 275 300 0.033

Das Molekularvolumen des flüssigen Wasserstoffs berechnet sich für 0° absol. Temp. zu 24.2. Dewar (Chem. N. 91, (1905) 216; C.-Bl. 1905, I. 1689). — Interessante Versuche über das Verhalten des flüssigen Wasserstoffs siehe bei Dewar (Chem. N. 84, (1901) 281 und 293; C-Bl. 1902, I. 245 und 394).

3. Verwendung. — Kühlung mit flüssigem Wasserstoff empfiehlt Dewar zur Darstellung hoher Vakua (Proc. R. S. 64, (1898) 231; C.-Bl. 1899, I. 319).

#### C. Fester Wasserstoff.

Als Dewar (Compt. rend. 129, (1899) 451; C.-Bl. 1899, II. 747) ein flüssigen Wasserstoff enthaltendes Gefäß evakuierte, verwandelte sich die Flüssigkeit bei einem Druck von 30-40 mm plötzlich in eine weiße, wie fester Schaum aussehende Masse. Flüssiger Wasserstoff, der sich in einem geschlossenen Glasrohr in dieser Masse zur Kühlung befand, erstarrte zu durchsichtigem Eis, das an der Oberfläche schaumig war. Metallischen Charakter zeigt der feste Wasserstoff nicht. Siehe ferner Dewar (Chem. N. 84, (1901) 281, 293; C.-Bl. 1902, I. 245, 394). — Der Schmelzpunkt des Wasserstoffs (mit dem Heliumthermometer gemessen) ist 14.1° abs, Temp. Travers u. Jaquerod (Chem. N. 86, (1902) 64; C.-Bl. 1902, II. 678). — Die Dichte des festen Wasserstoffs beträgt bei — 259.9° 0.0763. DEWAR (Proc. R. S. (London) 73, (1904) 251; C.-Bl. 1904, I. 1320). -Siehe ferner M. W. TRAVERS (Z. physik, Chem. 49, (1904) 224; C.-Bl. 1904, I. 1192).

### VERBINDUNGEN DES WASSERSTOFFS UND SAUERSTOFFS.

# A. Wasser. H.O.

Vorkommen. Dampfförmig in der Luft, flüssig und fest als Eis; als Bestandteil vieler alien und künstlich hergestellter auorganischer und organischer Verbindungen. 1. Bildung besonders aus Knallgas. — Bei der Oxydation von Wasserstoff oder serstoff verbindungen durch Sauerstoff oder Sauerstoff verbindungen. - Ferner Zersetzung von wasserstoffhaltigen Verbindungen durch Hitze. Ein Vol. hin, um zwei Vol. H in Wasser zu verwandeln. Das genaue uis, in dem sich H und O zu Wasser verbinden, berechnen PB. A. GUYE U. ED. MALLET (Compt. rend. 138, (1904) 1034; C.-Bl. 1904, I. 1471) nach den Versuchen von Morley (Z. physik. Chem. 20, (1896) 68, 242, 417) zu 2.00249. (Siehe auch die auf Seite 12 u. 13 zitierten Abhandlungen). Beide Gase lassen sich bei gewöhnlicher Temperatur vermengen, ohne daß die Verbindung zu Wasser erfolgt. (Knallgas.) Diese bewirken bald rasch, bald langsam: 1. höhere Temperatur; 2. der elektrische Funke; 3. rasches Zusammendrücken; 4. Platin und andere feste Körper; 5. Berührung mit organischen Stoffen, die in langsamer Verbrennung begriffen sind; 6. Berührung mit Wasser (?); 7. Radiumstrahlen usw. — Die Anwesenheit von anderen Gasen und verschiedene andere Umstände beschleunigen bez. verlangsamen die Verbrennung des Knallgases.

1. Entflammungstemperatur des Knallgases. — Nicht nur die Flamme eines verbrennenden Körpers, sondern auch die Hitze eines rotglühenden Eisendrahtes oder von schwach glühender Kohle reicht hin, die rasche Verbindung zu veranlassen. — Mallard u. Le Chatelier (Compt. rend. 91 (1880) 825; Bull. Soc. Chim. Paris [2] 39, (1883) 2; J. B. 1880, 138; 1883, 151) haben mittels des Luftpyrometers folgende Entflammungstemperaturen

bestimmt:

die Entflammungsfür ein Gemisch von temperatur zwischen 0.15 1 Sauerstoff und 0.85 1 Wasserstoff 560° u. 570° 0.30 .. 0.70 " 552° u. 569° 0.66 ,, 0.33 " 530° u. 532° 552° n. 553° 0.30 " Luft 0.70 " 0.70 " 530° u. 570° 0.30 .. 0.15 ", Sauerstoff ", 0.35 ", u. 0.50 1 CO. 562° u. 592° 33 0.49 ... u. 0.30 " 560" n. 595°

Die langsame Vereinigung der beiden Gase erfolgt schon bei erheblich niedrigeren Temperaturen. - Nach F. Freyer u. Victor Meyer (Ber. 25. 1892) 622) liegt die Explosionstemp, des Knallgases beim langsamen, freien Durchströmen eines Glasgefäßes zwischen 650 und 730°. — A. MITSCHERLICH (Ber. 26, (1893) 160 n. 399) fand den Entzündungspunkt bei 671°. Mit abnehmendem Druck sinkt er, und zwar für 1 mm Hg um 0.18°. Mit reinem und absolut trockenem Knallgas gefüllte Röhren können auf Rotglut erhitzt werden, ohne daß eine Vereinigung der beiden Gase eintritt; bei Einführung einer kleinen Menge destillierten Wassers in die trockenen Röhren erfolgt sofort Explosion. Gase, welche durch mehrtägige Berührung mit destilliertem P.O. nur zum Teil getrocknet sind, verbinden sich nur langsam, so konnte in einem Falle durch 10 Minuten langes Erhitzen im Bunsenbrenner nur die Vereinigung von 1/8 des Volums bewirkt werden. Es scheint daher, daß die Gegenwart von Wasser nicht der einzige maßgebende Faktor bei der Explosion der erhitzten Mischung ist. Auch höhere Temperaturen brachten keine Vereinigung zustande; es konnten Silberdrahtspiralen in der Mischung durch einen elektrischen Strom bis zum Schmelzen des Metalls erhitzt werden. H. B. BAKER (J. Chem. Soc. London S1, (1902) 400; C.-Bl. 1902, I. 741 (971).

2. Wirkung des Induktionsfunkens auf Knallgas. — Schon ein sehr kleiner elektrischer Funken bewirkt die Entzündung. Er leitet stets die Verbrennung nur an den Punkten des Gemenges ein, die er berührt; allein die durch die Verbrennung erzeugte Wärme erhitzt die benachbarten Teile des Gemenges und pflanzt die Verbrennung durch die ganze Masse fort. Ist jedoch das Knallgas mit fremden Gasen gemengt, welche abkühlend wirken, so bleibt die Verbindung auf die kleinen Mengen von Gas be-

schränkt, auf welche der el. Funke unmittelbar wirkt. Daher entzünde sich ein Vol. Knallgas nicht mehr durch den el. Funken, wenn es gemeng ist mit 1, Vol. C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, oder mit % Vol. SiFl<sub>4</sub>, mit 1 Vol. CH<sub>4</sub>, mit 2 Vol. H<sub>2</sub>S oder HCl, mit 8 Vol. H, 9 Vol. O oder 11 Vol. N<sub>2</sub>O. H. Davy; were es gemengt ist mit 5 Vol. O oder mit 4,7 Vol. Wasserstoff, Humboldt u. Gan Lussac (Gilb. 20, 49); wenn ihm zugesetzt sind 11, Vol. CN oder 2 Vol. NH oder 3 Vol. CO., oder 4 Vol. CO, oder 6 Vol. Stickstoff. W. HENBY (Ann. Phi 25, 426). Von den folgenden Zahlen bedeutet die erste diejenige Zahl vo Vol., welche zu 1 Vol. Knallgas gefügt, die Verbrennung noch gestatte und die zweite diejenige, welche die Verpuffung hindert: Schwefelwassersto "/4 und 1/2; Acetylen 1/3 und 1; Ammoniak 1/2 und 1; Schwefeldioxyd und 2; Kohlendioxyd 2 und 3; Kohlenoxyd oder HCl 3 und 4; Wassersto oder Stickstoffoxydul 7 und 9; Luft 10 und 12; Sauerstoff 12 und 14. Di Wärmeentziehung kann nicht die einzige Ursache für die Verhinderun der Verpuffung sein, da die hierfür nötigen Mengen der Gase, nicht ihre spezifischen Wärme umgekehrt proportional sind. Turner (Ed. Phil. J. 1) 311). — Nach Regnault u. Reiser (Ann. Pharm, 59, 208) findet durch de el. Funken noch vollständige Verbrennung statt, wenn das Vol. des O meh als 0.1 von dem des H beträgt. Der H verbrennt vollständig, wenn sei Vol. 0.12 von dem des O, gar nicht, wenn es nur 0.065 davon beträgt zwischen diesen Grenzen findet unvollständige Verbindung statt. Sticksto wirkt auf die Verbrennung des Knallgases wie überschüssiger Sauerstol In CO, verbrennt das Knallgas vollständig, wenn es wenigstens 0.37 von Vol. des CO., in atmosphärischer Luft, wenn es wenigstens 0.17 von de der Luft beträgt. -- Die Entzündungstemperatur eines Gasgemisches is je nach der Natur der vorhandenen, nicht an der chemischen Verbindun teilnehmenden Gase veränderlich. Ein Vol. Knallgas ist noch durch de el. Funken entzündlich, wenn es gemischt ist mit 2.82 Vol. CO, mit 3.3 Vol. H. mit 9.35 Vol. O; es entzündet sich nicht mehr (falls nicht die frei Ausdehnung bei der Entzündung verhindert oder seine Temperatur ein höhere geworden ist) mit 2.89 Vol. CO<sub>3</sub>, 3.93 Vol. H, 10.68 Vol. O. Die Verschiedenheit in der Wirksamkeit der beigemengten Gase ist nicht de Unterschieden in den spezifischen Wärmen der entzündeten und zu en zündenden Gasschichten zuzuschreiben, da dieselben nur unbedeutend sin noch weniger dem Unterschiede in dem vereinigten Einflusse von Wärm leitungsvermögen und Durchstrahlungsfähigkeit der Gase, da diese, w ein Versuch ergab, zum Teil im entgegengesetzten Sinne wirken müßt Es zeigte sich nämlich, daß Platindraht in CO, schon durch einen schwächere galvanischen Strom ins Glühen geriet, als in O, (CO, ist ungleich wenig diatherman als Sauerstoff; Tyndall, Magnus). Man muß daher annehme daß auch die nicht an der chemischen Verbindung teilnehmenden Molekil durch ihre Anziehungskräfte auf die übrigen einen Einfluß auf die Ve bindungsfähigkeit derselben ausüben. Bunnen (Gasom. Methoden, 258).
Siehe ferner H. Herwife (Pogg. 148, 41873, 44; J. B. 1873, 130) und P. Schützenbergei (Compt. rend. 56, (1878) 598; J. B. 1878, 43).

... I ruck auf Knallgas. Bei raschem Zusammeupressen von Knallz erfolgte die Verbindung unter Zerspringen der Röhre, Bior G bee der durch Zusammendrücken erzeugten Hitze]. — Bei allmählit beigt bei mehr als 50 Atmosphären, Delaroche (Schw. 1, 172), i a. k. Degra (Pogg. Ann. 38, 454), keine Vereinigung. — Siehe au. N. 67, (1893) 195; C.-Bl. 1893, I. 1005).

4 von festen Körpern auf die Knallgasmischung. - a) Plati - Spiralförmig gewundener Platindraht, auf die Oeffnur nire, aus welcher Wasserstoffgas ausströmt, gesetzt und geling erhitzt, erglüht und bewirkt dann rasche Verbrennung des Wasserstoffgases. Platinblech wirkt ebenso. H. Davy. - Feiner, spiralförmig gewundener Platindraht veranlaßt schon bei 50 bis 51° die Entzündung von Knallgas. Erman. - Platindrath wirkt im frischen Zustande erst bei 300° wasserbildend, nach öfterem Glühen schon bei 50 bis 60°; nach dem Eintauchen in HNO<sub>3</sub> und Trocknen bei 200°, in geringerem Maße auch nach dem Behandeln mit H,SO, oder HCl wirkt er schon bei gewöhnlicher Temperatur und wird glühend, wenn ein hinreichend starker Strom von mit Luft gemengtem Wasserstoff darauf geleitet wird. Frisch bereitete Platinfeile von mittlerer Feinheit wird in Knallgas unter Bildung von Wasser heiß, ohne zu erglühen. Frisch bereitete, zu einem Propfen zusammengedrückte Platinfolie veranlaßt bei gewöhnlicher Temperatur Verpuffung. Durch Eintauchen in Quecksilber, durch einen raschen Strom trockner Luft oder von trocknem O, H oder CO, durch mehrstündiges Aufbewahren an freier Luft oder längeres in verschlossenen Gefäßen verliert das Platin die Eigenschaft, Knallgas zu entzünden, erlangt sie aber durch Glühen und Erkaltenlassen oder durch Behandeln mit HNO, oder HCl wieder. Dulong u. Thénard.

Die Oberfläche des Platins muß vollständig rein sein, wenn es die Verbindung des Die Oberfläche des Platins muß vollständig rein sein, wenn es die Verbindung des Knallgases bewirken soll. Die geringsten Unreinlichkeiten, wie der aus der Luft sich absetzende Staub usw. beeinträchtigen oder vernichten diese Eigenschaft. — Geeignete Methoden, Platinplatten hinlänglich rein zu erhalten, sind 1. sie als Anode in verdinnter Schwefelsäure. Salpetersäure, wäßriger Oxalsäure, Wein-, Zitronen-, Essigsäure, einer Lsg. von Kahumphosphat, -chlorat, oder -nitrat, der Sulfate des Na oder Cu zu benutzen (weniger wirksam sind HCl, K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Na.CO<sub>3</sub>: unwirksam ist KOH) und sie dann mit W. zu waschen, mit Leinwand oder Papier abzutrocknen, nochmals zu waschen und wieder zu trocknen. 2. Schmelzen mit KOH, Na<sub>2</sub>B<sub>1</sub>O<sub>3</sub> oder Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Waschen mit W., kurzes Eintauchen in heiße konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und viertelstündiges Waschen in reinem W. 3. Auch bloßes Erhitzen in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder HNO<sub>6</sub> und Waschen mit W. ist genügeud. 4. Mechanische Reinigung durch Reiben mit Smirgel und verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder was. KOH mittels eines Korkes. 5. Unter Umständen, ie nach der Art der Unreinlichkeit, kann auch Kochen mit KOH oder mit unständen, je nach der Art der Unreinlichkeit, kann auch Kochen mit KOH oder mit verd. Säure wirksam sein. — Die so präparierten Platten bewahren ihr Entzündungsvermögen an der Luft höchstens 12 Stunden, in zugeschmolzenen Glasröhren über 8 Tage lang: unter reinem W. aufbewahrt wirkten sie noch nach 53 Tagen, während sie, wenn das Wasser in Holzgefäßen stand, schon nach 40 Stunden unwirksam wurden. Faradat.

Platinschwamm, durch gelindes Glühen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> erhalten, ver-

anlaßt bei gewöhnlicher Temperatur erst die langsame, dann, wenn er ins Glühen gekommen ist, die rasche Verbrennung des mit Sauerstoff oder Luft gemengten Wasserstoffes. Das Erglühen erfolgt nahe bei 0° langsamer als in höherer Temperatur. Auch wenn das Gasgemenge neben Wasserstoff nur höchst wenig Sauerstoff oder neben Sauerstoff nur höchst wenig Wasserstoff enthält, erfolgt so lange langsame Wasserbildung, bis das in kleinerer Menge vorhandene Gas völlig zu Wasser geworden ist.

Der Platinschwamm verliert seine Zündkraft an der freien Luft in einigen Stunden bis Tagen; doch reicht dann meist noch die Würme der Hand hin, die Entzundung des Wasser-Tagen; deen reicht dann meist noch die Würme der Hand hin, die Entzündung des Wassertoffs zu veranlassen. Durch Glühen und Erkaltenlassen wird er wieder aktiv. Selbst mit W. oder Alkohol befeuchteter Platinschwamm veranlaßt in Knallgas langsame Wasserbildung Döbereiner. – Zu heftig geglühter Platinschwamm bewirkt nicht mehr Entzündung, sondern nur langsame Verbrennung. Der Platinschwamm verliert seine Zündkraft an der Luft langsamer als Platindraht oder -feile; er verliert sie schneller in feuchter Luft als in trockener, während Befeuchten mit W. oder Durchleiten von Wasserdampf sie nicht merklich schwächt. Befeuchten mit HNOa und Trocknen bei 200° stellt die Kraft wieder her. Dulong u. Thenan.

Ammoniak hebt die Zundkraft auf, schon 1 Tropfen wüßriges Ammoniak, im Zimmer verdunstend. Bötter. Verdampfende HNO, oder Cl stellen die durch Ammoniak aufgehobene Zündkraft wieder her und der Schwamm entwickelt, bevor er die Entzündung des mit Luft gemengten Wasserstoffgases veraulaßt, Dämpfe des entsprechenden Ammoniumalzes. Auch H<sub>2</sub>S, ferner dampfförmiges (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, besonders aber CS<sub>2</sub>-Dampf heben die Zündkraft auf; eine bei weitem noch nicht bis zum Glühen gehende Erhitzung stellt sie wieder her. Schweiger (Schw. 63, 375).

Platinschwamm allein, d. h. ohne die Mitwirkung von Wasser oder gelösten Elektrolyten, ist nicht imstande, die Vereinigung von Wasserstoff and Sauerstoff bei gewöhnlicher Temperatur herbeizuführen; auch scheint die Vereinigung dieser Gase — wenn nicht sorgfältig getrocknet — durch Licht beeinflußt zu werden. W. French (Chem. N. 81, (1900) 292; C.B. 1900, H. 162),

Platin-Papierasche. Die Asche von dreimal mit einer Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>c</sub>PtCl<sub>a</sub> getränktem Fließpapier entzündet mit Luft gemengten Wasserstoff noch rascher als Plainschumm. Pleische. Sie zeigt ihre Wirksamkeit bis nahe zu — 20°. Dellarive u Masset (Ann. Chim. Phys. 39, 328).

In Bluttchen reduziertes Platin, durch Erhitzen von H2Ptt'ld mit Natriumtartrat er-

halten, ist ebenfalls sehr wirksam. Dönereinen Schw. 47, 133).

Platinmohr oder Platinschwarz entstammt augenblicklich mit Luft gemengten Wasserstoff, geht jedoch durch das hierbei eintretende Glühen in einen dem Platinschwamm Absstoff, geht jedoch durch das hierbei eintretende Glühen in einen dem Platinschwamm Molichen Zustand über. Frisch bereitet zieht er begierig viel O an, so daß er, über Queeksilber in reinen H gebracht, beträchtliche Mengen davon in W. verwandeln kann. Dosennen (J. pr. Chem. 1, 114. — Ann. Pharm. 14, 10. — W. Henry (Phil. Mag. J. 6, 384. — NH<sub>3</sub> benimmt dem Mohr augenblicklich die Zündkraft; schwaches Erwärmen oder Anhauche mit Hcl stellt sie wieder her. In verd. Hcl bildet er infolge seines Gehalts an verdictetem O Chloride des Platins. Dößenennen (Ann. Pharm. 1, 20).

Platinmohr, der nicht von Sauerstoff befreit worden ist, bewirkt auch noch bei de Temperatur der flüssigen Luft (ca. — 190°) die Vereinigung von Sauerstoff und Wasserstoff. A. der flüssigen Luft (ca. — 190°) die Vereinigung von Sauerstoff und Wasserstoff. A. der Hemptinse (Bull. Acad. roy. Belgique [3] 36, (1898) 155; C.-Bl. 1898, II. 39) b) Iridum. — Schwammiges, durch Glühen von 'NH<sub>4</sub>\gliftela erhalten. erhitzt aus stark in Knallgas und erzeugt Wasser, ohne Verpuffung. Dulong u. Thenard. Es besitärkere Zündkraft als Platinschwamm und verliert sie nicht so leicht an der Luft, aber durch

stärkere Zundkraft als Platinschwamm und verliert sie nicht so leicht an der Luft, aber durch NH<sub>2</sub>. Iridiummohr entflammt rasch die Knallluft. Döbenerseb (Schw. 63, 465). c) Osmiumschwamm veranlaßt bei 40 his 50°, Rhodiumschwamm bei 240° die Wasser

DULONG U. THENARD.

d) Palladium als Blech und Draht verhält sich wie Platin. H. Davy. Blech und Feile verhalten sich wie die von Platin; der Palladiumsehwamm entzündet Knallgas begewöhnlicher Temperatur. Dulong u. Thenard. — Pulvriges Palladium, durch ihre von Pd. N., erhalten, bewirkt die Verpuffung von mit Luft gemengtem Wasserstoffen schwieriger als Platinschwamm. Plansche — Palladiumpapierasche wirkt fust zu kräfte wie Platinpapierasche und verliert die Kraft nicht bei längerem Aussetzen an die Luft DELARIVE U. MARCET.

e) Rhodium besitzt wie Platinschwamm die Fähigkeit, Wasserstoff und Saucette unter Bildung von Wasser zu kondensieren. L. Quanesses (Compt. rend. 139. (1904) 799;

C.-Bl. 1905, I. 76).

f) Gold in feinen Blechen wirkt bei 260° auf Knallgas, in dickeren bei 280°, durch Zml gefälltes und bei niederer Temperatur getrocknetes Goldpulver wirkt bei 120°, nach dem Goldst schon bei 550. Di Long u. Thenand. Goldpapierasche wirkt bei 500. Delaigve u. Mal 21.

g) Silberblech wirkt etwas unter dem Siedepunkte des Quecksilbers, durch Zut-pulvrig gefülltes und geglühtes Silber bei 150°. Dulong u. Thenard, Silberpapierssche bei 120 bis 150°. Delarive u. Marcht.

h) Kupter und andere Metalle. - Durch Wasserstoff aus Oxyd reduziertes Cu in eines Strom von Knallgas auf 264° erhitzt, bewirkt keine Wasserbildung, sondern oxydiert sat nur; bei einer höheren Temperatur kommt es ins Glüben, da es fortwührend den auf genommenen Sauerstoff an den Wasserstoff abgibt und wieder frischen aufnimmt, und das Glüben dauert dann noch fort, wenn man aufhört, von außen zu erhitzen. Palladinette CuO leitet die Verbrennung des Wasserstoffs bei 80 bis 85° ein. E. D. Campung, Amchem. J. 17, 1895–681; C. Bl. 1896, I. 19) — Nickel und Kobalt verhalten sich dem it ähnlich. Kobalt und Nickel in Masse wirken bei 300°. Pulong u. Thenard. — Auch auf seinem Oxyd durch Wasserstoff reduziertes Eisen bewirkt bei der Temperatur, bei wel bet sein Oxyd durch Wasserstoff zersetzt wird, rasch die Entzündung. Durch Wasserstoff reduziertes Blei ist ohne Wirkung. — Drehspüne von Kupfer oder Eisen, Zinkiolie me reduziertes Blei ist ohne Wirkung. — Prehspline von Kupter oder Eisen, Zinktole und Holzkohle wirken auf das Knallgas erst nahe bei dem Siedepunkte des Quecksilber. W. Ch. Herry. — Ein durch Fällung bereitetes Gemenge von Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und CuO, erwannt in einem Strom Wasserstofigas gehalten, wird darin glubend und bleibt glübend wie Pistusschwamm. Manna (Ann. Pharm. St. 255; J. B. 1852, 340). — Quecksilber, fast bis inn Sieden erhitzt, scheint keine Wasserbildung zu veranlassen. Dulong u. Thenard. —

i) Kohle, Binnsstein, Porzellan, Rergkristall und Glas (vgl. S. 16. Gnorthuss) usw. wirken noch unter 350°; die Wirkung des Flussspats ist sehr schwach. Eckuge Glasstuckt

erzeugen in einer gegebenen Zeit noch einmal soviel Wasser wie eine abgerundete Ober

fläche.

A. CAUTIER U. H. HELIER (Compt. rend. 122, (1896) 566; C.-Bl. 1896, L 948) leiteten trockenes Knallgas durch ein mit glasierten Porzellanstäben gefülltes, glasiertes und erwärmtes Porzellanrohr und beobachteten die bei verhältnismäßig niederen Temperaturen gebildeten Wassermengen. Bei Temperaturen zwischen 288 und 312° betrug die Menge des in einer Sekunde gebildeten Wassers etwa 0.1%, und dieselbe steigt zunächst nahezu proportional der Erwärmungsdauer, bis diese 13 Sekunden beträgt. Von da an nimmt die Menge des gebildeten Wassers schneller zu als die Zeit der Erwärmung; sie erreicht bei einer 17 Sekunden dauernden Erwärmung 3.8 % des angewandten Knallgases, und behält diesen Wert konstant, auch wenn die Erwärmungsdauer bis auf 187.4 Sekunden steigt. — Вентнелот (Compt. rend. 125, (1897) 271; Ann. Chim. Phys. [7] 13, 1898) 30; С.-Вl. 1897, II. 609; 1898, I. 366) erhitzte Knallgas in geschlossenen Glasgefäßen teils für sich, teils in Gegenwart von sauren oder alkalischen wasserentziehenden Substanzen. Bei den Versuchen ohne wasserentziehende Mittel schritt die Verbindung von Wasserstoff und Sauerstoff langsam mit der Zeit vor, ohne daß die Reaktion sich gegen eine bestimmte Grenze zu erstrecken schien. Saure wasserentziehende Mittel (HCl, BFl<sub>8</sub>, SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) schienen keinen bestimmenden Ein-fluß auf die Wasserbildung zu haben; sie wirkten höchstens dadurch, daß sie die Gefäßwandungen modifizierten. Bei Anwendung von wasserfreiem Baryt oder geschmolzenem KOH wird zunächst (bei ca. 250°) der Sauerstoff teilweise unter Superoxydbildung absorbiert und das entstehende Superoxyd leitet die Wasserbildung ein. Ueber die Rolle der Gefäßwandungen bei der Reaktion siehe das Original.

Einfluss von anderen Gasen auf die Entzündung des Knallgasgemenges durch feste Körper. – Fremdartige Gase, dem Knallgas beigemengt, erschweren oder verhindern die Norper. — Fremaring Gase, dem Knallgas beigemengt, erschweren oder verhindern die Wirkung des Platins und der übrigen genannten Metalle. — Wenig oder gar nicht hinderlich sind H, Q, N<sub>2</sub>Q, Luft, Turser, W. Herry, CH<sub>4</sub>, welches, wenn die Menge des Knallgases nicht mehr als das 5-fache davon beträgt, an der Verbrennung nicht Teil nimmt, W. Herry; auch CQ<sub>2</sub>, nach Turrer u. Faraday, während nach W. Herry 3 Vol. desselben auf 1 V. Knallgas die Vereinigung hemmen. — HVI wirkt nur in sehr großen Mengen etwas hinderlich. W. Herry. Turrer. — 10 Vol. NH<sub>3</sub> auf 1 Vol. Knallgas verhindern die Wirkung des Platinschwamms nach W. Herry nicht, aber nach Turrer sehon V<sub>3</sub> V. in der Kälte nicht in der Wärme. — (V) sehwächt gehon in mitligar Menge die Einwickens in der Kälte, nicht in der Wärme. - ('O schwächt schon in mäßiger Menge die Einwirkung, in der Kälte, nicht in der Wärme. — CO schwächt schon in mößiger Menge die Einwirkung, Turker, Faraday: es verlangsamt zwar die Wirkung, verbindet sieh aber vorzugsweise mit dem Sanerstoff, bei gleichen Mengen Knallgas und CO mit 5,6 desselben, W. Henry, die Erschwerung der Wirkung beruht vielleicht darauf, duß es sich leichter mit O verbindet, bei gleichen Mengen Kohlenoxvd und Wasserstoff in 8- bis 10-facher Menge wie letzterer. W. Ch. Henry. — Schweflige Säure, Turker, Schwefelwasserstoff, Turker, Faraday, Phosphorwasserstoff, Schwefelkohlenstoffdampf, Faraday, heben schon in geringer Menge die Wirkung auf. — Aethylen verhindert, wenn es die 1½ fache Menge, W. Henry, han wenn es 5,6 des Knallgases beträgt, die Verdichtung desselben, nach Graham (N. Quart. J. of Sc. 6, 354), jedoch nur, wenn es unrein, nicht, wenn es mit KOH gewaschen ist; es nimmt nicht Teil an der Verbrennung Nach W. Ch. Henry erfolgt durch Platinschwamm noch Verdichtung bei 3, durch Liebigs Platinmohr noch bei 20 V. Aethylen unt 1 V. Knallgas, wobei wenig oder kein Co. gebildet wird. — Der Dampf von Aether. nt 1 V. Knallgas, wobei wenig oder kein CO2 gebildet wird. — Der Dampf von Aether, steinel und anderen flüchtigen Oelen hemmt die Wirkung des Platinschwamms nicht. Сванам.

Läßt man Wasserstoff mit verschiedenen Gasen gemengt in der Luft auf Platinchwamm strömen, so bringt ein Gemenge von 1 V. Wasserstoff und 6 V. Kohlendioxyd,
beleich nicht entzündbar an der Lichtflamme, den Schwamm zum Erglüben, ebenso 1 V.
stokstoff und 1 V. Wasserstoff. Ebenso Wasserstoff beladen mit dem Dampf von Aether
oder von dem flüchtigen Oele des Oelgases, nicht aber ein Gemenge von 3 V. Wasserstoff
und 1 V. CO oder Aethylen. Durch Zersetzung des Wassers mittels glübenden Eisens
erhaltenes Wasserstoffgas wird, selbst wenn es 7 Tage über Wasser gestanden und allen iblen Geruch verloren hat, nicht von Platinschwamm oder präpariertem Platinblech verlandert, selbst nicht, wenn 1 Volum desselben mit 3 V. gewöhnlichem Wasserstoff und 2 V. Sauerstoffgas gemischt ist. Fанарач (Pong. 33, 149). — Das durch glühendes Eisen dargestellte Wasserstoffgas bringt Platinschwamm ebenfalls zum Erglühen. Ваиранмомт (Compt.

Die Gegenwart von CO in Gemischen von Wasserstoff und Sauerstoff schwächt die Wirksamkeit des Platins ab. Je stärker der Gehalt an CO ist, desto langsamer gelangt der vorhandene Sauerstoff zur Tätigkeit. welcher zuerst vorwiegend das CO zu CO, oxydiert. Das Mengenverhälmis der beiden Gase, welche oxydiert werden, ändert sich nicht stetig, sonden sprungweise, und zwar so, daß die in bestimmten Zeiträumen entstandenen Mengen Wasser und CO, in einfachen molekularen Verhältnissen zueinander stehen; siehe Bunsen (J. B. 1853, 306; 1867, 42). Der im Platin chemisch gebundene Sauerstoff (im Oxydul oder Oxyd) wirkt absolut anders als der freie, durch Platin aktiv gewordene Sauerstoff. E. v. MEYER (J. prakt. Chem. [2] 10, (1874) 273; 13, (1876) 121; 14, (1876) 124; J. B. 1874, 49; 1876, 10 und 12). — Nach Versuchen von W. Hempel (Ber. 12, (1879) 1006; J. B. 1879, 27) verbrennt aus Gemischen von Wasserstoff, Sumpfgas und Luft, auch wenn der Sauerstoff im Ueberschuß vorhanden ist, bei gewöhnlicher Temp, und bei äußeren Temperaturen von 100° beim Ueberleiten über Palladium nur der Wasserstoff; das Sumpfgas bleibt vollständig unangegriffen, wenn man das Palladium bei der Reaktion sich nicht zu sehr erwärmen läßt. - Bei Gegenwart von Palladiumschwarz verbrennt Wasser-

erwärmen läßt. — Bei Gegenwart von Palladiumschwarz verbrennt Wasserstoff in Stickoxydul genau nach H<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>O + N<sub>2</sub>, welches auch die Menge Stickoxydul ist, mit der es vermischt ist. CL. Montemartin (Atti R. Accad. Lincei Rdct. [4] 7, (1891) 219; C.-Bl. 1892, I. 148).

Ansichten über die Wirkung der Kontaktsubstanzen. — Aeltere Erklärungsweisen für die Wirkung des Platins und anderer Metalle auf Knallgas sind die folgenden: 1. Nach Delarive bedeckt sich das Platin an der Luft oder in Sauerstoff sehon bei gewöhnlicher Temperatur mit einer sehr dünnen Schicht von Oxyd; der auf diese wirkende H reduziert ebenfalls schon in der Kälte unter Wasserbildung. Wirken aber O und H gleichzeitig auf das Platin, so erfolgen, indem einzelne Stellen abwechselnd bald mit Sauerstoff, bald mit Wasserstoff in Berührung kommen, fortwährend Oxydationen und Reduktionen. Das Platin ihres Gaszustandes, bei gewöhnlicher Temperatur nicht aufeinander wirken. Die mit diest Ueberträgung verknüpfte Temperaturerhöhung beschleunigt die abwechselnde Oxydator Uebertragung verknüpfte Temperaturerhöhung beschleunigt die abwechselnde Oxydates und Reduktion des Platins und damit steigt endlich die Temperatur bis zur Glühntze welche die unmittelbare Verhindung des Wasserstoffs mit dem Sauerstoff einleitet. – Zu Stütze dieser Ansicht führt Delarive folgendes an: Platinelektroden, durch welche die Strom abwechselnd in umgekehrter Richtung geht, bedecken sich infolge der wechselnden Oxydation und Reduktion mit feinem Platinstaub; ebenso Platindraht, welcher lange Zeit durch in Luft dagegen ausströmenden H im Glühen erhalten bleibt, noch rascher bei der durch in Latt angegen ausstromenden it im Gunen erhalten bleibt, noch rascher bei der Lampe ohne Flamme. — Mit Vergrößerung der Oberfläche nimmt wegen verstärktet Möglichkeit der Oxydation die Wirksamkeit des Platins zu; deshalb wirkt Platinschwams stärker als Platinblech und noch stärker Platinmohr, für welchen Pobbberger durch dessa Verhalten gegen H und HCl (vgl. S. 98) eine reichliche Sauerstoffabsorption nachgewiese hat. Nach Faraday präpariertes Platinblech absorbiert nach Delanive nur Sauerstoft keinen Wasserstoff; dieser Sauerstoff soll nicht dem Platin lose anhängen, sondern dam! keinen Wasserstoff; dieser Sauerstoff soll nicht dem Platin lose anhängen, sondern damit zu einem Oxyd verbunden sein, da er sich nicht durch gelindes Reiben mit Leinwand, sondern nur durch stärkeres oder durch Kochen mit einer das Oxyd lösenden Säure entfernen lasse. Die Angaben Mattreucci's und W. Un Henny's, daß Platinblech oder schwand umgekehrt etwas Wasserstoff aber keinen Sauerstoff absorbiere, erklärt er dahin, daß nicht Absorption des Wasserstoffs sondern Verdichtung desselben durch Wasserbildung infolgen von vorgängiger Oxydation des Platins stattfinde, was indessen nach den Beobachtungse Graham's (S. Sli nicht mehr statthaft ist. — Daß Delarive's Erklärung nicht auf de nichtmetallischen Kürper paßt, fällt weniger ins Gewicht, da diese erst über 300" wirken wahrscheinlich die Temperaturerhöhung allein hinreichend ist die Varbindung in wobei wahrscheinlich die Temperaturerhöhung allein hinreichend ist, die Verbindung wobei wahrscheinlich die Temperaturerhöhung allein hinreichend ist, die Verbindung wermitteln. Gmelin. — 2. Graham hält es für unzweifelhaft, daß die Fähigkeit des Platins. Wasserstoff zu entzünden, auf der Einschließung des letztern beruhe, wobei er vielleicht "polarisiert" werde und dadurch eine stärkere Verwandtschaft zum Sauerstoff erhalte. [ber Umstand, daß das Palladium, trotz seines mehrhundertfach größeren Einschließungsvermögen, nicht stärker oxydierend auf den Wasserstoff wirkt als Platin, sondern im Gegenteil etwe schwächer, so wie, daß es, mit Wasserstoff beladen, denselben an der Luft nicht immer, sot dern nur bisweilen durch Wasserbildung verliert, spricht einigermaßen gegen die Annahme daß die Einschließung des Wasserstoffs durch Metalle die einzige Ursache der Entzündungsfähigkeit sei. Rittel.] — 3. Das Platin verdichtet vermöge starker Adhäsion Wasserstoffs

und Sauerstoffgas und seiner Oberflüche und in diesem verdichteten Zustande sind sie fähig sich zu verbinden. FARADAY u. A. - 4. Das Platin verdichtet auf sich das brennbare Gas in Gestalt einer Hülle, und letzteres ist in diesem verdichteten Zustande fähig, sich bei gewöhnlicher Temperatur mit dem Sauerstoff zu verbinden. Fusiniam (Giorn. di Fisica 1825, 8, 259). — 5. Dulong u. Thenard finden eine Art Zusammenbang und Gegensatz 1825, 8, 269). — 5. Detong u. Thenard inder eine alt zusammenhang und viegemantz zwischen dem Vermögen der Metalle, die Verbindung einzuleiten und dem, im glühenden Zustande das Ammoniak zu zersetzen. Dem Platin, welches ersteres Vermögen am stärksten besitzt, kommt letzteres am wenigsten zu, und das Eisen zeigt erstere Wirkung am schwächsten, letztere am stärksten. — 6. Döbereinen u. Schweinger suchen die Erscheinung auf verschiedene Weise aus elektrischen Verhältnissen zu erklären. — 7. Osann nimmt an, daß Sauerstoff und Wasserstoff polarisiert, in Ozon und Ozonwasserstoff verhandels werden und dedurch die Ershigkeit avlangen sich zu verhinden

wandelt werden und dadurch die Fähigkeit erlangen, sich zu verbinden.

A. Berliner (Ann. Phys. (Wied.) [2] 35, (1888) 791; J. B. 1888, 42) untersuchte eingehend die katalytische Wirkung der Metalle auf Knallgas. Die Anfangstemperatur der Wirkung liegt für Platinschwamm unterhalb der Zimmertemperatur, für Platin in Blechform und für platiniertes Platinblech bei 180 bis 190°, für Palladiumblech bei ca. 175°, für fein zerteiltes Silber bei 265°, für Eisen (ferrum limatum) bei ca. 270°, für Kohle bei ca. 275°, für Kupfer bei ca. 280°; Zink und Aluminium zeigten keine katalytische Wirkung, selbst nicht bei 350° (Zn) resp. 440° (Al), ebensowenig Glaspulver. Die Wirkung ist eine um so größere, in je feiner zerteiltem Zustande sich die Stoffe befinden, indes wird die Katalyse nicht lediglich durch die Oberfläche bestimmt, sondern durch das Verhältnis der Oberfläche zum Volumen, resp. durch die Masse des Metalles, da, je geringer diese ist, um so weniger Wärme (die ja die Katalyse begünstigt) abgeleitet wird. Ein dünnes Blech kann demzufolge stärker katalytisch wirken, als ein dicker Draht von gleicher Oberfläche. Die katalysierende Kraft der Metalle ist bedingt durch ihre Okklusionsfähigkeit für Wasserstoff, Durch ein Palladiumblech, das am stärksten okkludierend wirkt (s. S. 81), wurden in 30 Minuten 19 ccm Knallgas, durch ein Platinblech von den gleichen Dimensionen in der gleichen Zeit nur 4 ccm Knallgas zu Wasser verbunden. Zink und Aluminium okkludieren keine merklichen Mengen Wasserstoff und zeigen dementsprechend auch keine katalytische Wirkung.

5. Einfluss organischer Substanzen auf die Umsetzung des Knallgasgemisches. - Wie bereits (I. 17 oben) angegeben, übertragen verschiedene in Selbstzersetzung begriffene organische Stoffe den Oxydationsprozeß auf undere für sich allein unter gleichen Umständen nicht oxydierbare. Die Oxydation des Wasserstoffs bewirken die dort genannten Stoffe Erbsen. Dammerde u. s.) nur unter folgenden Umständen: Unmittelbar mit dem Knallgas in Berührung, lassen sie das Wasserstoffgas unverändert, und verwandeln nur einen Teil des Sauerstoffs in Kohlendioxyd. Befinden sich dagegen diese Stoffe unter einer Wasserschieht. über welcher das Knallgus steht, oder werden sie in feuchte Leinwand oder Gaze cingebunden in das Gas gehängt, so veranlassen sie bei etwa 22°, während sie gleichzeitig einen Teil des Sauerstoffs zur Kohlendioxydbildung verwenden, langsame Verdichtung des Knullgases. Fänlniswidrige Mittel, z. B. Kochsalzlösung verhindern die Wirkung. Hinsichtlich des Einflusses gasiger Beimengungen zum Knallgas auf den Gang der Verbindung unden ähnliche Verhältnisse statt wie beim Platinschwamm. Saussung (N. Bibl. unie. 13, 380; J. pr. Chem. 14, 152), s. auch Brein (Compt. vend. 52, 852).

6. Einfluss des Wassers auf die Umsetzung des Knallgasgemisches. — Nach Hooke u. Orden (Gilb. 20, 143) und N. W. Fischen (Scher, Ann. 3, 123) veranlaßt Wasser, bei geständliches Temporatur zur Knallers in Barüheng im Rarüheng in Barüheng in Barüheng in Barüheng in Barüheng des Knallgasgen Verschalt.

Obereny (Gilb. 20, 143) und N. W. Fischer, Ann. 3, 123) veraliaßt Wasser, bei gewöhnlicher Temperatur mit Knullgas in Berührung, innerhalb mehrerer Monate dessen Verwandlung in Wasser. Nach De Mabry nimmt mit Sauerstoff gesättigtes Wasser mehr Wasserstoff, mit Wasserstoff gesättigtes mehr Sauerstoff auf als reines. — Saussune (Gilb. 47, 180) konnte keine Verminderung des Knullgases durch Berührung mit Wasser wahrnehmen, nachdem letzteres sich einmal damit gesättigt hatte. — Auch L. Ricciandi (Gazz. Chim Ital. 14, (1884) 20; J. B. 1884, 331) konnte die von O. Silvestri (Giornale del Gabinetto Letterario dell' Academia Gioenia 1808; Nuova Serie 5, 1, dispensa 1 u. 2, p. 51) beobachtete, im Dunkeln und bei Gegenwart von Wasser vor sich gehende freiwillige Verbindung der Bestandteile des elektrolytisch entwickelten Knallgases nicht bestätigen.

7. Wirhum von Radiumstrahlen und Michallus. — B. Davis u. C. W. Edwards

7. Wirkung eon Radiumstrahlen usw. auf Knallpas.— B. Davis u. C. W. Edwards J. Soc. Chem. ind 24, (1905) 266; C.-Bl. 1905, I. 1489, beobachteten bei der Einwirkung von Radiumstrahlen auf Knallgas eine kräftige Bildung von Wasser. (Diese Reaktion ist

wohl bedingt durch die stark ozonisierende Wirkung der Radiumstrahlen (s. S. 33); nach G Pickel (Z. anorg. Chem. 38, (1904) 307) wirkt Ozon auf Wasserstoff unter Wasserbildung ein.] — Ueber das Verhalten von Kusilgns gegen elektrische Effluvien s. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 17, (1879) 142; J. B. 1879, 141); Deneman u. Maquenne (Compt. rend. 93, (1881) 895, 963, 1021; J. B. 1881, 100); P. J. Kirker (Phil. Mag. [6] 7, (1904) 223; 9, (1905) 171; C.-Bl. 1904, I. 630; 1905, I. 331). Alle genannten Autoren geben an, daß sich Knallgas unter dem Einfluß der stillen elektrischen Entladung nicht in Wasser

daß sich Knallgas unter dem Einfuß der stillen elektrischen Enfladung nicht in Wasser verwandelt. — Im Sonnenlichte vereinigen sich Wasserstoff und Sauerstoff langsam. H. B. Baker (Proc. Chem. Soc. 18, (1902) 40; C.-Bl. 1902, I. 741).

8. Allgemeines über Knallgas. — Ueber die Lichterscheinung, welche die Knallgasexplosionen in einem geschlossenen Eudiometer begleitet, s. A. v. Obttingen u. A. v. Grankt (Ann. Phys. (Wied.) [2] 33, (1888) 586; J. B. 1888, 332). Ueber elektrische Wirkungen, wahrscheinlich hervorgerufen durch eine Ionisation des Wasserdampfes, siehe C. E. Haselfoot

u. P. J. Kirkey (Phil. Mag. [6] S. (1904) 471; C.-Bl. 1904. II. 1193).

Das Knallgas erzeugt beim Entzünden damit gefüllter Seifenblasen unter allen Gasgemengen den heftigsten Knall und treibt, in der Luftpistole entzündet, den Pfropf mit gemengen den nettigsten knan und treist, in der Lutchistone entzundet, den Prropi mit großer Gewalt heraus. In einem eingeschlossenen Raume, z. B. im Voltaschen Eudiometer, durch den elektrischen Funken entzündet, verpufft es ohne alles Geräusch, mit blitzartigem Lichtscheine und in einer starken, trockenen, geschlossenen Glaskugel mit blendendem Lichte. Döbengisch (Schw. 62, 87). — Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Entzündung im Knallguse beträgt in geschlossenen Gefäßen 34 Meter in der Sekunde. Die Verbrennung des entzündeten Gases ist nicht sofort eine vollständige, da die einer vollständigen Verbrennung entsprechende Temperatur zu hoch sein würde, als daß Sauerstoff und Wasserstoff brennung entsprechende lemperatur zu noch sein wurde, als daß sauerston und Wasserston sich dabei verbinden könnten; das Temperaturmaximum ergab sich im Mittel zu 2844°; es waren demnach im Augenblicke, wo es erreicht wurde, 0,337 der ganzen Gasmenge verbrunt; erst nachdem Abkühlung unter die Maximaltemperatur eingetreten ist, verbindet sich ein weiterer Anteil des Knallgases, und so schreitet die Verbreunung fort, bis sie bei der Temperatur, bei welcher der Wasserdampf ohne alle Zersetzung bestehen kann, ihr Ende erreicht. Bensen (Poyg. 131, 161; J. B. 1867, 39). Siehe dazu H. Valerius (J. B. 1874, 58).

Als Lumen philosophicum bezeichnete man die geräuschlose Flamme des aus einer Rühre in die Luft ausströmenden und hier entzündeten Wasserstoffs; ein darüber gehaltenes

Glas beschlägt sich mit Wasser.

Glas beschlägt sich mit Wasser.

Hilt man über das Lumen philos, eine unten offene, oben offene oder geschlossene Glasglocke, Glasföhre oder Glaskugel, so läßt sich häufig ein anhaltender Ton hören. Dies ist die zuerst von Deute n. Messis-Persenkin beschriebene chemische Harmonika. S. hierfiber Faraday (Ann. Chim. Phys. 8, 363); Wheatstone (Phil. Trans. 1934, 586); Schappeotsch (Pogg. 100, 352; 101, 471; 102, 627; Ph. J. 1857, 99); Tyndall (Phil. Mag. [4] 13, 473; Ph. J. 1857, 100); Schrötter (Wien. Akad. Ber. 24, 18; Ph. J. 1857, 101); Terquem (Compt. rend. 66, 1037; J. B. 1969, 81) und Gener.

Das Krallgas dient im Knallgasgebläse zur Erzeugung sehr hoher Temperatur, die

man auf ziemlich große Gegenstände anwenden kann. Die sehr blasse Flamme desselben verbreitet beim Hineinhalten eines festen Körpers blendendes Licht. Leitet man den entzündeten Knallgasstrom unter Wasser, so brennt er, nach Skidmons, in Gestalt einer Kugel

Zündeten Knallgasstrom unter Wasser, so brennt er, nach Skidmore, in Gestalt einer Kugel fort und schmilzt in dieselbe gehaltene Drähte.

S. über das Knallgasgebläse: Habe (Ann. Chim. 45, 113; Gilb. 55, 43; Phil. Mag. 50, 106; Scher. Ann. 3, 250; Sill. am. J. [2] 4, 37; Phil. Mag. [3] 31, 355); Brooke (Ann. Phil. 7, 367); Newman (Quart. J. of Sc. 1, 65; 2, 379; Gilb. 55, 1 u. 7; Schw. 18, 228); Clarke (Quart. J. of Sc. 2, 104; Ann. Phil. 8, 313 u. 357; 9, 89, 162, 194 u. 926; 10. 133 u. 373; 17, 419; zum Teil auch Schw. 21, 382; Gilb. 62, 247 u. 339; Scher. Ann. 3, 221); Faraday (Quart. J. of Sc. 2, 461; Schw. 18, 337;; Lampadius (Schw. 19, 319); Ridolvi (Schw. 20, 218); Pappy (Schw. 22, 385); Gax-Lussac (Ann. Chim. Phys. 14, 302); Chookiewicz (Scher. Ann. 3, 248); Cooper (Scher. Ann. 5, 245); Hübenthal (Scher. Ann. 5, 245); Parnot (Scher. Ann. 3, 239; 7, 280; Pander Beitr. zur Naturgesch. 1, 50); Skidmore (Sill. am. J. 5, 347; Schw. 39, 359; Home, Edwards, Bealer, Clarke, Gray, Booth, Osprey, Barchard u. A. (Ann. Phil. 8, 470; 9, 167, 252, 253, 402, 481 u. 483; 10, 66, 67 u. 366; Aur. (Filb. 62, 270); Watt (Ann. Phil. 91, 386); Lerson (Ann. Phil. 14, 234), Schmidt (Gilb. 66, 84); Herimans u. Bischof (Schw. 56, 123); Rutter (Phil. Mag. J. 1, 470); Hemming (Phil. Mag. J. 1, 32); Bischof (J. pr. Chem. 14, 129); Daniell (Phil. Mag. J. 2, 57; Pogg. 25, 635); Ineichen (Pogg. 95, 333); Deville u. Debray (Ann. Chim. Phys. 13 56, 385; Ann. Pharm. 114, 78).

9. Thermochemisches und Allgemeines über die Verbindung von H und O zu  $H_2O$ . — Die rasche Verbindung von Sauerstoff und Wasserstoff erfolgt unter schwacher Licht- und lebhafter Wärmeentwicklung und kann zur Erzeugung sehr hoher Temperaturen dienen. Strömt die eine Gasart in die andere, so zeigt

sich an der Stelle der Berührung nur eine ruhige, blasse, blane Flamme, Waren aber beide Gasarten vorher gemengt, so pflanzt sich die an einem Orte eingeleitete Verbindung wegen der innigen Mengung der Gase mit großer Geschwindigkeit fort und bewirkt wegen der bedeutenden Elastizität des weißglühenden Wasserdampfes lebhaften Knall und Zerschmetterung minder starker Gefäße.

Ueber die Farbe der Wasserstoffdamme s. Leeds (Am. Chemist 7, 183; J. B. 1876, 165); S. Santini (Gazz. Chim. Ital. 14, (1884) 142, 274; J. B. 1884, 282; und Schlagden-Hauffen u. Pagel. (Compt. rend. 128, (1899) 1070. — Die Wasserstoffdamme wird bei 10 Atmosphüren Druck leuchtend. Frankland (Ann. Pharm. Suppl. 6, 308).

Als Verbrennungswärme von 1 g Wasserstoff bei konstantem Druck

mit Bildung von flüssigem Wasser bei 0° fand W. G. Mixter (Sill. Am. J. Sci. [4] 16. (1903) 214; C.-Bl. 1903, H. 821) den Mittelwert 33 993 ± 16 kal. in guter Uebereinstimmung mit den Zahlen von J. Thomses (Ber. 5. (1872) 769; 6. (1873) 1553; 15, (1882) 2998; J. B. 1872, 65; 1882, 120; A. Schuller u. V. Wartha (Ann. Phys. (Wied.) [2] 2, (1877) 359; J. B. 1877, 105) und C. v. Than (Ber. 10, (1877) 947 u. 2141; Ann. Phys. (Wied.) [2] 13, (1881) 84; 14, (1881) 393; J. B. 1877, 106; 1881, 1076). Der Mittelwert aus allen 4 Bestimmungen ist 34022 kal., wobei der mögliche Fehler jedenfalls nicht höher als 1/10 0/0 ist. Siehe ferner: Benthelot (Compt. rend. 90, (1880) 1240; J. B. 1880, 123); Schuller (Ann. Chim. Phys. [2] 14, (1881) 226; 15, (1882) 292); A. WITZ (Compt. rend. 99, (1884) 187; J. B. 1884, 206) und A. Bolllot (Compt. rend. 99, (1884) 712; J. B. 1884, 206).

MALLARD U. LE CHATELER (Compt. rend. 93, (1881) 1076; J. B. 1881, 1091) berechnen die Verbrennungstemperatur des Wasserstoff-Sauerstoff-Knallgases in einem geschlossenen Raum zu 3480°, während direkte Beobachtungen Temperaturen zwischen 3100 und 3300° ergeben. Demnach scheint die Dissoziation des Wasserdampfes selbst bei diesen beträchtlichen Temperaturen immer noch gering zu sein. — Berthelot u. Vieille (Compt. rend. 98, (1884) 545, 601; J. B. 1884, 90) haben die Drucke gemessen. welche im Augenblicke der Explosion detonierender Gasgemische sich außern, und daraus nach einer von Berthelor angegebenen Formel die Verbrennungstemperaturen der Gasgemische und ihre spezifische Wärme berechnet. Sie fanden für Mischungen von Wasserstoff-Sauerstoff Drucke von 6.78 bis 9.8 Atm. und daraus die Verbrennungstemperatur t=2406 bis 3742°; für Mischungen von Wasserstoff-Stickstoff-Sauerstoff 6.89 bis 9.16 Atm. und t = 1609 bis 1844° resp. 2220 bis 3219". Siehe ferner BERTHELOT u. VIEILLE (Compt. rend. 95, (1882) 199; 98, (1884) 646, 705; Ann. Chim. Phys. [6] 4, (1885) 13; J. B. 1882, 56; 1884, 92, 93; 1885, 177); MALLARD U. LE CHATELIER (Compt. rend. 95, (1882) 1352; J. B. 1882, 57).

10. Demonstration der Wasserbildung bei der Verbrennung von Wasserstoff. -A. W. Hofmann (Ber. 2, (1869) 244; 12, (1879) 1122; J. B. 1869, 189; 1879, 171; siehe auch Ber. 15, (1882) 2664) bedient sich eines kleinen Platinkolbens, durch dessen Hals, mittels eines Korkes befestigt, zwei Pfeifenstiele die beiden Gase bis nahe auf den Boden des Kölbchens führen, während die seitliche Destillationsröhre mit einem Kühlapparat in Verbindung steht. Man füllt zuerst den ganzen Apparat mit Wasserstoffgas an. sorgt durch Verschluß der Kautschukröhre, welche den Sauerstoff unmittelbar in die Thonröhre führt, dafür, daß nicht etwa Wasserstoff in das Kautschukrohr oder gar in den Waschapparat des Sauerstoffs gelange, erhitzt den Platinkolben zum Glühen und läßt nun Sauerstoff eintreten. Alsbald beginnt die Wasserbildung; die Kugel des Kolbens bleibt auch nach Entfernung der Flamme in voller Rotglut, die beim richtigen Verhältnis der Sauerstoffzufuhr sich bis zur Weißglut steigern kann, und nach einigen Minuten beginnt aus

der Mündung des Kühlers das Wasser in kontinuierlichem Strahle herabzurinnen. E. Fischer (Ber. 37, (1904) 4603) schlägt vor, bei diesem Versuche statt des undurchsichtigen Platinkolbens einen solchen aus Quarzglas zu Verwenden. — Weitere Vorlesungsversuche zur Demonstration der Wasserbildung s. bei F. Wöhler (Ann. Chem. Phurm. 137, (1871) 111; J. B. 1871, 196); J. Mellies (Compt. rend. 76, 1873) 1034); F. C. G. Müller (Ber. 9, 11876) 1627); J. Piccard (Ber. 10, (1877) 180); W. G. Mixter (Am. Chem. J. 2, 246; J. B. 1890, 222); M. Rosenfeld (Ber. 14, (1881) 2102); A. Ladenburg (Ber. 16, (1883) 1478); N. Teclu (J. pr. Chem. [2] 67, (1903) 426). — Versuche zur Demonstration der Knallgasexplosion siehe bei Gawalowsky (Pogg. 151, (1874) 628; J. B. 1874, 181); M. Rosenfeld (Pogg. 157, (1876) 494; J. B. 1876, 160); H. Schiff (Ber. 10, (1877) 2057).

H. Reindarstellung des Wassers. — Kein in der Natur vorkommendes Wasser ist vollkommen rein; selbst das in reinen Gefäßen aufgefangene Regen- und Schneewasser enthält, besonders zu Anfang des Regens, fremde Substanzen, die als Staub oder Dampf in der Luft vorhanden sind. Ammoniak, salpetrige und Salpetersäure, Chlor, Schwefelsäure, Ca, Na, K, Mg. organische Materie sind von vielen Beobachtern darin gefunden worden. Nach Chatis (Compt. rend. 32, 663), auch nach E. Marchand, Instit. 1852, 116), soll Regenwasser auch Jod euthalten, nach letzterem auch Brom; Macadam (Chem. Soc. Qu. J. 6, 166; Edinb. phil. J. 53, 315) und Martis (Compt. rend. 37, 487) fanden es jedoch nie, Barral (Compt. rend. 34, 283 u. 824; 35, 427) nur einmal. Schöndeis (N. Repert. Pharm. 18, 364), W. Strue (Compt. rend. 69, 1551) und W. Schmid (J. pr. Chem. 107, 60, fanden geringe Mengen Wasserstoffhyperoxyd; Houzeau (Compt. rend. 66, 314) fand es nicht. — Weiteres s. unter "atmosphär. Luft".

Destillation des Quellwassers oder Regenwassers in metallenen Gefäßen, am besten aus einer kupfernen Blase mit kupfernem oder silbernem Helm und Kühlrohre reinigt dasselbe von nicht flüchtigen Teilen; destilliertes Wasser. — Das Kupfer darf nicht mit Blei gelötet sein, da sonst das Wasser Blei daraus aufnimmt. Ueber die Einwirkung natürlichen und destillierten Wassers auf Blei s. A. Bouterag (Compt. rend. 78, (1874, 317); Brachard (Compt. rend. 78, (1874, 317); Brachard (Compt. rend. 78, (1874, 322); Baland (Compt. rend. 78, (1874) 322); Baland (Compt. rend. 78, (1874) 1265); E. Reichard (Compt. rend. 78, (1874) 1844); J. Pierre (Compt. rend. 78, (1874) 1265); E. Reichard (Compt. rend. 78, (1874) 1844); J. Pierre (Compt. rend. 78, (1874) 1265); E. Reichard (Arch Pharm. [3] 15, (1879) 54). — Nach Chevreut ist destilliertes Wasser, das in kupfernen Röhren kondensiert wird, stets kupferhaltig (Compt. rend. 77, (1873) 1137). — Aus gläsernen Gefäßen nimmt es Alkalien und andere Stoffe auf. — Aus W., welches Mgc 1, gelöst enthält, kann HC] thergehen, wenn die Blase nicht etwas Ca(OIL), enthält, wodurch zugleich das CO, des W. zurückgehalten wird. Hierdurch kann andererseits eine Verunreinigung des destillierten W. mit NH, eintreten, wenn das angewandte W. ein Ammoniumsalz enthält, wodurch eine nechnalige Destillation mit wenig H.SO, nötig wird. Diese dient auch bei W., welches flüchtige Ammoniumsalze, wie Ammoniumkarbonat enthält. — Destilliertes Regen- oder Quellwasser läßt sich zwar unmittelbar nach eeiner Bereitung ohne Rückstand verdampfen; es enthält aber flüchtige organische Substanzen, die mit der Zeit von selbst, oder durch HNO, oder Hel sogleich, sich in nicht flüchtige verwanden, so daß das W., nach mehrtägigem Stehen, oder nach Zusatz einer jener Säuren sogleich, beim Abdampfen einen gelblichen verbrennbaren Rückstand läßt. Man kann die organische Substanz durch beberleiten des Wasserdampfes über glühendes Kupferoxyd zerstören; zweckmäßiger verfährt man jedoch, un wöllig reines Wasser zu erhalten, in folge

Da das elektrolytische Leitungsvermögen des Wassers (s. S. 111) ungemein empfindlich ist gegen die geringsten Mengen von Verunreinigungen, wird der Grad der Reinheit des Wassers zweckmäßig durch seine Leitfähigkeit ausgedrückt. - Zur Darstellung ganz reinen Wassers verführ G. A. HULETT (Z. physik. Chem. 21, (1896) 297; C.-Bl. 1897, I. 82) folgendermaßen: es wurde Brunnenwasser destilliert; nachdem 25%, übergegangen waren, blieb die Leitfähigkeit konstant k = 3.3.10-10. Von diesem Destillat wurden 15 l hergestellt, durch KMnO, deutlich alkalisch gemacht, zwei Tage stehen gelassen, mit 75 ccm H, SO, angesäuert und destilliert. 2 1 dieses Destillates wurden mit 50 ccm gesättigten Barytwassers versetzt und destilliert. Das Leitvermögen betrug anfangs k = 3.75.10-10, war aber in den folgenden Destillaten niedriger und blieb, nachdem 25°, übergegangen waren, konstant auf 0.76.10-10 (Kohlrausch gibt als Grenzwert für Wasser, das bei Luftzutritt destilliert wurde, 0.70.10-10 an). Als dieses reinste Wasser nach Zusatz von Barytwasser nochmals destilliert wurde, blieb die Leitfähigkeit unverändert; als es jedoch nach Zusatz von H.SO. destilliert wurde, zeigten die Destillate relativ hohe Leitfähigkeit und enthielten Spuren von H.SO,, wiewohl es ausgeschlossen war, daß diese mechanisch mitgerissen wurde. Weiteres siehe S. 111 u. 112.

Ueber die Reinigung des Wassers für häusliche und gewerbliebe Zwecke s. O. Kröhnke Sammlung chem. u. chem.-techn. Vorträge; (Ahrens) Bd. 5, (1900) Heft 3 bis 5. Nur durch lange fortgesetztes Kochen kann man den größten Teil der Luft, d. h. O, N und CO<sub>2</sub> aus dem Wasser austreiben; ausgekochtes Wasser. — Dasselbe muß, um luftfrei zu bleiben, in Flaschen eingeschmolzen werden. Man läßt en noch kochend in eine Arzneiflasche treten, deren Hals zu einer Spitze ausgezogen ist, erhält es in der Flasche noch eine halbe Stunde lang im rubigen Sieden und schmilzt dann die es in der Flasche noch eine halbe Stunde lang im ruhigen Sieden und schmilzt dann die Spitze, auf der ein vulkanisiertes Kautschukröhrehen steckt, au einer zuvor verengten stelle mit dem Lötrohre ab, nachdem man zuvor die Kautschukröhre durch Zusammenpressen mit den Fingern verschlossen hat. Bunsen (Gasom. Meth., 151). — Der beim Sieden von vorher ausgekochtem und unter der Luftpumpe erkaltetem Wasser gebildete Dampf hinterlätt, wie lange auch das Sieden fortgesetzt werde, bei der Verdichtung stets ein kleines Bläschen Stickgas. Völlig stickstofffreies Wasser ist wahrscheinlich gar nicht zu erhalten. Geove (Chem. Soc. J. [2] 1, 263; J. B. 1863, 57). — Ueber die Darstellung des bisher erhaltenen reinsten Wassers s. unter Leitfähigkeit S. 111 f.

Ueber die Aufbewahrung reinen Wassers s. F. Kohlandesch (Z. physik. Chem. 42, 1902) 193; C.-Bl. 1903, I. 217).

III. Physikalische Eigenschaften des Wassers. - a) Eis. - Wasser wird bei 0º fest (es geht in "Eis" über), läßt sich aber unter Umständen weit unter diese Temperatur abkühlen, bevor es zu erstarren beginnt, wobei es dann sogleich sich auf 0° erwärmt. - Im luftverdünnten Raum beginnt das Wasser erst mehrere, bis zu 12 Grad unter 0 zu erstarren. Schrötter (Wien. Akad. Ber. 10, 257; J. B. 1853, 80). — Brunnenwasser, in einem Glaskolben gekocht, bleibt, wenn der Kolben noch heiß mit Baumwolle lose verstopft wird, bei 6 bis - 9° flüssig, erstarrt aber sofort teilweise beim Wegnehmen der Baumwolle, indem der zutretende Staub der Luft die Kristallisation einleitet. H. Schröder (Ann. Pharm. 100, 45; J. B. 1858, 51; Теплен (Compt. rend. 75, (1872) 506; J. B. 1872, 31). — In Haarröhrchen von 2.5 mm Durchmesser gefriert es erst bei  $-13^{\circ}$ , in solchen von 0.0127 mm unter  $-15^{\circ}$ . Sorby (Phil. Mag. [4] 18, 105; J. B. 1859, 67). Auch in dünnen Schichten zwischen zwei (flasplatten bleibt es unter 0° flussig. - Durch Absperren des Wassers, so daß es sich nicht ausdehnen kann, läßt sich das Gefrieren des Wassers, bis zu -3° wenigstens, verhindern. Durch hinlänglich starken Druck läßt sich Eis bei -18° zu flüssigem Wasser umwandeln. Mousson (Pogg. 105, 161; J. B. 1850, 69). — Der Gefrierpunkt des Wassers erniedrigt sich bei einem Druck von n Atmosphären um n. 0.00750. J. THOMSON (Edinb. Trans. 16; J. B. 1850, 47). Diese Berechnung

106 His.

wurde bestätigt durch Versuche bei 8.1 und 16.8 Atm. Druck, welche den Gefrierpunkt um 0.059° und 0.129° erniedrigten, während die Formel 0.061° und 0.126° verloogt W. Thomson (Phil. Mag. [3] 37, 123; J. B. 1850, 47). — Nach J. Dewas (Proc. R. S. London 30, (1880) 533; J. B. 1880, 35° beträgt die Temperaturabnahme im Schnelzp, 16. 25 Atm. Druckzunahme im Mittel 0.18°, für eine Atm. also 0.0072°; dieser mittlere Werder Gefrierpunktserniedrigung wurde bis zu einem Druck von 700 Atm. beobachtet Boessingault (Compt. rend. 73, (1871) 77; J. B. 1871, 26° beobachtete, daß in einem fügstahlrohr, dessen Wandung hinlänglich stark war, um als nicht ausdehnbar zu gelten, be. 4° eingeschlossenes Wasser während mehrerer Tage bei sehr niederer Temp. bis zu —20° seinen flüssigen Zustand bewahrte, was durch die Beweglichkeit einer mit eingeschlossenes Stahlkugel angezeigt wurde. Das Gefrieren trat ein, sobald durch Oeffnen des Rohes die Stahlkugel angezeigt wurde. Das Gefrieren trat ein, sohald durch Geffinen des Robess die Ausdehrung des Inhalts ermöglicht wurde. — S. auch Krans Pogg. 146, (1872) 494). Lebe die Schup des Eises bei verschieden hohen Drucken s. Tannans (Ann. Phys. [4] 2, (190) 6. Die Erstarrungswärme des Wassers beträgt bei — 2.80° 77.85, bei

-6.62° 75.94 Kal., wenn man die bei 0° nach Regnault zu 79.15 setzt.

O. Petersson u. Hedelius (Ber. 12, (1879) 1718; J. B. 1879, 95).

Die von Faraday gemachte Beobachtung, daß Eis durch Reibung mit Wasser postwelektrisch wird, wurde von L. Sohnorg (Ana. Phys. (Wied., [2] 28, (1886) 550 und Bob. 10, 58. J. B. 1886, 244) bestätigt. Mit dieser Tatsache und mit der meteorologischen Beobachtung, daß jedesmal vor Ausbruch eines Gewitters Wasserwolken (cumuli) und Eiswolken einri, eitrostrati, gleichzeitig am Himmel auftreten, begründet Sounore seine Theore vom Ursprung der Gewitterelektrizität. Siehe dazu Elsten u. Gestel (Ann. Phys. (Wod. [2] 32, (1887) 74; J. B. 1887, 272).

Spez. Gew. 0.950 Roger u. Dumas; 0.9268 Osann (Kastn. Arch. 19, 95) 0.918 BRUNNER (Pogg. 64, 113); 0.9175 bis 0.9178 DUFOUR (N. Arch. phys. nat. 8, 89; J. B. 1860, 60; Compt. rend. 34, 1079; J. B. 1862, 45); 0.92 gegen Wasser von + 4°. Duvernoy (*Pogg.* 117, 454; *J. B.* 1862, 45). Wem die D. des W. bei 4° = 1, und die bei  $0^\circ = 0.99988$  beträgt, so ist für Er von 0° d 4 = 0.91674. BUNSEN (Pogg. 141, (1870) 3). d 9 beträgt 0.91615 —0.91807, Nichols; 0.91661 ± 0.00007, Babnes; 0.9160, Vincent (nact Landolt-Börnstein (*Phys.-Chem. Tab.* 3, Aufl. (1905) 249). Das Wasseldehnt sich beim Gefrieren nahezu um ½ aus. Kopp (*Ann. Phurm.* 93, 129) dehnt sich beim Gefrieren nahezu um  $\frac{1}{10}$  aus, Kopp (Ann. Pharm. 93, 122) J. B. 1855, 44); fast genau um  $\frac{1}{10}$  Dufour; um 0.09195 Plücker u. Geisler — Um den Effekt zu zeigen, der durch die Ausdehnung des gefrierenden Wassers heregeführt wird, füllt F. Rüdorff (Ber. 3, (1870) 60; J. B. 1870, 202) einen gußeisernen Reibzylinder von 160 mm Länge, 50 mm äußeren Durchmesser und 15 mm Wandstarke ausgekochtem Wasser von 0°, verschließt ihn durch eine gut schließtende Schraube und 12 ihn in eine Kältemischung von 37 Tln. Schnee und 17 Tln. Kochsalz. Nach etwa 40 Mizzerspringt der Zylinder unter lebhaftem Knall in mehrere Stücke. S. auch A. Bartikert (Compt. rend. 70, (1870) 146; J. B. 1870, 49. — Bei den Versuchen von Ch. Martins E. G. Chancel. (Ann. Chim. Phys. [4] 26, (1872) 548; J. B. 1872, 31) war zum Zerreißen gut eiserner Hohlgeschesse durch gefrierendes Wasser ein mittlerer Druck von 520 Atm et forderlich. Im Augenblicke des Zerreißens, welches ohne Umherschleudern von Spraag stücken vor sich geht, sinkt die Temperatur des einzeschlossenen Wassers nicht unter — 22. stücken vor sich geht, sinkt die Temperatur des eingeschlossenen Wassers nicht unter — Siehe auch R. Воттовв (N. Rep. Pharm. 25, (1876) 625; J. В. 1876, 162).

Härte des Eises = 1.5.

Farbe. - Das Eis ist farblos und durchsichtig, in großen Massei blau, leitet schlecht die Wärme, nicht die Elektrizität und wird dwc Reiben elektrisch.

R. Pieter (N. Arch. sc. phys. nat. 59, (1877) 154; J. B. 1877, 54; hat die Ursache des verschiedenen Aussehens des Eises untersucht mit folgendem Resultat; 1. Bildet sch das Eis zwischen 0° und -15°, so ist es durchsichtig, wie das naturliche Eis. - 2 Hat die abkühlende Flüssigkeit eine Temperatur unter -3°, so ist das Eis weißlich und wegeringerer Dichte. Mit der Größe der Kälte nimmt die weißliche Farbe zu und die Dicht ab. - 3. Die größte Kohäsion besitzt das durchsichtigste Eis. - 4. Die sämtlichen Eisarten den gleichen Schmelzwähren. Die Ursachen der Undurch besitzen den gleichen Schmelzp, und gleiche Schmelzwärme. Die Ursachen der Undur Desitzen den gielenen Schmeizh. Interstellen Schmeizwartne. Die Ursachen der Chausesichtigkeit des Eises sind kleine, mechanisch eingeschlossene Luftblasen von 0.01 bi 0.5 mm Durchmesser und eine unregelmäßige Anordnung der elementaren Eiskristalle Th. Tunkting (J. B. 1877, 54) hat gefunden, daß das Eis selbst bei den niedrigste Temperaturen vollkommen durchsichtig und klar wird, wenn man durch die flüssige Machinen Luftstrom leitet, welcher die kleinen Luftbläschen mitreißt.

Kristallform. - Hexagonal und zwar ditrigonal pyramidal; Achsenvel

Eis. 107

hältus a: c = 1: 1.617. GROTH (Tabellarische Uebersicht d. Mineralien 4. Auft. (1898) 41). Polkante von R 120°, CLARKE, = 117°23′, BOTZEN-HARDT. GALLE findet aus der Berechnung optischer Erscheinungen in der Atmosphäre eine Pyramide, deren Mittelkante = 59°21'. R. PRENDEL (Revue des Sciences natur, publiée par la Soc, d, Nat. à St, Petersb. Nr. 3. I. 1890, 340; Z. Kryst. 22, (1894) 76) beobachtete deutlich entwickelte Rhomboëder des Eises, deren Polkantenwinkel wahrscheinlich 60-70° erreicht - Gewöhnliche Form: hexagonales Prisma mit Basis. Im Schnee in der Form von Zwillings- und Drillingsgestalten, welche sechsseitige Sterne bilden. Gennitz hat Schneesterne von tetragonaler Form beobachtet; demnach wäre also Eis dimorph. PRENDEL (l. c.) kommt auf Grund der Vergleichung der Angaben der verschiedenen Forscher zu dem Schlusse, daß das Eis Dimorphie zeigt, indem seine Kristalle dem regulären und dem hexagonalen System angehören. - In dünnen kristallinischen Ueberzügen, welche hexagonalen Habitus zeigen, auf Fensterscheiben; im Reif als hexagonale Tafeln. Stalaktitische Formen als Tropfeis; über die Struktur der Eiszapfen s. Futterer (Z. Kryst. 38, (1904) 510). — In kugeligen, halbkugeligen und pyramidalen Körnern und Stücken, die oft aus konzentrischen Schalen durchsichtigen und schneeartigen Eises bestehen, als Hagel, Körnig in oft sehr unsymmetrischen Gestalten als Firn- und Gletschereis. Sonrlar zeigte durch optische Untersuchungen, daß jedes Korn ein Individuum ist; auch Ktocke (Jahrb. Min. 1881, I. 23; Z. Kryst 5, (1881) 520) und E. Hagenbach-Bischoff Verh. miturf. Ges. in Basel 7, (1882) 192; Z. Kryst. 11, (1886) 110) bestätigen durch Be-(Verh. naturf. Ges. in Basel 7, (1882) 192; Z. Kryst. 11, (1886) 110) bestätigen durch Beobachtungen an Schweizer Gletschern die Tatsache, daß jedes Gletscherkorn einen einheitlichen
Kristall darstellt. Siehe auch R. Emder (Denkschr. d. Schweiz Naturf.-Ges. Zürich 33,
(1892): Z. Kryst. 24, (1895) 633; u. J. Müller (Pogg. 147, (1872, 624). — Berwster zeigte
durch Untersuchung der Polarisationserscheinungen, daß die Eisdecken der Seen und Flüsse
aus stengeligen Individuen zusammengesetzt sind, deren Hauptachsen parallel und senkrecht
zur Oberfläche der Eisdecke stehen. — Die Hauptachse der Eisschichten steht stets senkrecht zur Erkaltungsfläche. A. Bertri (Instit. 1964, 208; J. B. 1864, 125; Ann. chim.
phys. [5] 13, (1878) 283; Z. Kryst. 5, (1881) 518). — Beim Eis ist die Wärmeleitung in der
Richtung der Hauptachse größer als in der dazu senkrechten Richtung, im Verhältnis 22:21,
und demnach stehen in der auf stillem W. entstandenen Eisschicht die hexagonalen Kristalle
senkrecht zur Oberfläche. F. T. Taoutton (Proc. R. S. Dublin 8, (1898) 691; Z. Kryst.
32, (1900) 292). — Lieber die optische Struktur und die Kristallform des Eises s. noch
Klocke Jahrb. Min. 1879, 272; 1880, I. 159; Z. Kryst. 5, (1881) 518, 519) u. Krensgott
(Jahrb. Min. 1866, H. 184). Eine Demonstration der Bildung von Eiskristallen s. bei
L. Bleekrode (Ann. Phys. Beibl. 4, (1880) 427; J. B. 1880, 223).

Die Brechungsindices des Eises für die D-Linie sind nach Pulefrich

Die Brechungsindices des Eises für die D-Linie sind nach Pulfrich (Ann. Phys. (Wied.) 34, (1888) 326; Z. Kryst. 18, (1896) 436)  $n_0=1.31041$ .  $n_0=1.30911$ . Die Dispersion ist nahezu gleich derjenigen von Wasser. S. auch Reuseh (J. B. 1864, 126) u. G. Meyer (Ann. Phys. (Wied.) 31, (1887) 321).

Ueber die Molekularrefraktion des Eises s. W. J. Pope (Z. Kryst. 28,

(1897) 116).

Ueber die thermische Leitfühigkeit des Eises s. P. STRANEO (Atti R. Accad. Lincei [5] 6, II. (1897) 262, 299; Z. Kryst. 31, (1899) 392).

Teber die Elastizität und innere Reibung des Eises s. H. Hess (Ann. Phys. 8, (1902) 405; Z. Kryst. 39, (1904) 402); u. G. Tamman (Ann. Phys. 7, (1902) 198; Z. Kryst. 39, (1904) 402); über die Plastizität der Eiskristalle Mc Connel (Proc. R. S. London 48, (1890) 259; Z. Kryst. 20, (1892) 515) u. O. Mügge (Jahrb. Min. 1895, II. 211; Z. Kryst. 28, (1897) 632).

Eis aus Salzlöungen. — Aus solchen scheidet sich reines Eis aus, welches Salz oder Salzlösung nur anhaftend oder eingeschlossen enthält. RÜDORFF (Pogg. 116. (1862) 55; J. B. 1862, 20). — Das Meereis ist salzfrei: bei fraktioniertem Schmelzen sind nur die ersten Anteile W. salz-

haltig. Robinet (J. Pharm. [3] 45, (1864) 214; J. B. 1864, 126); Bolley (Dingl. Pol. J. 196, (1870) 267; J. B. 1870, 207); F. Guthre (Phil. Mag. [5] 1, (1876) 354, 446; 2, (1876) 211; 6, (1878) 35; J. B. 1876, 49 ff.; 1878, 55) hat die Ausscheidung von Eis (und Krychydraten; s. S. 121) aus den Lsgn. zahlreicher Salze und organischer Stoffe bei verschiedener Konzentration unterhalb 0° untersucht. Bezüglich der Ergebnisse muß auf das Original verwiesen werden. - Durch fraktioniertes Ausfrierenlassen kann man wäßrige Lsgn. konzentrieren bzw. Wasser von Fremdstoffen befreien. F. Bordas (Compt. rend. 130, (1900) 805; C.-Bl. 1900, I. 841); Christomanos (Ber. 27, (1894) 3431).

b) Flüssiges Wasser. - Das Eis schmilzt bei 0° C., 0° R., + 32° F. zu Wasser. Spez. Gew. = 1.000. 1 dm<sup>3</sup> oder 1 l W. wiegt bei 4º 1000 g.

Dichte. — Das Wasser ist am dichtesten bei etwa + 4° C. Da das Glasgefüß, in welchem das Wasser enthalten ist, auch unter 4° fortfährt sich zusammenzuziehen, während das Wasser sich ausdehnt, so läßt sich die Temperatur des Dichtigkeitsmaximums nicht unmittelbar beobachten, sondern nur aus dem Gange der beobachteten Zusammenziehung berechnen. Es existieren darüber folgende Angaben:

Dichtigkeitsmaximum. Bei + 2º.22 DALTON. 30.68 NEUMANN (Pogg. 113, 382). PLUCKER U. GRISSLER (Pagg. 86, 238). FRANKENHEIM (AUS PIERRE'S Versuchen ber. Pagg. 86, 451). HAGEN (Abh. Berl. Akad. 1855, mathem. Abt. 1). GAY-LUSSAC (Ann. Chim. Phys. 2, 130). Bei etwa 3º.8 Bei 3º.86 30.89 , 30,89 BLAGDEN U. GILPIN. Hällström (Pogg. 34, 220). Joule u. Playpaib (Phil. Mag. [3] 30, 41). 30.9 30.945 " 3°.945 Exner (Wien. Akad. Ber. mathem. nativ. Cl. 68, (1873) 463), " 3°.99 ('HARLES. n 40.0 DESPRETZ (Ann. Chim. Phys. 70, 45). DE COPPET (Ann. Chim. Phys. [7] 29, (1903) 145). BORNETTI (Ann. Phys. Beibl. 8, (1884) 805). ROSSETTI (Ann. Chim. Phys. [4] 10, 461). , 40.005 n 4º.01 40.07 später 4.04 Bei etwa 4º.08 Kopp (Pogg. 72, 1). Bei 4º.35 HOPE. , 4°.44 , 5°.55 LEFEVRE-GINEAU; RUMFORD. CILICHTON.

Nach DE COPPET (l. c.) liegt das Dichtemaximum unter Normaldruck bei 3,98° der

H-Skala (= ca 4.005° des Hg-Thermometers).

Nach Versuchen von van des Waals (Ann. Phys. Beibl. 1, (1877) 511) ist die Temperatur, bei der ein Dichtemaximum des Wassers eintritt, bei höheren Drucken eine niedrigere ratur, bei der ein Dichtemaximum des Wassers eintritt, bei höheren Drucken eine niedrigere als bei gewöhnlichem Druck. Ueber die Veränderungen der Temperatur des Dichtemaximums siehe feruer: F. Bornetti (Ann. Phys. Beibl 8, (1884) 805); C. Puschl (Sitz-Ber. Akad. Wien. math-natio Cl. 72, II. (1875) 283;; D. H. Marshall, C. M. Smith u. R. T. Osmond (Ann. Phys. Beibl. 7, (1883) 253, 752), Tait (Ann. Phys. Beibl. 7, (1883) 752). P. Grimaldi (Gazz. Chim. Ital. 15, (1885) 297) u. Amagat (Compt. rend. 104, (1887) 1159). Vorlesungsversuche zur Demonstration des Dichtemaximums empfiehlt A. W. Hofmann (Ber. 7, (1874) 532; 15, (1882) 2663).

Thermisches, — Wenn das Wasser bei Temperaturen unter O° flüssig bleibt, to ferte sich er general konnecken.

so fährt es fort sich auszudehnen. 1 Vol. Wasser bei  $4^{\circ}$  nimmt ein: bei  $0^{\circ}$  den Raum = 1.000137, bei  $-10^{\circ}$  = 1.0019045, Weidner (*Pogg.* 129, 459: *J. B.* 1866, 100); bei  $0^{\circ}$  = 1.0001269, bei  $-9^{\circ}$  = 1.0016311, Despretz; bei  $0^{\circ}$  = 1.0001183, bei  $-10^{\circ}$  = 1.0001804. Pierre. Nach Rossetti ist das Dichtigkeitsmaximum bei 4°.07 = 1.0001340, nach Bornetti (I. c.) bei 4.01° = 1.00015802. Als Interpolationsformel zur Berechnung der Dichten zwischen 0° und 10° ergibt sich: D = 1 +  $0.0_482880153$  t -  $0.0_411864979$  t<sup>2</sup> + 0.0<sub>0</sub>25531305 t³ (J. B. 1884, 76). 1 Vol. Wasser bei 0° ist bei 100° = 1.043, Kopp (Ann. Pharm. 93, 123), = 1.04297, Kremers (Pogg. 114, 41; J. B. 1861, 62), = 1.043105, H. L. Buff (Ann. Pharm. Suppl. 4, 123). - Der Ausdehnungskoeffizient des Wassers zwischen 100 u. 200° ist = 1 + 0.00010867875 t + 0.0000030073653 t³ + 0.0000000028730422 t³ - 0.0000000000066457031 t⁴. Herr (Ann. Chim. Phys. [4] 10, 32, 90). — Tabellen über die Dichtigkeit des Wassers bei verschiedenen Temperaturen von Hällström (Ann. Chim. Phys. 28, 56), von Markiewiz (Pogg. 19, 135), von Frankenheim (Pogg. 86, 451), von Weidner (Pogg. 129, 300) von Rossetti (Ann. Chim. Phys. [4] 18, 372 u. 375), Volkmann (Ann. Phys. (Wied.) [2] 14, 1881) 260). Eine Tabelle, die das Volum und das spez. Gew. des Wassers zwischen 0° und 30° für alle Zehntelgrade gibt, siehe bei O. J. Broch Traveaux et Mémoirs du Bureau intern. des Poids et Mesures 1881, 1, A. 59—64). Ferner s. besonders Landolt-Börnstein (Physikalisch-Chemische Tabellen 3. Aufl. (1905) Tab. 13—15). Nach Pernet's Ansicht sind die vom internationalen Bureau angenommenen Werte zu klein; eine Neubestimmung der Ausdehnung des W. zwischen 0° und 33° durch C. Scheel ergab folgende Werte (Diss. Berlin 1890; Physik-techn. Reichsanstalt; C.-Bl. 1891, II. 409).

Grade	$V_0 = 1$	$V_{4.058} = 1$	Grade	$V_{\phi} = 1$	$V_{4\cdot 088}=1$
0	1.000000	1,000131	17	1.0010406	1.001172
1	0,9999426	074	18	1.0012189	351
2	9019	033	19	4084	540
3	8773	009	20	6090	741
4	8686	1,000000	21	8205	952
5	8754	7	22	1,002(1424	1,002174
6	8973	1,000029	23	2749	407
7	9339	65	24	5175	649
8 9	9845	1.000116	25	7701	902
9	1,0000501	182	26	1.0030326	1.003165
10	1289	260	27	3048	437
11	2212	353	28	5870	719
12	3266	458	29	8778	1.004010
13	4448	576	30	1,0041782	310
14	5756	707	133	4878	620
15	7187	850	32	8064	989
16	8738	1.001005	33	1.0051340	1.005266

& Kurz (Ann. Phys. Beibl. 10, (1886) 14) gibt folgende Formel zur Berechnung der Ausdehnung des Wassers zwischen  $0^\circ$  und  $20^\circ$ , vorausgesetzt, daß man sich mit der 5. Dezimale begnügt  $(v_4=1)$ :

v<sub>t</sub> = 1.000122 (1 — 0.000060 t + 0.0000075 t\*). Mit Berücksichtigung des Ausdehnungskoeffizienten des Glases fand A. Naccari (J. B. 1886, 41) den Ausdehnungskoeffizienten des Wassers zwischen 0° und 4° zu 136.3.10-4°; diese Zahl stimmt um besten mit einer von Rosetti (J. B. 1867, 45) gegebenen (= 136.10-6°) überein. Siehe ferner Mendelexerf (Ann. Chim. Phys. [6] 2, (1884) 271; J. B. 1884, 99); S. U. Pierreins (Chem. N. 59, (1889) 249); E. H. Amagat (Compt. rend. 105, (1887) 1121) hat den Ausdehnungskoeffizienten des W. zwischen 0° und 50° und bei Drucken von 1 bis 3000 Atm. untersucht. Der Ausdehnungskoeffizient wächst anfangs rasch mit dem Druck, dann langsamer bis gegen 2500 Atm., um dann mit weiter steigendem Druck wieder abzunehmen.

Die spez. Wärme des Wassers von 0° ist = 1; sie ist mit der Temperatur veränderlich. Nach v. Münchhausen's Versuchen und Wüllner's Berechnung (Ann. Phys. (Wied.) [2] 1, (1877) 592; 10. (1880) 284) ist die wahre spez. Wärme des W. bei t°: k = 1 + 0.000425 t. Siehe dazu Ppaundler (Ann. Phys. [2] 11, (1880) 237). — Henrichsen (Ann. Phys. [2] 8, (1879) 83) gibt für die wahre spez. Wärme bei t° die Gleichung:  $C_t = 1 + 0.0003156$  t + 0.0000004045 t².

Prachders berechnet aus den Versuchen Baumgabtner's  $C_t=1+0.000307\,t$  (Ann. Phys. (Wicd.) [2] 8, (1879) 648). Bezüglich der Resultate der Untersuchungen Veltens

(Ann. Phys. (Wied.) [2] 21, (1884) 31; J. B. 1884, 171) s. Original. Ferner siehe Praundler u. Platter (Sitz. Ber. Wien. Akad. math.-natw. Cl. 62, (1869) II. 379; Poyg. 140, (1869) 574; 141, (1870) 537); Hien (Compt. rend. 70, 1870) 592, 831); Jamin u. Amaury (Compt. rend. 70, (1870) 661); Regnault (Compt. rend. 70, (1870) 664); Schuller u. Wartha (Ber. 10, (1877) 1298); M. Stamo (Ann. Phys. Beibl. 1879, 344); C. v. Than (Ann. Phys. (Wied.) [2] 13, (1881) 84; 14, (1881) 393); Geroba (Ann. Phys. Beibl. 6, (1882) 222); H. A. Rowland (Ann. Phys. Beibl. 4, (1880) 714); F. Neesen (Ann. Phys. (Wied.) [2] 18, (1883) 369); G. A. Lirbig (Sill. Am. J. [3] 26, (1883) 57); A. Blüncer (Ann. Phys. (Wied.) [2] 23, (1884) 165); W. Sutherland (Phil. May. [5] 26, (1888) 298); C. Dieterici (Ann. Phys. [2] 33, (1884) 417); Bartoli u. Stracciati (Gazz. Chim. Ital. 24, (1894) II. 145, C.-Bl. 1894, II. 770); C. Dieterici (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 593).

Lieber das Wärmeleitungsvermägen des Wassets siehe: Wingen and Cham. Phys.

Ueber das Wärmeleitungsvermögen des Wassers siehe: WINKELMANN (Pogg. Ceber das Warmeleuungsvermogen des Wassels Siehe. Winkelmank (1999).

153, (1874) 481): H. F. Weber (Ann. Phys. [2] 10, (1880) 103, 304 und 472): Lorberg (Ann. Phys. [2] 14, (1881) 291, 426); J. T. Bottomer (Proc. R. S. London 25, (1879) 462); W. Beetz (Ann. Phys. [2] 7, (1879) 435); C. Chinstiansen (Ann. Phys. [2] 14, (1881) 23); L. Grabtz (Ann. Phys. [2] 18, (1883) 79).

Kompressibilität. — Das Wasser ist nur wenig zusammendrückbar. Nach

OERSTEDT (Ann. Phil. 20, 236; Pogg. 9, 603) für jede Atmosphäre bis zu 70 Atmosphären um 0.000045; nach Canton durch 1 Atmosphäre um 0.000044; nach Grassi (Ann. Chim. Phys. [3] 31, 437) nimmt die Zusammendrückbarkeit des Wassers bei steigender Temperatur ab; er fand für 1 Atmosphäre bei  $0^{\circ} = 0.0000503$ ; bei  $10.8^{\circ} = 0.0000480$ ; bei  $35^{\circ} = 0.0000456$ ; bei  $53.3^{\circ}$ = 0.0000441. RANKINE (Phil. May. [4] 1, 548; J. B. 1851, 79) hat aus Grassi's Versuchen berechnet, daß die Zusammendrückbarkeit des Wassers umgekehrt proportional ist der Dichte, multipliziert mit der Temperatur. vom absoluten Nullpunkt ab gemessen. S. auch Perkins (Ann. Phil. 17. 135 u. 222; Pogg. 9, 554); Peaff (Gilb. 72, 161); Collabon u. Sturm (Ann. Chim. Phys. 35, 113; Pogg. Ann. 12, 39 u. 161); Callbert (Compt. rend. 75. (1872) 77; J. B. 1872, 15). - Nach Pagliani u. Vincentini (Ann. Phys. Beibl. 8, (1884) 794) nimmt die Kompressibilität des Wassers mit dem Wachsen der Temp. von 0° bis 63° ab; jenseits 63° wächst sie wieder regelmäßig wie bei anderen Flüssigkeiten. Zwischen 0° und 4° besteht kein Maximum der Kompressibilität. — Der Kompressibilitätskoeffizient des Wassers ist bei Drucken von 1 bis 262 Atm. — 0.0000429; er nimmt mit steigendem Drucke ab und beträgt bei 3000 Atm. nur etwa die Halfte. AMAGAT (Compt. rend. 103, (1886) 429; J. B. 1883, 129; s. auch Compt. rend. 104, (1887) 1159). — Die wahre Kompressibilität des W. ist bei 9.00" = 0.0000481, bei 0.00° = 0.0000512 Atm. 1. RÖNTGEN u. SCHNEIDER (Ann. Phys. (Wied.) [2] 33, (1888) 644; s. auch [2] 29, (1886) 165; J. B. 1888, 207 bzw. 1886, 129). — Die Kompressibilität ist bei  $9" = 45.3 \cdot 10^{-6}$ , bei  $50^{\circ} = 41.9 \cdot 10^{-6}$ . G. A. HULETT (Z. phsik. Chem. 33, (1900) 237). Vgl. auch TH. W. RICHARDS B. STULL (J. Amer. Chem. Soc. 26, (1904) 399). - Bei raschem Zusammenpressen zeigt das Wasser ein Elitzen. Dessaiones.

Siedepunkt. – Das Wasser siedet unter 0.760 m Druck bei 100° C.

80° R., 212° F., 0° D. und nimmt als Dampf den 1700-fachen Raum ein. -Farbe. - Es ist in dünneren Schichten farblos, in dickeren blau. Schon eine cht von 2 m Dicke erscheint blau. Abweichungen von dieser Farbe rühren von Beimeugungen Gewässern vorkommenden Abweichungen von der blauen Farbe rühren hauptssichlich ussubstanzen her, deren Löslichkeit durch Alkeligehalt des Wassers bedingt ist. neinen nühert sich die Farbe des Wasser um so mehr dem Braun, je weicher, dem ürter es ist. Williams (Pharm. Vierteljahrsschr. 10, 342; J. B. 1861, 103). prefizienten (hei 1 cm Dicke) für Rot, Golb und Blau, so ergab sich:  $1-a_{\rm r}=0.9966$ ;  $1-a_{\rm g}=0.99745$ ;  $1-a_{\rm b}=0.9986$ .

ohl Eis als auch flüssiges Wasser verwandeln eiligen Temperatur in farblosen Wasserdampf. serdampfes zwischen — 19° und + 101° siehe tr. internat. des Poids et Mes. I. A, p. 33 (1881), Börnstein's Physikalisch-chemischen Tabellen), rdampfes von 90 bis 230° s. Regnault (Mém. Landolt u. Börnstein a. a. O.).

rärme des Wassers beträgt bei 100° 536 Kal. 1, (1847) 635); Andrews (Pogg. 75, (1848) 501); rend. 23, (1846) 441; 29, (1849) 449); Ann. 1); Berthelot (Compt. rend. 85, (1877) 646; 7) 550); Winkelmann (Ann. Phys. (Wied.) [2] Ber. 17, (1884) 2199); Dieterici (Ann. Phys.

Vasserdampfes bei konstantem Volum zwischen iurch die Formel:

 $0.00376 t - 0.000000155 t^2$ .

R (Compt. rend. 93, (1881) 1014; J. B. 1881, VIEILLE (Compt. rend. 98, (1884) 770, 852). serdampfes bei konstantem Druck ist 0.3787. 3, (1882) 337; J. B. 1882, 111). REGNAULT ); G. DE LUCCHI (Ann. Phys. Beibl. 6, (1882) r beiden spez. Wärmen k des überhitzten 04° zwischen 1.25 und 1.35 schwankend, im S. auch F. Beyme (Ann. Phys. Beibl. 9, (1885) ys. [2] 37, (1889) 628).

Wasserdampfes s. L. Meyer u. Schumann (Ann. Phys. Warhung (Poyg. 155, (1875) 337) und J. Poliuj (Sitz.-78, (1879) 11, 279).

des Wassers berechnet Mendeleieff (Pogg.; O. Strauss (Ann. Phys. Beibl. 7, (1883) 676) 195.5 Atm. Siehe dazu Dewar (Chem. N. 51, EJDIN (Ann. Phys. Beibl. 9, (1885) 721) ist die Volum 0.001874. Battelli (Mem. della R. Acc.; h Landolt u. Börnstein's Tabellen) findet die und 0.003864 für das krit. Volum, Callletet I. 106, (1888) 1489) 365.0° und 200.5 Atm. (Ann. Phys. [4] 13, (1904) 620) fanden durch Verschwindens und Wiedererscheinens des Medie krit. Temp. +374°.

n zwischen Druck, Temperatur und Dichte des s. A. Winkelmann (Ann. Phys. (Wied.) [2] 9, NER U. O. GROTBIAN (Ann. Phys. (Wied.) [2] 11, druck des Eises ist geringer als der des Wassers Ramsay u. Sydney Young (Proc. R. S. London kannte Tatsache, daß Wasser, welches in einem asserbad eintaucht, nicht zum Sieden gelangt, ratur mehrere Grade unter dem Siedep, bleibt, Verdampfung von Wasser. Wird das in einer t Oel überschichtet, so steigt seine Temp. auf id Dampfblasen entweichen durch das Oel. London 37. (1884) 113; J. B. 1884, 185).

dicht schließender Glasglocke stieg es in 5 Stunden auf den doppelten, in 20 Stunden auf den 5-fachen und in 44 Tagen auf den 40-fachen Wert, Kohlbrausch (Pogg. Ergbd. 8, (1876) 1; 159, (1876) 233). — Bei längerem Stehen in Glasgefäßen und bei Temperaturerhöhung nimmt die Leitfähigkeit des Wassers und Eises erheblich zu infolge der sich in steigendem Maße auflösenden alkalischen Bestandteile des Glases. Foussereau (Compt. rend. 99, (1884) 80), CHEVBEUL (Compt. rend. 99, (1884) 82); vgl. AYRTON U. PERRY (Phil. Mag. [5] 4, (1877) 114; [5] 5, (1878) 43) und Exner U. (FOLDSCHMIEDT (Ann. Phys. [2] 4, (1878) 417; J. B. 1878, 144). Das Leitvermögen des im Vakuum destillierten Wassers verhält sich bei 18° zu dem des Quecksilbers wie 1:40 Millarden. Kohlkausch (Ann. Phys. [2] 24, (1885) 48). Später (Z. Physik. Chem. 14, (1894) 317; C.-Bl. 1894, II. 265) erhielten Kohlrausch u. Heidweiller Wasser, das bei 18° die Leitfähigkeit 0.04·10-10 besaß. Absolut reines W. müßte nach Kohl-RAUSCH'S Berechnungen die Leitfähigkeit (18°) 0.0361 · 10-10 besitzen. Die Differenz gegen die geringste beobachtete Leitfähigkeit rührt, wenn die Verunreinigungen Salze waren, von einer Beimengung von 0.00000004 g-Aequivalent im Liter her. Zutritt von Luft steigert die Leitfähigkeit auf das 10-fache: langer Stromschluß vermehrt sie auf das Doppelte. Diese Steigerung verschwindet aber nach dem Aufhören des Stromes von selbst. Der Temperaturkoeffizient des reinsten Wassers ist etwa 0.0532 für 1° (ber. 0.0581), der Temperaturkoeffizient der Verunreinigungen 0.02132. Durch längere Berührung des W. mit platinierten Platinelektroden wird die Leitfähigkeit des W. erniedrigt, ohne daß die Elektroden nachher wieder absorbierte Substanz an das W. abgeben. Leitet man einen durch Aetzkalk von CO, befreiten starken Luftstrom durch das Widerstandsgefäß, so kann man das Leitvermögen auf 0.28 · 10-8 herabdrücken. Kohl-HAUSCH (Z. physik. Chem. 42, (1902) 193; C.-Bl. 1903, I. 217). Siehe daselbst auch über die Aufbewahrung reinen Wassers. — Ueber den Temperaturkoeffizienten der Leitfähigkeit des W. s. noch E. Pfeiffer (Ann. Phys. [2] 31, (1887) 831; J. B. 1887, 302).

Die Menge des in 1 ccm W. vorhandenen dissoziierten Wassers ergibt sich zu  $6.3\times10^{-10}$  bis  $44.7\times10^{-10}$  g zwischen  $0^{\circ}$  und  $50^{\circ}$ . Es beträgt also die Dissoziationskonstante des Wassers bei  $18^{\circ}$   $0.8\times10^{-7}$ , bei  $25^{\circ}$ 1.05 × 10<sup>-7</sup>. Kohlbausch u. Heidweiller (Z. physik. Chem. 14, (1894) 317; C.-Bl. 1894, II. 265). Frühere Berechnungen über die Dissoziation des W. siehe bei: Ostwald Z. physik. Chem. 11, (1893) 521); J. J. A. Wijs (Z. physik. Chem. 11, (1893) 492; 12, (1893) 514); Bredto (Z. physik Chem. 11, (1893) 829). — Ueber den Einfluß des Zusatzes von Aethylalkohol auf die elektrolytische Dissoziation des W. siehe R. Loewenherz (Z. physik. Chem. 20, (1896) 283) und R. Luther (Z. physik. Chem. 26, (1898) 317).

Das elektrochemische Aequivalent des Wassers fand Kohlbausch (Pogg. 149, 170; J. B. 1873, 125) = 0.009476, um etwa 1.5% größer als die bis dahin nach Weber (Resultate des magnet. Vereins 1840, 91), Casselmann (Diss. Marburg 1843, 63), Bunsen (Ann. Chim. Phys. [3] 8, 33) und Joule angenommene Zahl.

Die Diëlektrizitätskonstante des Wassers bei 17° ist ε = 81.7. P. Dnude (Z. physik. Chem. 23, (1897) 267). — Die DEK des Eises in flüssiger Luft liegt zwischen 1.76 und 1.88. Behn u. Kirritz (Boltzmann-Festschrift 610; C.-Bl. 1904, I. 1320). — Siehe ferner: Gouy (Compt. rend. 106, (1888) 541); Cohn u. Ahrons (Ann. Phys. (Wied.) [2] 33, (1888) 13); Tereschin (Ann. Phys. (Wied.) [2] 36, (1889) 792); E. B. Rosa (Phil. May [5] 31, (1891) 188); E. Cohn (Sitz.-Ber. Berlin, Akad 1891, 1037); Fr. Herrwagen Ann. Phys. (Wied.) [2] 48, (1893) 35; 49, (1893) 272); A. Franke (Ann. Phys. (Wied.) [2] 50, (1893) 163) 50, (1893) 163),

Ueber die Magnetisierungsfunktion des W. siehe J. Schuhmeister (Sitz.-Ber. Akad. Wien. math.-natw. Cl. 83, (1881) II. 45). — Ueber die Absorption der Sonnenstrahlung durch Wasser, A. Crova (Ann Chim. Phys. [5] 19, (1880) 167; J. B. 1880, 102) und P. Desains (Compt. rend. 94, (1882) 1144; 95, (1882) 433; J. B. 1892, 178).

c) Wasserdampf. - Sowohl Eis als auch flüssiges Wasser verwandeln sich nach Maßgabe der jeweiligen Temperatur in farblosen Wasserdampf. Ueber die Tension des Wasserdampfes zwischen — 19° und + 101° siehe Broch (Trav. et Mém. du Bur. internat. des Poids et Mes. I. A, p. 33 (1881), wiedergegeben in Landolt u. Börnstein's Physikalisch-chemischen Tabellen), über die Tension des Wasserdampfes von 90 bis 230° s. Regnault (Mém. de l'Acad. 21, (1847) 624 und Landout u. Börnstein a. a. O.).

Die latente Verdampfungswärme des Wassers beträgt bei 100° 536 Kal. REGNAULT (Mém. de l'Acad. 21, (1847) 635); ANDREWS (Pogg. 75, (1848) 501); FAVRE U. SILBERMANN (Compt. rend. 23, (1846) 441; 29, (1849) 449); Ann. Chim. Phys. [3] 37, (1853) 461); BERTHELOT (Compt. rend. S5, (1877) 646; Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 550); WINKELMANN (Ann. Phys. (Wied.) [2] 9. (1880) 208, 358); Schall (Ber. 17, (1884) 2199); Dieterici (Ann. Phys. Wied.) [2] 37, (1889) 494).

Die Wärmekapazität des Wasserdampfes bei konstantem Volum zwischen

0° und to wird ausgedrückt durch die Formel:  $C = 5.91 + 0.00376 t - 0.000000155 t^2$ .

MALLARD U. LE CHATELIER (Compt. rend. 93, (1881) 1014; J. B. 1881, 1090). S. auch Berthelot u. Vieille (Compt. rend. 98, (1884) 770, 852). - Die spez. Wärme des Wasserdampfes bei konstantem Druck ist 0.3787. J. M. Gray (Phil. Mag. [5] 13, (1882) 337; J. B. 1882, 111). REGNAULT (Mém. de l'Acad. 26, (1862) 1); G. DE LUCCHI (Ann. Phys. Beibl. 6, (1882) 221) hat das Verhältnis der beiden spez. Wärmen k des überhitzten Wasserdampfes bei 103 bis 104° zwischen 1.25 und 1.35 schwankend, im Mittel k = 1.292 gefunden. S. auch F. BEYME (Ann. Phys. Beibl. 9, (1885)

503 and R. Cohen (Ann. Phys. [2] 37, (1889) 628).

Ueber die innere Reibung des Wasserdampfes s. L. Meyer u. Schumann (Ann. Phys. [Wied] [2] 13, (1881) 1); Kundt u. Warbung (Pogg. 155, (1875) 337) und J. Puluj (Sitz.-Ber. Wien. Akad. math.-natw. Cl. 78, (1879) II. 279).

Die kritische Temperatur des Wassers berechnet Mendellejeff (Pogg. 141, (1870) 618) zu ca. 580°; O. Strauss (Ann. Phys. Beibl. 7, (1883) 676) zu 370°, den krit. Druck zu 195.5 Atm. Siehe dazu Dewar (Chem. N. 51, (1885) 27). — Nach A. Nadejdin (Ann. Phys. Beibl. 9, (1885) 721) ist die krit. Temp. 358.1°, das krit. Volum 0.001874. Battelli (Mem. della R. Acc. di Torino [2] 41, (1890); nach Landolt u. Börnstein's Tabellen) findet die Werte 364.2°, 194.61 Atm., und 0.003864 für das krit. Volum, Cailletet n. Colardeau (Compt. rend. 106, (1888) 1489) 365.0° und 200.5 Atm. J. TRAUBE U. G. TEICHNER (Ann. Phys. [4] 13. (1904) 620) fanden durch direkte Beobachtung des Verschwindens und Wiedererscheinens des Meniskus in einem Quarzrohr die krit. Temp. +374°.

Ueber die Beziehungen zwischen Druck, Temperatur und Dichte des gesättigten Wasserdampfes s. A. Winkelmann (Ann. Phys. (Wied.) [2] 9, (1880) 208, 358); A. Wüllner u. O. Grotrian (Ann. Phys. (Wied.) [2] 11, (1880) 545). — Der Dampfdruck des Eises ist geringer als der des Wassers von gleicher Temperatur. Ramsay u. Sydney Young (Proc. R. S. London 36. (1884) 499). — Die bekannte Tatsache, daß Wasser, welches in einem Gefäß in ein siedendes Wasserbad eintaucht, nicht zum Sieden gelangt, sondern in seiner Temperatur mehrere Grade unter dem Siedep. bleibt, hat ihren Grund in der Verdampfung von Wasser. Wird das in einer Röhre eingetauchte W. mit Oel überschichtet, so steigt seine Temp. auf die des Wasserbades, und Dampfblasen entweichen durch das Oel. Ch. Toankeson (Proc. R. S. London 37, (1884) 113; J. B. 1884, 185).

Einen Versuch zur Demonstration der volumetrischen Beziehung

zwischen flüssigem und gasförmigem Wasser siehe bei A. W. Hofmann (Ber. 15, (1882) 2656). — Der Siedep, des W. liegt im Vakuum des Kathodenlichts weit unterhalb des Gefrierpunktes. — Als Vorlesungsversuch läßt sich diese Tatsache demonstrieren, wenn man 2 Glaskugeln, von denen die eine halb mit W. gefüllt ist, durch ein weites gebogenes Rohr verbindet, den Apparat durch ein kleines, an dem Verbindungsstück angebrachtes Röhrchen evakuiert, dann dieses Röhrchen zuschmilzt und nunmehr die leere Kugel in fl. Luft eintaucht. Die Wasserdampftension wird hierdurch nahezu gleich Null, das W. in der zweiten Kugel erstarrt unter Aufwallen zu Eis von sehr niederer Temp., und das Eis sublimiert dann allmählich in die leere Kugel hinüber. E. Erdmann (Z. angew. Chem. 17, (1904) 620; C.-Bl. 1904, I. 1470).

Spektrum des Wasserdampfes. — Janssen (Compt. rend. 63, (1866) 289, 411; J. B. 1866, 76) hat das Absorptionsspektrum des Wasserdampfes auf die Weise erhalten, daß er zwischen eine intensive Gasflamme und den Spalt des Spektralapparates eine 37 m lange, luftleer gemachte und mit H.O-Dampf von 7 Atm. Druck gefüllte, gegen Abkühlung geschützte Röhren einschaltete. Er beobachtete fünf Gruppen von Absorptionsstreifen im Rot und Gelb, die mit solchen Fraunhofer'schen Linien, die besonders bei niedrigem Sonnenstand sichtbar sind, übereinzustimmen schienen, und schließt, daß der Streifen a, der größere Teil von B, ferner C und zwei zwischen C und D gelegene durch den Wasserdampf der irdischen Atmosphäre veranlaßt werden. Ueber die durch den Gehalt der Atmosphäre an Wasserdampf hervorgerufenen tellurischen Linien des Sonnenspektrums s. noch Janssen (Compt rend. 56, (1863) 538; 57, (1863) 215; 60, (1865) 213; Instit. 1864, 380, 402; Ann. Chim. Phys. [4] 23, (1871) 274; [4] 24, (1871) 215; Secchi (Compt. rend. 57, (1863) 71; 59, (1864) 182; N. Arch. sc. phys. nat. 28, 49); Kinchnoff (Ann. Chim. Phys. [4] 1, (1863) 396); J. P. Cooke d. j. (Sill. Am. J. Sc. [2] 41, (1866) 178); Angström (Compt. rend. 63, (1866) 647); Deslandes (Compt. rend. 100, (1885) 854); Liveing u. Dewas (Compt. rend. 110, (1885) 854) und E. Lechen (Sitz.-Ber. Akad. Wien 82, (1881) II. 851; J. B. 1881, 125).

Lecocq de Boisbaudran (Compt. rend. 74, (1872) 1050; J. B. 1872, 141) veröffentlicht die Zeichnung eines Wasserdampfspektrums, welches erhalten wurde beim Durchgang des Induktionsfunkens durch ein mit sehr verdünntem Wasserdampf gefülltes Rohr. Man beobachtet schöne weiße Schichtungen, deren Licht sich in 4 hauptsächliche dicke neblige Streifen, die wohl dem Sauerstoff zuzuschreiben sind, und 2 schwache neblige auflöst. Von den Wasserstofflinien ist keine Spur vorhanden. — Liveing u. Dewar (Proc. R. S. London 33, (1882) 274) geben die Abbildung des brechbareren Teils des Wasserspektrums wieder, das nach Photographien ver-

schiedener, H.O-Dampf enthaltender Flammen gezeichnet ist.

Die Absorption der strahlenden Wärme durch Wasserdampf finden E. Lecher u. J. M. Perntner (C.-Bl. 1880, 577) im Gegensatz zu Tyndall (J. B. 1867, 69) unmeßbar klein. S. auch Lecher (Sitz.-Ber. Wien. Akad. math.-natw. Cl. 86, (1882) II. 52). — Wasserdampf hat ein relativ beträchtliches Absorptionsvermögen für ultrarote Strahlen. Röntgen (Ann. Phys. (Wied.) [2] 23, (1884) 1 u. 259).

Ueber Beziehungen zwischen dem gasförmigen, flüssigen und festen Zustande des Wassers s. J. Thomsen (Proc. R. S. London 22, (1874) 27); Rücken (Proc. R. S. London 22, (1874) 451; Régnault (Mém. de l'Acad, 1847).

Ueber die Adsorption von Wasserdampf durch feste Körper (Metall, Glasusw.) s. Warburg u. Lumori (Ann. Phys. (Wied.) [2] 27, (1886) 481; 31, (1887) 1006).

IV. Zusammensetzung des Wassers.

2Н		onale Atom- hte 1905 11.190 88.810	Dumas Mittel. 11.11 88.89	ERDMANN u. Maschand. Mittel. 11.13 88.87	BERZELIUS u. DULONG. Mittel. 11.1 88.9	Volumverhältnis. Wasserstofigas 2.0025 Sauerstofigas 1.000
H,0	18,016	100,000	100.00	100,00	100,0	Odderstong as 1,000

J. Thomsen (Ber. 18, (1885) 1088; J. B. 1885, 42) nimmt aus thermochemischen Gründen in Uebereinstimmung mit F. M. Raoult (Ann. Chim. Phys. [6] 4, (1885) 401) an, daß das Molekulargewicht des flüssigen Wassers der Formel (H<sub>2</sub>O)<sub>2</sub> entspreche. — Nach Ramsay u. Shields (J. Chem. Soc. London 68, (1893) 1089) hat flüssiges Wasser die Zusammensetzung (H<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>. — Das Molekulargewicht des in Essigsäure gelösten Wassers (nach der Gefrierpunktsmethode bestimmt) ist bei der größten angewandten Verdünnung (0.64 n.) nur wenig größer als der Formel H<sub>2</sub>O entspricht, bei der größten angewandten Konzentration (ca. 12-fach n.) etwas größer als (H<sub>5</sub>O)<sub>3</sub> entspricht. H. C. Jones u. G. Murray (Americ. Chem. J. 30, (1903) 193; C.-Bl. 1903, H. 927). — Die Gefrierpunktserniedrigungen der Lösungen von Wasser in flüssigem Cyanwasserstoff entsprechen der Formel H<sub>2</sub>O. Lespieau (Compt. rend. 140, (1905) 855; C.-Bl. 1905, I. 1314). — S. ferner H. Witt Oefvers. K. Vetensk-Akad. Förhandl. 1900, 63; C.-Bl. 1900, I. 946). Nebest (Nachr. k. Ges. Wiss. Göttingen 1903, 75). W. Vaubel (Chem.-Ztg. 24, (1900) 35, 371; Z. angew. Chem. 15. (1902) 395).

Ueber den Durchmesser des Wassermoleküls s. J. H. Jeans (Phil. Mag.

8, (1904) 692; C.-Bl. 1905, I. 134).

Das Molekularvolum des Wassers bei seinem Siedep, ist 18.73. R. Schiff

Gazz. Chim. Ital. 11, (1881) 517; Ann. Chem. 220, (1883) 71, 278).

V. Konstitution des Wassers. — A. Ganswindt (Pharm. C.-H. 32, (1891) 291) will dem Wasser die Konstitutionsformel H-(OH) geben, wegen der Ungleichheit der beiden H-Atome bei der Zersetzung des Wassers durch Na, C2HaJ, PCl3. — Nach J. W. Brühl (Ber. 28, (1895) 2866) kommt dem Wasser die Konstitutionsformel H·O·H mit vierwertigem, ungesättigtem Sauerstoff zu. Es zeige von allen bekannten Stoffen kein einziger die Kriterien des Ungesättigtseins in so ausgesprochenem Maße, als gerade das Wasser. Für das Vorhandensein zweier ungesättigter Valenzen spreche die Hygroskopizität der Körper, die Existenz der Hydrate und Kristallverbindungen und die lösende und dissoziierende Wirkung des Wassers. Vgl. auch Würtz La theorie atomique, Paris 1879, S. 243).

VI. Zersetzungen des Wassers. — 1. Dissoziation bei hohen Temperaturen. — Das W. ist eine ungemein beständige Verbindung. Die Dissoziation des Wasserdampfes ist selbst bei der Verbrennungstemp. des Knallgases (ca. 3300°) immer noch gering. Mallard u. Le Chatelier (Compt. rend. 93, 1881) 1076; J. B. 1881, 1092). Ueber 2000° konnte noch keine Spur von Dissoziation beobachtet werden. Mallard u. Le Chatelier (Compt. rend. 93, (1881) 1014; J. B. 1881, 1090).

Aus Wasserdampf, welchen H. Sainte-Claire Deville (Compt. rend. 45, (1857) 857; J. B. 1857, 58; N. Arch. sc. phys. nat. 9, 51; J. B. 1860, 25; Compt. rend. 56, 195; J. B. 1863, 27) durch ein glühendes unglasiertes Thonrohr leitete, diffundierte mehr H als O und ließ sich gesondert ansammeln. Oder es wurde ein rascher Strom von Wasserdampf, mit einem indifferenten Gase (CO<sub>2</sub>) gemischt, durch ein glühendes Rohr getrieben, in welchem Falle die durch Dissoziation getrennten Elemente des W., teilweise wenigstens an der Wiedervereinigung behindert, in dem austretenden (O<sub>2</sub> nachgewiesen werden konnten. Ein anderer Versuch Devilles bestand darin, daß er in einem Porzellanrohr konaxial ein Metallrohr anordnete, durch welches ein Strom kalten W. floß, während das Porzellanrohr zum Glühen erhitzt wurde. Indem er nun durch den zwischen beiden Röhren gebildeten Raum W.-Dampf streichen ließ, dissoziierte das W. an dem rotglühenden Rohr und ein Teil der getrennten Gase, in Berührung mit der

kalten W.-Röhre schnell abgekühlt und so gehindert, sich wieder in W. zurückzuverwandeln, konnte in dem ausgetretenen W.-Dampf ohne Schwierigkeit erkannt werden (nach A. W. Hofmann (Ber. 23, (1890) 3310)). Daville schloß aus diesen Versuchen, daß die Dissoziation des W.-Dampfes schon bei Silber schmelzhitze beginnen und über 25:00 vollständig sei. Es scheint jedoch, daß bei den Versuchen Daville's der Zerfall des W. unter dem Einfluß der erhitzten Gefäßwandungen obe des beigemengten CO<sub>2</sub> erfolgte.

W.-Dampf wird durch einen elektrisch glühenden Platindraht zersetzt Ein Platinkügelchen, beinahe zum Schmelzen erhitzt und in W. getaucht entwickelt Knallgas. Grove (Phil. Mag. [3] 31, (1847) 20, 91, 96; J. B. 1847 48, 326). Beim Eingießen von geschmolzenem Platin in W. entwickelt sich reichlich Knallgas. Deville (Compt. rend. 45, (1857) 857; J. B. 1857, 58) Eine Anordnung zur Demonstration der Zerlegung des W.-Dampfes in Knallgas durch ein elektrisch weißglühende Platinspirale s. bei A. W. Hofmann (Ber. 23, (1890) 3315).

2. Durch Elektrizität. - Reines W. wird seiner geringen elektrische Leitfähigkeit wegen (s. S. 111) durch den elektrischen Strom nicht in sem Bestandteile zerlegt. Dagegen treten bei der Elektrolyse verd, wäßrige Lsgn. einiger Elektrolyte (H2SO4, PO4H3, K2SO4 usw.) an den Elektroder O und H als Zersetzungsprodukte auf, und zwar genau in dem Volum verhältnisse, in dem die beiden Gase im W. miteinander verbunden sind Weil überdies der gelöste Elektrolyt keine Veränderung zu erleide scheint, bezeichnet man diesen Vorgang als elektrolytische Wasserzersetzung Gleichwohl ist anzunehmen, daß primär nicht das W., sondern der Elektrolf durch den Strom zersetzt wird. So ist z. B. H. SO, in verd. wäßriger lag in die Ionen H·H· und SO, "zerfallen. Erstere wandern unter dem Einfüdes Stromes zur Kathode und werden dort unter Entladung als H,frei. Die SO"-Ionen wandern zur Anode, werden dort entladen und setze sich, da sie in unelektrischem Zustande nicht existenzfähig sind, mit W um nach:  $SO_4 + H_2O = H_2SO_4 + O$ . — Eine wäßrige Lsg. von KOH ent hält die Ionen K. und OH'; erstere setzen sich nach ihrer Entladung der Kathode um nach: 2K + 2H<sub>2</sub>O = 2KOH + H<sub>2</sub>; letztere an der Anol nach:  $20H = H_0O + O$ . In beiden angeführten Beispielen entspreche die Volumina der entwickelten Gase dem Volumverhältnis derselben is Wasser: sie sind aber nur sekundäre Produkte der Elektrolyse. - Vol lesungsversuche zur Demonstration der W.-Zersetzung durch Elektrolys. A. W. Hofmann (Ber. 15, (1882) 2656); Woodward (Chem. N. 26, (1872); Ridout (Phil. Mag. [5] 9, (1880) 439).

Perrot (Compt. rend. 46, (1858) 180; 47, (1858) 359; J. B. 1858, 65 fand. wie früher schon Grove (Phil. Mag. [3] 31, (1847) 20, 91, 96; J. B. 1847,48, 326), daß der W.-Dampf durch den elektrischen Funken zersetz wird. Bei der Zerlegung durch die Funken einer Induktionsmaschine wirder das am negativen Pole entwickelte Gas Knallgas mit einem Ueberschu an H, das am positiven Pole entw. Gas Knallgas mit einem Ueberschu an O. Perrot schließt, es habe neben einer einfachen Spaltung des Widurch die hohe Temp. auch. in untergeordnetem Maße, elektrolytische Zerlegung desselben stattgefunden. Von letzterer war nichts bemerkbar, al der W.-Dampf durch die Funken einer Reibungselektrisiermaschine zerleg wurde. Ueber die Zerlegung des W.-Dampfes durch elektrische Funken s. auch Bertraut (Bull Soc. Chim. Paris 13. (1870) 1, 90); D. L. Chapman u. F. Austin Lidburg (J. Chesoc. London 81, (1902) 1301). A. W. Hopmann (Ber. 23, (1890) 3310) gibt einen Apparan, mit welchem sich die Zerlegung des W.-Dampfes in H und O und die Wiedervereinigundieser Gase zu H<sub>2</sub>O durch elektrische Funken leicht demonstrieren läßt.

Die elektrische Ausströmung findet auch durch den W.-Dampf hindurch statt und zersetzt ihn dabei. P. u. A. Thénard (Compt. rend. 76, (187)

1508; J. B. 1873, 119); s. auch Dehérain u. Maquenne (Compt. rend. 93, (1881) 895, 963, 1021; J. B. 1881, 100).

Siehe ferner noch: Gladstone u. Tribe (Phil. Mag. [4] 44, (1872) 73; Am. Chemiat.

3, (1872) 12); Boehm (Ber. 6, (1873) 551); F. Enner (Sitz.-Ber. Wien. Akad. math.-natw. Cl.

77, (1878) II. 655); Bartoli (Ann. Phys. Beibl. 2, (1878) 566, 612); Wright u. Remie (Phil. Mag. [5] 9, (1880) 237, 331); Tommasi (Compt. rend. 93, (1881) 638, 790, 792, 846); Berthelot (Compt. rend. 93, (1881) 661, 757); Helmholtz (Sitz.-Ber. Berlin. Akad. 1887, 749); Streintz (C.-Bl. 1881, 307; Chapman u. Lideury (J. Chem. Soc. London 81, (1902) 1301).

3. Durch Einwirkung von Metallen und von Kohlenstoff. — Hierbei wird der W. unter R. von Orudan haw. Hydroxydon and freiam H. gerlegt (s.

das W. unter B. von Oxyden bzw. Hydroxyden und freiem H zerlegt (s. Wassergas, S. 73). Die Metalle der Alkalien und alkalischen Erden reagieren schon bei gewöhnlicher Temp., die übrigen Metalle und C erst bei

mehr oder weniger gesteigerter Temperatur. Näheres hierüber s. unter Bildung und Darstellung von H und bei den betreffenden Metallen.

Ueber die Demonstration der Zerlegung des Wassers durch Na s. A. W. Hofmann Ber. 15, (1882) 2656), durch Fe bzw. Mg s. Leffmann (Chem. N. 42, (1880) 118); Stolba (J. B. 1878, 174); Ramann (Ber. 14, (1881) 1483); Rosenfeld (Ber. 15, (1882) 160). — Ueber die Zersetzung des W. durch Al bei Gegenwart von Jod s. Gladstone in Thiez (Chem. N. 42, (1880) 2).

4. Die Halogene F, Cl. Br vereinigen sich mit W. unter B. von Halogenwasserstoff und freiem O. Fluor entwickelt schon bei gew. Temp.

aus W. ozonisierten O. Moissan (s. diesen Bd. S. 35). — Ueber die Einw. von Cl auf H<sub>2</sub>O s. S. 7, ferner Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 5, (1875)

323), über die Einw. von Br auf H.O.: Eder (Monatsh. Chem. 6, (1885) 495). — 5. Beide Bestandteile des Wassers treten in neue Verbindungen beim Erhitzen mit Phosphor oder Schwefel über 200° oder beim Zusammen-

bringen des Wassers mit PCl<sub>3</sub>, PCl<sub>5</sub>, Kaliumphosphid n. a. — VII. Verbindungen des Wassers; Hydrate. — Das Wasser, nach A. Werner (Neuere Anschauungen auf dem Gebiete d. anorg, Chemie, Braunschweig 1905) als Oxyd eine Verbindung erster Ordnung, da es durch Vereinigung von ngr zwei Elementen gebildet ist, hat die Fähigkeit, sich mit einigen Elementen sowie mit zahllosen Verbindungen erster und höherer Ordnung Oxyden, Halogeniden, Sulfaten, Nitraten usw.) zu Verbindungen höherer Ordnung, den Hydraten, zu vereinigen. Das an sich nur in geringem Maße elektrolytisch dissoziierte W. (s. S. 112) erfährt bei dem Additionsvorgang, namentlich bei der Addition an Oxyde oft eine bedeutende Verstärkung der elektrolytischen Dissoziation, und es werden die entstandenen Hydrate, je nachdem sie in wäßriger Lösung H- oder OH-Ionen bilden, als Sauerstoffsäuren oder als Basen bezeichnet. Verbindungen des W. mit anderen Stoffen, die in wäßriger Lsg. keine oder andere als H- oder OH-Ionen bilden, werden schlechtweg als Hydrate bezeichnet.

1. Verbindungen mit einfachen Stoffen. Z. B. Chlorhydrat: Cl<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O;

Bromhydrat: Br, + 10H<sub>2</sub>O.

2. Sauerstoffsäuren und Basen.

a) Säuren. - W. vereinigt sich mit den meisten Oxyden der Metalloide and mit den sauerstoffreichsten Oxyden einiger Metalle zu Sauerstoffsauren. Z. B.  $SO_3 + H_2O = H_2SO_4$ ;  $P_2O_3 + H_2O = 2PO_3H$ ;  $PO_8H + H_2O$ 

Hierbei findet -- nach Werner (l. c. S. 41) erst sekundär -- im Sinne

der Valenzlehre eine Umlagerung der Atome statt:

$$0 \\ S = 0 + 0 \\ H = 0 \\ OH$$

und das Wasser ist in dem gebildeten Hydrat nicht mehr als solches, ondern als "Konstitutionswasser" vorhanden, d. h. das gebildete Hydrat kann nicht entwässert werden, ohne daß der Aufbau (die Konstitution)

des Moleküls zerstört wird.

Wie mit Oxyden, so vereinigt sich HoO auch mit anderen Verbindungen z. B. mit Halogeniden zu Säuren. So vereinigt sich z. B. AuCla mit W. zu Goldchloridhydrat AuClg,OHg, das als Säure fungiert. Mit Platinchlorid bildet W. folgende Säuren:

Das Endglied der Reihe bildet die Platinsäure (HO), Pt(OH2),

b) Basen. - W. verbindet sich mit den Oxyden der Metalle und mit den Hydriden einiger Metalloide (bzw. mit organischen Derivaten solcher Verbindungen) wie N, P, S zu Basen. Z. B.  $K_2O+H_2O=2KOH$ ; Ba $O+H_2O=Ba(OH)_2$ ;  $NH_3+H_2O=NH_4OH$ . Auch hier findet wie bei den Säurehydraten nach der Valenztheorie eine Umlagerung der Atome statt.

3. Durch Einlagerung gebildete Hydrate.

Als solche bezeichnet WERNER (L. c. S. 132) die nicht unter 1. und 2.

inbegriffenen Verbindungen und teilt sie ein in

a) Aquometallammoniaksalze. Sie leiten sich von den Metallammoniaken durch Einlagerung von H<sub>2</sub>O an Stelle von Säureresten wie Cl,NO<sub>3</sub> usw. ab. Z. B.

Aber auch die NHs-Gruppen der Metallammoniake sind durch H.O substituierbar; man kennt z. B. folgende Reihe:

$$\left[ \text{Co(NH_8)_6} \right] X_5 \ , \ \left[ \text{Co} \frac{\text{OH_2}}{(\text{NH_3})_5} \right] X_5 \ , \ \left[ \text{Co} \frac{(\text{OH_2})_2}{(\text{NH_3})_4} \right] X_5 \ , \ \left[ \text{Co} \frac{(\text{OH_2})_3}{(\text{NH_3})_2} \right] X_5 \ , \ \left[ \text{Cr} \frac{(\text{OH_2})_4}{(\text{NH_3})_2} \right] X_5 \ .$$

Durch Ersatz sämtlicher NH3-Gruppen durch HO gehen die Aquometallammoniake über in die

b) Hydrate oder Hexaaquometallsalze, die nur H2O im komplexen Radikal

enthalten. Beispiele hierfür sind:

[Ni(OH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>|X<sub>2</sub> (X = Cl, J, NO<sub>3</sub>, ClO<sub>4</sub>, BrO<sub>3</sub>, JO<sub>3</sub> usw.);

[Co<sub>6</sub>OH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>|X<sub>2</sub> (X = Cl, ClO<sub>5</sub>, BrO<sub>5</sub>, ½<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, NO<sub>5</sub>, ½<sub>4</sub>SeO<sub>4</sub> usw.);

[Fe(OH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>|Cl<sub>3</sub>, [Al(OH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>|Cl<sub>2</sub>, [Cr(OH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>]Cl<sub>3</sub> usw.

Diese Hexabydrate sind sehr oft die wasserhaltigsten der betreffenden Metallsalze.

c) Hydrate mit Doppelwassermolekülen nennt Werner die wasserreichsten gewisser Metallsalze, die nicht 6, sondern 12 Mol, H2O oder allau zweimal soviel Wassermoleküle als die einfachen Hydrate) Z. B. die Alaune

12H<sub>2</sub>O bzw. [Me  $(H_4O_4)_a$ ], SO<sub>4</sub> $(SO_4R)$ , [Mg(OH<sub>2</sub>)<sub>12</sub>]PtCl<sub>6</sub>, [Zu(OH<sub>2</sub>)<sub>12</sub>](AuCl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, Toil and Ispaclmulckilen bestehe (8, S. 115), ussigem Zustande zum großen Teil aus Poppelmolekülen bestehe (s. S. 115), daß es sich auch als (H<sub>2</sub>O), an der Bildung von Hydraten beteiligen kann. te mit verschieden gebundenen Wassermolekülen. Es gibt Hydrate, ist wahrscheinlich nur ein Teil des Wassers an das Metallatom, Teil aber an den Säurerest gebunden ist. Dies scheint z. B. iaten der Vitriolreihe der Fall zu sein, die bekanntlich nicht beren Salze der betr. Metalle mit 6, sondern mit 7 Mol. W. Die Auffassung, daß das siebente H.O-Molekül der Sulfate

unden ist, findet eine Stütze in der Möglichkeit, den

Schwefelsäurerest durch Einführung von Metallen oder Radikalen, deren Snlfate wasserfrei kristallisieren, so zu verändern, daß ihm die Bindefähigkeit für das siebente  $H_2O$ -Mol. abgeht. Führt man  $K_2SO_4$  oder  $(NH_4)_2SO_4$  in die Vitriole ein, so erhält man Doppelsulfate mit 6 Mol.  $H_2O$ . Z. B.

 $\left[\begin{array}{c|c} \operatorname{Fe}(\operatorname{OH}_2)_0 \end{array}\right] \cdot \overset{\operatorname{SO}_4}{\operatorname{H}_2\operatorname{O}} \ \rightarrow \ \left[\begin{array}{c|c} \operatorname{Fe}(\operatorname{OH}_2)_0 \end{array}\right] \cdot \overset{\operatorname{SO}_4\operatorname{NH}_4}{\operatorname{SO}_4\operatorname{NH}_4} \, .$ 

Auch andere Beobachtungen weisen auf eine verschiedene Bindung des siebenten H<sub>2</sub>O-Mol, hin, so z. B. die, daß die Dissoziationsspannungen der Sulfate von Mg, Ni und Co eine schwächere Bindung des siebenten H<sub>2</sub>O-Moleküles ergeben. Ferner zeigen noch zabhreiche andere Salze genau denselben Unterschied in der Zusammensetzung, wie er zwischen Sulfaten und anderen Salzen (Chloriden) der zweiwertigen Metalle besteht (z. B. CoCl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O, ZuCl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O; CoSO<sub>4</sub> + 7H<sub>2</sub>O, ZuSO<sub>4</sub> + 7H<sub>4</sub>O usw.). Aus diesen Beobachtungen schließt Werner, daß bei der Diskussion der Konstitution der Hydrate, die Verteilung der Wassermoleküle auf die basischen und sauren Bestandteile der Salzmoleküle nicht unberücksichtigt bleiben darf. Nach Werner (Neuere Anschauungen auf dem Gebiete der anorganischen Chemie, Braunschweig 1905).

4. Kristallwasser und Konstitutionswasser.

Das Wasser, welches ein Stoff bei seiner Kristallisation aus wäßriger Lisung unter Hydratbildung aufnimmt, wird allgemein auch als Kristallwasser bezeichnet. Die Tatsache, daß ein Hydrat mit mehreren Molekülen Kristallwasser bisweilen ein Molekül fester gebunden enthält als die übrigen, ist schon sehr lange bekannt. Dieses inniger gebundene Wasser welches durch Salze ersetzt werden kann (vgl. oben d), unterschied Gra-HAM (Ann. Pharm. 20, (1836) 141) von dem eigentlichen Kristallwasser und dem durch Basen ersetzbaren basischen Wasser (z. B. in SO<sub>3</sub>---H<sub>2</sub>O) als salmisches Wasser oder Konstitutionswasser. IAEBIG (Ann. Pharm. 26, (1838) 144) nannte es Halbhydratwasser. — Bittersalz (MgSO<sub>4</sub>.7H<sub>2</sub>O) verliert 6 Mol. W. schon bei 132°, das siebente erst bei 238°. - Dieses Konstitutionswasser ist nur als inniger gebundenes Kristallwasser zu betrachten, so wie die 5 Mol. W. im oktaedrischen Borax inniger gebundenes Kristallwasser sind, als die weiteren 5 Mol., die beim gewöhnlichen Borax hinzutreten. GMELIN. - ERLENMEYER (Ber. 2, (1869) 249) betrachtet die Halbhydratwasser enthaltenden Salze nicht als neutrale Salze im gewöhnlichen Sinne, sondern als einerseits basische, andererseits saure Salze, d. h. als Salze, welche sowohl an der Säure als an der Basis Hydroxyle enthalten, die noch nicht zur Anhydridbildung (Neutralisation) gelangt sind. Das seines Kristallwassers beraubte Bittersalz z. B. würde sein: HO.SO., O.Mg.OH. Beim Austreiben des Halbhydratwassers durch Erhitzen entsteht neutrales Salz im gewöhnlichen Sinne: HO.SO., O.Mg.OH = H.O + MgSO.. Die Ersetzung des Halbhydratwassers durch ein Salz geschieht in folgender Weise: HO.SO, O.Mg.OH + KCl = H.O + K.O.SO, O.MgCl. - In anderen Salzen ist Basishydrat- und Halbhydratwasser zugleich enthalten.

Nach P. Groth (Emleitung in die chemische Krystallographie, Leipzig 1904 S. 70) lassen sich die sog. "Kristallwasserverbindungen" nicht von denjenigen trennen, welche sog. "Konstitutionswasser" enthalten. Die Schwierigkeiten, welche bisher die Unterscheidung des Kristall- und Konstitutionswassers gemacht hat. fallen fort, wenn man sich (wie Werner, s. oben) die Wasserstoff- und Sauerstoffmoleküle des W. ebenso als Bestandteile der Kristallstruktur denkt, wie die übrigen Atome. Es wird dann auch verständlich, daß im allgemeinen bei dem Wasserverlust durch Ver-

witterung ein Zerfall der Kristallstruktur eintritt, ebenso aber auch, daß in gewissen Fällen ein Teil der bei der Verwitterung entstehenden Wassermoleküle erst bei bestimmten höheren Temperaturen austritt, wie es bei den Vitriolen der Fall ist. Ohne weiteres erklärlich ist dann auch die häufige einfache Beziehung der Anzahl der W.-Mol. zu der Anzahl der gleichartigen Atome im Salzmolekül und infolgedessen zur Symmetrie des Kristallbaues.

Bei der von Groth adoptierten Theorie der Kristallstruktur "ist jedoch nicht ausgeschlossen, daß die Atome der wasserfreien Verbindung, besonders solcher von hohem Molekulargewicht, im Kristallbau nähere Atomgruppen bilden, zwischen denen sich die Atomgruppen des W. derart befinden. daß auch nach ihrer Entfernung durch höhere Temperatur die regelmäßige Struktur, wenn auch mit geänderten physikalischen Eigenschaften, erhalten bleibt; alsdann müßte den letzteren Atomgruppen eine besonders leichte Beweglichkeit zugeschrieben werden. Ein solches Verhalten zeigen nun in der Tat nach den Untersuchungen von Mallard, G. Friedel u. a. die Zeolithe, deren Wassergehalt bei einer bestimmten Temperatur von dem Drucke des W.-Dampfes in der umgebenden Luft abhängt und, wenn aus dem Kristall entfernt, in feuchter Luft wieder aufgenommen oder auch durch H. H<sub>2</sub>S, NH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub> oder Alkohol ersetzt werden kann. Ein ähnliches Verhalten fand Tammann auch für die Hydrate des Magnesiumplatincyanürs". (Z. anorg. Chem. 15, (1897) 319; Ann. Phys. (Wied.) 63, (1898) 16). — S. auch Sohneke (Z. f. Krystall. 14, 443); A. E. Tutton (Z. f. Kryst. 27, (1896) 278); O. Liehmann (Flüssige Kristalle, 1904).

Eine Zusammenstellung der neueren Arbeiten über die natürlich vorkommenden Hydrate und Zeolithe findet sich bei C. Doelter (Physikalisch-Chemische Mineralogie, Leipzig 1905, S. 168—180 u. 254). Daraus ergibt sich, daß die Zeolithe eine merkwürdige von den Hydraten verschiedene Körperklasse bilden und unter dem Namen "Körper vom Zeolithtypus" abzusondern sind. Zeolithe können nicht mit gewöhnlichen Salzhydraten, wie Na. So., 10H2O, (1880.4.2H2O, KAltSO.4.4.12H2O, bezüglich ihres Wassergehaltes identifiziert werden. Während diese bei der Entwässerung im festen Aggregatzustande ausschließlich solche Phasen durchschreiten, welche dem chemischen Grundgesetz der einfachen und multiplen Proportionen gehorchen, so daß jede derselben ein kleinzahliges Multiplum eines Grammoleküls W. pro Grammolekül Anhydrid enthält, können die Zeolithe unter Beibehaltung ihrer Homogenität kontinuierlich W. abgeben; die Ausgangssubstanz durchläuft dabei unendlich viele Phasen, die im allgemeinen keine einfache Rationalzahl für die Menge der mit einem Grammolekül Anhydrid vereinigten Grammoleküle W. ergeben. In fenchter Luft nehmen die entwässerten Zeolithe wieder ihr W. auf. Wenn man den entwässerten, erkalteten Zeolithkristall mit etwas kaltem W. übergießt, so dekrepitiert er mit großer Vehemenz und wird in Staub verwandelt. Ebenso wie W. nehmen entwässerte Zeolithe wieder über 100° NH3, A., H, Luft, (\*O2, H2S, SiC14, \*CC13H, \*CS2 und auch Färbemittel auf. Das W. der Zeolithe tritt also anscheinend nicht in das chemische Molekül ein, sondern imprägniert das Kristallmolekül wie einen Schwamm.

Die Salze, welche Kristallwasser enthalten, verlieren es: a) durch Erwärmen. Die meisten, besonders die wasserreicheren schmelzen bei raschem Erhitzen in ihrem Kristallwasser, d. h. es bildet sich eine gesättigte Lösung eines Hydrates mit geringerem Wassergehalt. Bei weiterem Erhitzen verdampft das W. unter Kochen und treibt, wenn das geschmolzene Salz zähe ist, dasselbe zu einer schwammigen Masse auf (Borax, Alaun). Andere, weniger W. enthaltende, oder weniger durin lösliche Salze (CaSO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O, CdSO<sub>4</sub>,2/<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O) verwandeln sich beim Erhitzen unter Beibehaltung ihrer Gestalt, von außen nach innen fortschreitend, in eine undurchsichtige zerreibliche Masse. Nur wenige wasserhaltige Salze beim Erhitzen Verknistern. — Die Wasserabgabe kristallwasserhaltiger Salze bei Temperatursteigerung ist eine Dissoziationserscheinung fester Körper; die Dissoziationsspannung steigt mit der Temperatur. Die Dissoziation ist entweder eine stufenweise (bei den Hydraten mit Umwandlungspunkt) oder eine bis zu vollständiger Entwässerung kontinuierlich fortschreitende (Zeolith- und Magnesiumplatincyanür-Typus).

b) Die verwitternden (oder fatiszierenden) Salze verlieren ihr W. schon bei gewöhnlicher Temp.. wenn sie sich in Luft von einem gewissen Grade der Trockenheit betinden, und gehen hierbei in einen undurchsichtigen,

zerreiblichen Zustand über. - Die Affinität des Salzes zum W. wird hierbei überwunden durch die disponible Spannkraft des W.-Dampfes, d. h. durch den Unterschied zwischen dem Druck des in der Luft bereits enthaltenen W.-Dampfes und der dem W. bei der obwaltenden Temp. zukommenden Dampfspannung. Je fester daher ein Salz sein Kristallwasser zurückhält, desto größer muß dieser Unterschied sein. — Manche Salze verwittern nur dann, wenn ihre Oberfläche verletzt ist; das Verwittern geht von der geritzten Stelle aus; so halten sich Na<sub>4</sub>CO<sub>4</sub>, 10H<sub>4</sub>O — Na<sub>5</sub>HPO<sub>4</sub>, 12H<sub>2</sub>O und Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 10H<sub>4</sub>O in unverletztem Zustande jahrelang in einer offenen Schale. Fanaday (Pogg. 33, (1834) 186).

c) Auch Einsenken der w.-haltigen Kristalle in Fil., welche das Salz

nicht lösen, aber Affinität zum W. haben, führt sie in einen undurchsichtigen, verwitterten Zustand über. — FeSO<sub>4</sub>,7H<sub>4</sub>O unter konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. – Nach F. Rinne (Jahrb. Min. 1897, I. 41; II. 30) entzieht stärkste konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in der Kälte dem Heulandit (einem Zeolithen) zwei Mol. H<sub>2</sub>O, wobei weitgehende optische Veränderungen mit Hilfe des polarisierten Lichtes sich beobachten lassen. Bis auf den Verlust der 2 Mol. H<sub>2</sub>O bleibt das Mineral unter der Einwirkung der Säure in seinem chemischen Bestand unberührt (Dokuter, I. c. 178).

Wenn entwässerte Salze in gepulvertem Zustande längere Zeit an feuchter Luft liegen, nehmen sie aus derselben unter günstigen Umständen

ihren vollen Wassergehalt wieder auf. — Geglühtes Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>. MgSO<sub>4</sub>, ZuSO<sub>4</sub>. NiSO<sub>4</sub> und Na<sub>4</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub> nehmen ihr Kristallwasser vollständig wieder auf. Ein aus wäßriger Lösung kristallisierendes Salz kann je nach der Temp. und Konzentration der Mutterlauge ohne und mit W. anschießen, in letzterem Falle auch mit einer kleineren oder größeren Anzahl von H.O-Molekülen. Je heißer und konzentrierter die Lösung ist, desto geringere Neigung hat das Salz, W. aufzunehmen: je kälter und verdünnter die Lösung ist, desto wasserreichere Kristalle entstehen. Mit dem verschiedenen, nach bestimmten Atomverhältnissen sich ändernden Wassergehalt ändern sich Kristallform und andere Eigenschaften; so nimmt Härte und D. eines Salzes mit steigendem W.-Gehalt ab. - Sr NO, kristallisiert bei warmem Abdampfen der wäßrigen Lösung wasserfrei in regulären Oktaedern, aus verdünnterer Lösung in der Kälte in schiefen rhombischen Säulen mit 5 H<sub>2</sub>O. — Das Kristallwasser ist wohl zu unterscheiden von dem zufällig in wechselnder Menge in den Salzen eingeschlossenen Verknisterungswasser, welches auf deren Kristallform keinen Einfuß hat.

Der Wassergehalt der aus Lösungen sich ausscheidenden Hydrate wird auch beeinflußt von den Lösungsgenossen; der osmotische Druck und damit der Dampfdruck des Lösungsmittels ist natürlich ein anderer, wenn in der Lösung ein zweites Salz neben dem ersten vorhanden ist. So wird z. B. durch Zusatz von NaCl der Kristallwassergehalt von Na, SO<sub>4</sub>, 10H<sub>2</sub>O oder CaSO<sub>4,2</sub>H<sub>2</sub>O erniedrigt: es bildet sich Thenardit (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) bzw. Anhydrit (CaSO<sub>4</sub>). (Vgl. Retorns (Jahrb. Min. 1891, I. 276); W. Spring u. M. Lucion (Z. anorg. Chem. 1892, II. 195) und Doeller

1 c. 1691.)

Nach den Untersuchungen Demarcay's (Compt. rend. 96, (1883) 1860) über die Hydrate des Thoriumsulfates hat jedes Hydrat seine ihm eigen-

tümliche Löslichkeit. Die Hydrate des Magnesiumplatincyanürs zeigen dieselbe Erscheinung. Buxhorver u. Tammann (Z. anorg. Chem. 15, (1897) 319).
Nach Fr. Guthrie (Chem. N. 30, (1874) 237; J. B. 1874, 41) besitzt jedes in Wasser lösliche Salz die Fähigkeit, sich in einem bestimmten Verhaltnis mit W. zu vereinigen zu einer festen Verbindung von bestimmter Kristallform und bestimmtem Schmelz- und Erstarrungspunkt. Solche nur unter 0° bestehende Körper nennt er Kryohydrate. So verbindet sich z. B. NaCl mit 10.5 Mol. H<sub>2</sub>O und wird damit bei — 23° fest, NH<sub>4</sub>Cl erstarrt bei — 15° mit 12 Mol. H<sub>2</sub>O. Es scheinen die Kryohydrate vom niedrigsten Erstarrungspunkt am wenigsten Wasser zu besitzen. Die Erstarrungstemp. eines Kryohydrates und die niedrigste Temp. der Kältemischung des betr. Salzes mit Eis sind identisch. (Phil. Mag. [4] 49, (1875) 1, 206, 266; [5] 1, (1876) 354, 446; [5] 2, (1876) 211; [5] 6, (1878) 35, 105; [5] 18, (1884) 22, 105; Chem. N. 31, 1875) 137; J. B. 1875, 66, 67; 1876, 48; 1878, 55, 57; 1884, 133). — A. H. Churer Chem. N. 33, (1876) 203; J. B. 1876, 168) bezeichnet als Kryohydrate solche Verbindung. in welchen das W. nur bei niederen Temp, festgehalten wird, als Hygrohydrate und Baro-hydrate solche, die ihr W. nur bei Gegenwart von Feuchtigkeit, bzw. nur unter dem gewöhnlichen Luftdruck behalten. -

Die wasserhaltigen Salze zeigen beim Verwittern konstante Dissoziationsspannungen, und zwar ist die Spannkraft des Kristallwasser von der Menge des verwendeten Salzes und dem den Dämpfen gebotenen Raum unabhängig, vorausgesetzt, daß die entwickelte Wassermenge genügt, um jenen Raum unter den obwaltenden Umständen mit Dampf zu sätigen. G. Wiedemann (J. pr. Chem. [2] 9. (1874) 338; Pagg. 153, (1874) 610; J. B. 1874, 108; Debraar (Compt. rend. 79, (1874) 890); Müller-Erizbach (Ann. Phys. (Wied. [2] 23, 1884) 607; J. B. 1884, 131); A. Natuann Ber. 7, (1874) 1573) konute jedoch beim Entwissen des Kupfervitriols eine konstant bleibende Spannung für eine bestimmte Temperatur nicht beobachten. S. auch A. F. Weinende (Pogg. 149, (1873) 217) und Kraut (dieses Handbuch 6. Aufl. Bd. I. Abt. 1, 397). — Durch den Gewichtsverlust (über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) bei der Vernangen können Gweinenschiede in der Innerferangen gweinen Gweinenschiede. dampfung können geringe Unterschiede in der Dampfspannung sowohl von unverbunderen als chemisch gebundenem Wasser sieherer und gennuer erkannt werden als durch hatemetrische Messung: für die Bestimmung sehr geringer Dampfspannungen ist die Wägungmetrisene Messung; tür die Bestimmung sehr geringer Dampfspannungen ist die Wägungmethode allein brauchbar. W. Müller-Erzbach (Ann. Phys. (Wied.) [2] 25, (1885–357,
31, (1887) 75; 32, (1887) 313; Ber. 20, (1887) 137, 2974; 21, (1888) 2222, 3538, Compt. read.
104, (1887) 1511, 1799. Vgl. auch Lescoeur Bull. Soc. Chim. [2] 47, (1887) 377). — Nach
Tammans (Ann. Phys. [2] 33, (1888) 322; J. B. 1889, 190) liefert die dynamische Methode
Muller-Erzbach's, nach welcher die verdampften Wassermengen den Dampfspannunga
der Hydrate proportional sein sollen, keine brauchbaren Resultate; siehe dazu MullerErzbach (Ann. Phys. [2] 34, (1888) 1047; J. B. 1888, 191).

Erzbach (Ann. Phys. [2] 34, (1888) 1047; J. B. 1888, 191).

Letzterer hat nach seiner dynamischen Methode sehr zahlreiche wusserhaltige Verbindungen untersucht (Z. physik. (Inem. 4, (1889) 1; Ber. 22, (1899) 3181); nach den beobschteten Aenderungen in den Dampfdruckkurven der Salze unterscheidet er zwischen
fester und lockerer gebundenem Wasser, unter der Voraussetzung, daß die Dampfspannung
des W. durch die Verbindung umsomehr vermindert, je fester das W. gebunden ist. Bezüglich der Volumkontraktion bei der Verbindung des W. ergab sich, daß bei festen Körpen
alle stärksten Kontraktionen mit der stärksten Verminderung des Dampfdruckes und die
schwächsten Kontraktionen mit den geringsten Verminderungen desselben zusammentreffen, während bei den flüssigen Verbindungen des W. Kontraktion und Spannungsabnahme in regelmäßiger Abstufung sich begleiten (Versammly, Deutsch, Naturf. n. Aerte
63, (1890) II. 87; C.-Bl. 1891, I. 691). Siehe dazu F. W. Clarke (Sill. Amer. J. Sei [5]
8, (1874) 428), L. Schneider (Monatsh, Chem. 11, (1890) 166); ferner Müller-Eizhach Z. physik. Chem. 17, (1895) 446). — Später (Z. physik. Chem. 19, (1806) 134) empfiehlt MullerEnzbach eine neue (statische) Methode zur Dampfdruckmessung von Kristallwasser. Nachdem man den Dampfdruck eines Salzes annähernd bestimut hat (s. Original), ermittelt man dem man den Pampfdruck eines Salzes annähernd bestimmt hat (s. Original), ermittelt mas durch Tastversuche genau die Konzentration des H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, ther welcher das Salz weder eine Zunahme noch eine Abnahme seines Gewichts erfährt. Dann ist der Dampfdruck des Salze mit dem der Säure identisch. Siehe hierzu noch Lescoeus u. Mathuris (Bull. Soc. Ches. Paris [2] 50, (1888) 35); Lescoeur (Ann. Chim. Phys. [6] 16, (1888) 378; [6] 19, 1890 55. Leher die Dissoziation wasserhaltiger Salze s. noch H. Precht u. Kraut (Ann. Chem. 178. (1875) 129).

Nach A. E. Nordenskjöld (Ber. 7, (1874) 475) ist der Einfluß des Kristallwassers auf

Nach A. E. Nordensskjöld (Ber. 7, (1874) 475) ist der Einfluß des Kristallwassets auf die Kristallform viel geringer als gewönnlich augenommen wird; nach S. Surawicz Ber. 2, (1894) 1306) bedingt die Hydratisation im allgemeinen eine Verminderung der kristallgraphischen Symmetrie, folglich auch eine wesentliche Veränderung der thermischen optischen und anderen ehemischen und physikalischen Eigenschaften.

Ueber Kristall- und Konstitutionswasser siehe ferner noch. v. Kobell (Pogg. 14, (1870) 446; J. pr. Chem. [2] 2, (1870) 228); F. Mohr (Ber. 4, (1871) 156); Laspeners Jahre, Min. 1873, 159); Beoglebel (d. ä.) (Compl. rend. 77, (1873) 84, 1130; 78, (1874) 89, 1169; Nicol. (Phil. Mag. [5] 15, (1883) 91; [5] 18, (1884) 179); W. H. Perrin (Chem. N. 54, (1884) 203); Rammelsberg (Mineralchemic (1875) 35).

## 5. Wässerige Lösungen,

Das Wasser nimmt mehrere einfache Stoffe, wie Jod. Brom, Chlor, die meisten Säuren, die Alkalien, viele Salze und Doppelsalze, sowie organischt Verbindungen in sich auf und bildet damit, je nach dem Verhältnisst konzentriertere und verdünntere Lösungen. Sie lassen sich in solche trennet bei welchen das Wasser einen gasförmigen Körper, und in solche, be welchen es einen tropfbar flüssigen oder festen Körper in sich aufnimmt a Das Wasser verschluckt sämtliche Gasarten,

1 Volum W. absorbiert bei 0° und 760 mm Druck Volumina Gas:

0,	0.04890	WINKLER, Ber. dtsch. chem. Ges. 24, (1891) 3602,
	0.04961	Вонк и. Воск, Ann. Phys. (Wied.) 44, (1891) 318.
Atm. Laft	0.02881	WINKLER, Ber. dtsch. chem. Ges. 34, (1901) 1408.
	0.02936	
H,	0.02153	Timofejew, Z. physik. Chem. 6, (1890) 141,
	0.0203	Вонк и. Воск, Ann. Phys. (Wied.) 44, (1891) 318.
	0.02148	WINKLER, Ber. dtsch. chem. Ges. 24, (1891) 89.
$N_2$	0.02388	Воня и. Воск (1. с.).
	0.02348	WISKLER, Ber. dtsch, chem. Ges. 24, (1891) 3602.
A	0.053	Winkler, Landolt-Börnstein, 3. Aufl. (1905) 601.
	0.05780	ESTRRICHER, Z. physik. Chem. 31, (1899) 176.
He	0.01500	ESTREICHER, (l. c.).
The state of the s	4.610	BAKHUIS ROOZEBUOM, Rec. trac. chim. Pays-Bas 3, (1884) 64.
Br.	60,5	Winkles, ChemZtq. 23, (1899) 687.
N.0	1.3052	Bunsen u. Pauli.
	1.048	bei + 5°. Geffeken, Z. physik. Chem. 49, (1904) 257.
NO	0.07381	WINKLER, Ber. disch. chem. Ges. 34, (1901) 1408.
NH.	1298,9	RAOULT, Ann. chim. phys. [5] 1, (1874) 262,
Hei	517.0	BARHUIS ROOZEBOOM, Rec. trav. chim. Pays-Bas 3, (1884) 104,
****	506.5	ROSCOE-DITTMAR, Livings Ann. 112. (1859) 327.
HBr	611.6	Bakhuis Roozeroom, Rec. trav. chim. Pays-Bas 3, (1884) 103.
80,	79,789	Bunsen u. Schönfrld, Lieb. Ann. 95, (1855) 1.
H.S	4.3706	Bunsen a. Schönfbl.d.
1130	4,686	FAUSER, Math. u. naturw. Ber. aus L'ngarn 6, (1888) 154.
H.Se	fiber 3	Brezelius.
PHa	0.1122	Дувкоwsку.
	0.125	DALTON.
00	0.03537	WINKLER, Ber. dtsch. chem. Ges. 34, (1901) 1408; Z. physik.
	0,0000	Chem. 9, (1892) 171,
	0.03287	BUNSEN U. PAULI.
CO,	1.713	Воня и. Воск, Апп. Раз. (Wied.) 44, (1891) 318.
	1.7967	BUNSEN U. PAULI.
cos	1.333	WINKLER, LANDOLT-BÖRNSTEIN, Physik. Chem. Tab. 3, Aufl.
	1,000	(1905) 602,
CH.	0.05563	Winkler, Ber. disch. chem. Ges. 34, (1901) 1408.
	0.05449	BUNSEN II, PAULI.
C.H.	0.09874	Winklier, Ber. disch. chem. Ges. 34, (1901) 1408.
-	0.0871	Bunsen u. Paugi.
C.H.	0.226	WINKLER, LANDOLT-BÖRNSTEIN, Physik. chem. Tabellen, 3, Aufl.
		(1905) 604.
C <sub>2</sub> H <sub>4</sub>	0.4465	v. Than, Lieb. Ann. 123, (1862) 187.
C.H.	1.73	WINKLER, LANDOLT-BORNSTEIN, Physik. chem. Tabellen, 3. Aufl.
2172		(1905) 604.
		12.00

LANDOUT-BÜRNSTRIN (Physikalisch-chemische Tabellen, 3. Aufl. (1905) 599—608). Siehe E. Reichard (Arch. Phurm. [3] 6, (1875) 193) und Wiedemann (Ann. Phys. (Wied.) 1882) 349).

b) Die Auflösung tropfbarflüssiger und fester Körper in W. erfolgt is unter Wärmeentwicklung, teils unter Wärmeabsorption. — Stoffe, Iche aus der Luft das dampfförmige W. an sich ziehen, um sich darin zulösen, nennt man zerfliessliche (deliqueszierende) Stoffe. Derartige Vertungen, wie KOH, NuOH, BaO, SrO, CaO, konz. H<sub>2</sub>SO<sub>1</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, (a,NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, Kaliumacetat, J. Mg(I<sub>2</sub>, Mg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, gebrannter Gips n. a. nehmen auch aus anderen Gasarten Wasserpf auf und dienen daher zur Entwässerung von Gasen.

Die Lehre von den Eigenschaften der gelösten Stoffe bildet einen atigen Teil der theoretischen Chemie. Hier kann nur soviel erwähnt den, daß sich die gelösten Stoffe im allgemeinen in einem eigentümlichen ande betinden, der sich dem Gaszustande weitgehend vergleichen läßt. Jenigen Stoffe, deren wäßrige Lösungen unter gleichzeitiger Zerlemme

ktrolyse) den elektrischen Strom leiten - es sind dies die sal

Stoffe mit Einschluß der Säuren und Basen - und die deshalb als dektrolytische Leiter oder Elektrolyte bezeichnet werden, nehmen eine Sonderstellung ein. Sie sind in wäßriger Lösung nicht mehr als solche vorhanden, sonden mehr oder weniger vollständig in ihre Bestandteile oder Ionen gespalten Diese Erscheinung, die elektrolytische Dissoziation, bedingt die Reuktion-tähigkeit der wäßrigen Lösungen. Die Gegenwart von W. ist deshalb für das Zustandekommen sehr vieler chemischer Reaktionen erforderlich.

Trockenes AgtI wird im Lichte nicht geschwärzt; trockenes Jodkaliumstärkepapier nicht gebräunt. Trockenes HCl-Gas rötet nicht blaue Lackmuspapier und zersetzt geschmolzenes AgNOs nur spurenweise, trockenes

MnO<sub>2</sub> dagegen stärker.

Löst man AgNO<sub>3</sub> in wasserfreiem Aether oder in Benzol und leitet

Löst man AgNO<sub>3</sub> in wasserfreiem Aether oder in Benzol und leitet von AgCl. Auch aus einer Lösung in wasserfreiem Alkohol wird Silber durch HCl-Gas nicht gefällt. HgCl, wird aus einer Lösung in abs. Alkohol durch wasserfreies HaS-Gas nicht als HgS gefällt. Es bildet sich nur eine geringe Menge eines grünen Niederschlags, der vielleicht eine Doppelverbindung von Chlorid und Sulfid ist. Bei Zusatz von nur wenig H<sub>2</sub>O eutsteht sofort ein schwarzer N. von HgS. R. E. Hughes (*Phil. Mag.* [5] **35**, (1893) 531 *C.-Bl.* 1893, II. 139). Unabhängig von H. B. BAKER (*Chem. N.* 67, (1893) 263; s. auch ds. Bd. S. 17) hat auch Hughes festgestellt, daß trockener HCl sich nicht mit trockenem NH.; zu NH.Cl vereinigt. S. auch die aut \$28 zitierten Abhandlungen Moritz Traure's, sowie S. 95 u. 98 oben (Knallgas). Ueher der Einfluß des W. auf die Verbrenuung s. S. 17.

VIII. Physiologische Wirkungen des Wassers. - Reines destilliertes Wasser ist ein Protoplasmagift, da es den Zellen durch Osmose Salze entzieht. Auch natürliches Wasser von geringer Leitfähigkeit (z. B. Gletscherwasser) kann schädlich wirken. H. Koeppe Dische med. Wehschr. 24, (1898) 624; C.-Bl. 1898, H. 1278), J. LOEB (PFLÜGER'S Archiv 97, (1903) 394; C.-Bl. 1903, II. 454). — Die hier und da beobachtete giftige Wirkung des destillierten Wassers auf Pflanzen rührt von Metallspuren her (Cu, Pb. Zu, welche aus den Destillationsgefäßen stammen. Sie läßt sich durch Destillation aus Glasgefäßen beseitigen. O. Loew (Landw, Jahrb, 20, (1891) 235;

E. SCHULZE (Landw, Jahrb. 20, (1891) 236).

## B. WASSERSTOFFSUPEROXYD H.O.

Therard. Ann. Chim. Phys. 8, 306; 9, 51, 94, 314, 441; 10, 114, 335; 11, 85, 208; 50, 97; 2, T. auch Schie. 24, 257; 65, 439. N. Tr. 3, 1, 60, 72, 80; 3, 2, 373, 378, 4, 2, 37, 40; Gilb. 64, 1; vgl. auch Therard. Traité de Chim. 6d, 4, T. 2, 41. Schönbein. J. pr. Chem. 75, 73, 99; J. B. 1858, 54, 56; J. pr. Chem. 77, 129, 269 u. 276; 78, 63; 79, 71; Pagg. 109, 134; J. B. 1859, 61; J. pr. Chem. 81, 1 u. 257; J. B. 1860, 104; J. pr. Chem. 80, 257, 280; J. B. 1860, 66; Pagg. 112, 445; J. B. 1861, 94; Anal. Zeitschr. 1, 440; J. pr. Chem. 86, 65; J. B. 1802, 48 u. 556; Jos. Pharm. Suppl. 2, 211; J. pr. Chem. 89, 14; J. B. 1803, 143 u. 156; J. pr. Chem. 92, 150; 93, 60; J. B. 1804, 127; J. pr. Chem. 98, 257 u. 280; 99, 11; J. B. 1866, 102; J. pr. Chem. 100, 469; 102, 145; J. B. 1867, 132; J. pr. Chem. 101, 321; N. Repert. Pharm. 18, 364; Bast. Verhally. 4, 401; J. pr. Chem. 105, 219; J. B. 1868, 145.

Schöne. Ber. 7, (1874) 1693; 10, (1877) 482, 561, 874, 1028; 12, (1879) 346; 13, (1880) 324, (1878) 241; 195, (1879) 228; 196, (1879) 58, 239; 197, (1879) 137; Z. anal. Chem. 1870, 133; 33, (1894) 137; Bull. Soc. Chim. Paris [2] 29, (1878) 538; Chem. N. 43, (1881) 149, 249.

N. 43, (1881) 149, 249,

MORITZ TRAUBE. Ber. 15, (1882) 232, 659, 2421, 2434; 17, (1884) 1062, Ref. 295; 18, (1885) 1890; 19, (1886) 1111, 1115; 20, (1887) 3345; 22, (1889) 1496, 1518; 26, (1893) 1471, 1476; Sitz.-Ber. Berlin, Akad. 1887, II, 1041; Patenthl. 10, (1889) 599; Gesammelte Abhandlungen, Berlin 1899.

Gesammelte Abhandlungen, Berlin 1899.

Wolffenstein. Ber. 27, (1894) 3807; 28, (1895) 2265; 34, (1901) 2430.

W. Spring. Z. anorg. Chem. 8, (1895) 424; C.-Bl. 1895, II. 858; Z. anorg. Chem. 9, (1895) 205; Bull. de l'Acud. roy. de Belgique [3] 29, (1895) 363; 30, (1895) 32.

Brohl. Ber. 28, (1895) 2847; 30, (1897) 162; 33, (1900) 1709.

Bichare. Ann. Phys. (Wied) [2] 24, (1885) 183; 31, (1887) 912; Ber. 21, (1888) 1669, 1675, 1682; Z. physik. Chem. 20, (1896) 147; Z. anorg. Chem. 37, (1903) 75.

Berthelot. Compl. rend. 86, (1878) 71; 90, (1880) 333, 572, 897; 92, (1881) 895; 95, (1882) 8; 132, (1901) 897; Ann. Chim. Phys. [5] 21, (1880) 176; [7] 11, (1897) 217, 223; Bull. Soc. Chim. Pavis [2] 24, (1880) 136.

Bach. Compl. rend. 116, (1893) 1145; 119, (1894) 286, 1218; Ber. 27, (1894) 340; 33, (1900) 1506, 3111; 34, (1901) 3851; 35, (1902) 158.

Bach u. Chodat. Ber. 35, (1902) 1275, 2466, 3943; 36, (1903) 600, 606, 1756; 37, (1904) 36, 1342, 3785, 3985.

Barter u. Villiger. Ber. 32, (1899) 3625; 33, (1900) 124, 126, 858, 1569, 2479, 2488, 3387.

BARYER U. VILLIGER. Rer. 32, (1899) 3625; 33, (1900) 124, 126, 858, 1569, 2479, 2488, 3387; 34, (1901) 738, 749, 755, 762, 853, 2769.

A. R. LEEDS. Ann. of the New-York Acad. of Sci. 1, 363; 3, 137; Chem. N. 41, (1880)

138; 50, (1884) 215 (Literaturzusammenstellung).

Zusammenfassende Aufsütze über H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> s. A. H. Mason (*Pharm. J. Trans.* [3] 11, (1881) 704); G. E. Davis (*Chem. N.* 39, (1879) 221).

Nomenklatur. — Oxydiertes Wasser, Sauerstoffwasser, Wasserstoffsuperoxyd. Thénard. Hydroperoxyd, Baryer u. Villioer (Ber. 33, (1900) 2479); siehe dort auch über die Nomenklatur der Derivate des Wasserstoffperoxyds. — M. Traube (Ber. 19, (1886) 1115) schlägt für die Superoxyde (des K, Na. Ba, Sr. ('a usw.), die mit verd. Säuren H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> geben, und überhaupt für alle Derivate des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> die Bezeichnung Holoxyde vor (von öldes — ganz), da sie Verbindungen des ungeteilten Sauerstoffmoleküls seigen Bd. S. 135). — Schönbein hatte

derartige Verbindungen als Antozonide bezeichnet (s. diesen Bd. S. 47 unten). I. Vorkommen. — Im Gewitterregen. Schönbein (N. Repert. Pharm. 18, 364); W. Schmidt (J. pr. Chem. 107, 60); Strove (Compt. rend. 68, 1551); Houzbau (Compt. rend. 66, 314; J. B. 1808, 146; Compt. rend. 70, 519) konnte im Schnee- und Begenwasser, wie in natürlichem oder künstlichem Tau kein Wasserstoffperoxyd entdecken, auch nuchdem dieselben durch Ausfrieren konzentriert waren. - GOPPELSHÖDER (J. pr. Chem. [2] 4, (1871) 139, 383; Z. anal. Chem. 10, (1871) 259); Em. Schöne (Ber. 7, (1874) 1693) fand in den meisten bei Moskau gefallenen Regenwässern und sehr häufig im Schnee H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Die Menge schwankte zwischen 0.04 und 1 mg in 1 I Regenwasser. In natürlichem Tau und Reif fand Schöne niemals H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, dagegen im künstlich kondensierten Tau. Nach Schöne's Berechnung enthielt 11 Luft während der Beobachtungszeit durchschnittlich 0.0000000000407 g oder 0.000000268 ccm damptförmiges H,O3. Ueber die Beziehungen zwischen dem H.O.-Gehalt und der Tages- und Jahreszeit, sowie zu meteorologischen Verhältnissen siehe das Original. Später (Ber. 10, (1877) 482, 561, 874, 1028; J. B. 1878, 200) vervollständigte Schöne seine Beobachtungen und zieht folgende Schlüsse: in den unseren Untersuchungen zugänglichen Schichten der Atmosphäre tritt eine um so größere Menge dampfförmigen Wasserstoffperoxydes auf, je höher sowohl während des Tages als auch während des Jahres die Sonne sich über den Horizont erhebt, und je weniger Hindernisse die Sounenstrahlen auf ihrem Wege durch die Atmosphäre antreffen. Die in der atmosphärischen Luft gefundene Menge H.O. ist höchst gering. Im Laufe eines ganzen Beobachtungsjahres sind in 600 kg Regen und Schnee nur 110 mg H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf 1 qm niedergefallen; in der Lutt selbst ist die Menge noch geringer. S. ferner: Schöne (Bull. Soc. Chim. Paris [2] 29, (1878) 538; Ber. 12, (1879) 346; 13, (1880) 1503, 1508. — Nach L. ILOSVAY DE NAGY ILOSVA (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 2, (1889) 360, 377) ist die Gegenwart von H.O. in der Luft sehr zweiselhaft; er glaubt, daß die angeblichen H.O.-Reaktionen durch die salpetrige Saure in der Luft hervorgerufen werden. S. noch (Ber. 27, (1894) 920); Schöne (Ber. 26, (1893) 3011; 27,

(1894) 1233; Z. anal. Chem. 33, (1894) 137) hält jedoch dem gegenüber an seinen Beobachtungen und Schlüssen fest. - Aus den Untersuchungen von S. Kern (Chem. N. 37, (1878) 35; J. B. 1878, 201) über das Vorkommen von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> im Regenwasser von St. Petersburg geht hervor, daß im allgemeinen die von Polarwinden herrührenden Regen ärmer an H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> sind

als die, welche südliche Winde mit sich bringen.

J. CLERMONT (Compt. rend. 80, (1875) 1591) hat mittels des Schönbeinschen Reagenses (KJ, Stärkekleister und Ferrosalz) in verschiedenen Pflanzensäften (Tabak, Weinstock, verschiedene Latticharten) H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nachgewiesen. - G. Bellucci (Gazz, Chim. Ital. 8, (1878) 392; J. B. 1878, 948; Ber. 12, (1879) 136) hat im Gegensatz dazu in Pflanzensäften kein H.O. gefunden; er schreibt die von Clermont beobachtete Blaufärbung teils dem in den Pflanzensäften enthaltenen Tannin, teils der allmahlichen Einwirkung des Luftsauerstoffes zu. S. auch (friessmayer (Ber. 9, (1876) 835) und Schaer (Ber. 9, (1876) 1068); P. Bert u. P. Regnard (Compt. rend. 94, (1882) 1383); A. BÉCHAMP (Compt. rend. 94, (1882) 1601); GAD (Verhandl. physiol. Ges. Berlin 1886 87. Nr. 5). - C. Wurster (Ber. 19, (1886) 3195; 21. (1888) 921, 1525) behauptete ein Vorkommen von H.O. in lebenden Pflanzenzellen. Dagegen änßerten Bokorny (C.-Bl. 1888, 766) und O. Löw (Physiol. Ges. München 92-94; C.-Bl. 1889, I. 221) Bedenken. Das von Wurster als Reagens auf aktiven Sauerstoff angewandte Tetramethylparaphenylendiaminpapier färbe sich durch so viele Stoffe, daß es gewagt sei, aus einer so leicht eintretenden Oxydation auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu schließen. Bei der durch Kartoffel oder Aepfel herbeigeführten Reaktion dürfte es sich um Spuren von chinonartigen Körpern handeln, die gleichfalls blaufärbend wirken. Ein weiterer Irrtum sei die von Wurster wiederholte Meinung, H.O. sei die Ursache der von O. Löw u. Bokorny (Pringsh. Jahrb. wiss. Bot. 17, 2) beschriebenen Silberreduktion durch lebende Zellen. Siehe noch Th. Bo-KORNY (Ber. Bot. 7, (1889) 275; C.-Bl. 1889, II. 615) und WURSTER (Ber. 22, (1889) 1910).

Nach T. L. Phipson (Chem. N. 50, (1884) 37, 288; J. B. 1884, 1430) ist die Respiration der Pflanzen bedingt durch einen in den Zellen vor sich gehenden chemischen Prozeß zwischen CO2 und H2O2. — A. BACH (Compt. rend. 116, (1893) 1145; 119, (1894) 286) erklärt das Vorkommen von H.O. in grünen Pflanzen folgendermaßen: Bei der Reduktion der CO. durch die assimilierende Pflanze bildet sich zunächst Formaldehyd und Perkohlensäure, welch letztere in CO, und H<sub>2</sub>O, und schließlich in CO<sub>2</sub>,

H<sub>2</sub>O und O zerfällt:

 $3H_aCO_a = CH_aO + 2H_aCO_A$ 

 $2H_2CO_4 = 2CO_9 + 2H_2O_2 = 2CO_9 + 2H_2O + O$ . Auch bezüglich des Ursprungs des atmosphärischen  $H_2O_9$  nimmt Bach (Ber. 27, (1894) 340) an, daß das CO2 der Luft bei Gegenwart von W. durch die Einwirkung der Sonnenstrahlen eine Zersetzung in Formaldehyd und Perkohlensäure erleide, welch letztere dann nach obiger Gleichung weiter zerfällt. — Nachdem Bach (Compt. rend. 119, (1894) 286) gefunden, daß keines der bis dahin zur Erkennung von H2O2 empfohlenen Reagenzien einen sicheren und unbestreitbaren Nachweis des Superoxydes in den Pflanzen gestattet, empfiehlt er (Compt. rend. 119, (1894) 1218) folgende Reaktion: 5 ccm einer Lösung, die 0.03 g KgCr2O2 und 5 Tropfen Anilin im Liter enthält, bringt man in ein Reagensrohr mit 5 ccm der zu prüfenden Lösung und 1 Tropfen einer 5% igen Oxalsäurelösung. Bei Gegenwart von Peroxyd tritt rotviolette Färbung auf. Auf diese Weise geprüft, zeigten von 25 untersuchten Pflanzen 18 einen Gehalt an  $H_2O_2$ . — Bei einer Nach-

prüfung fand J. (Ho (Bull, College of Agric, Tokyo 2, 225; C.-Bl. 1896, I. 114), daß die rötliche Färbung nur dort auftrat, wo Blätter Verletzungen zeigten, so daß das 0.1% Oxalsäure haltende zur Extraktion benutzte Wasser in die Zellen eindringen konnte. Die Färbung trat aber mit gleicher Intensität auf, wenn der Auszug mit 0.5 g Platinschwarz auf 20 ccm 24 Stunden in Berührung gewesen war, ehe das Bach'sche Reagens zugegeben wurde, während H,O2 in 0.1% iger Lösung unter gleichen Bedingungen so vollständig zersetzt wurde, daß mit dem Reagens keine

Färbung mehr erhalten wurde.

Nach der Bach-Engler'schen Theorie (s. ds. Bd. S. 28) sind bei allen langsamen Oxydationen als primäre Oxydationsprodukte Peroxyde anzunehmen, die sich in den meisten Fällen mit H.O. zu H.O. umsetzen. Da nun die in der lebenden Zelle stattfindenden Verbrennungen Erscheinungen der langsamen Oxydation sind, müssen auch hier notwendigerweise H.O. bzw. Peroxyde als Zwischenprodukte angenommen werden. R. Chodat u. A. Bach (Ber. 35, (1902) II. 1275). Der Einwand O. Loew's (U. S. Dep. of Agriculture, Rep. Nr. 68 (1901) u. Ber. 35, (1902) II. 2487), daß die Gegenwart der Katalase (eines das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> katalysierenden Fermentes) in den Zellen das Auftreten von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> unwirksam mache, wurde durch die Beobachtung von Bach u. Chodat (Ber. 36, (1903) 1756) beseitigt, daß die Katalase aus substituierten Hydroperoxyden, wie z. B. aus BAEYER u. VILLIGER'S Aethylhydroperoxyd C2H5,O2,H keinen Sauerstoff entwickelt. Hydroperoxyd wird zwar durch Katalase zersetzt; ist aber gleichzeitig Peroxydase (ein in den Zellen vorhandenes Ferment, welches das H.O., ähnlich wie Ferrosulfat aktiviert) vorhanden, so vermag die Katalase nur den nicht von der Peroxydase für Oxydationszwecke in Anspruch genommenen Teil des H.O. zu katalysieren. Es gelang auch Bach u. Chodat (Ber. 35, (1902) II. 2466) die Peroxydbildung in lebenden Pflanzen mit ziemlicher Sicherheit nachzuweisen: Beim Behaudeln des frisch ausgepreßten, stark oxydasehaltigen Saftes von Lathraea squamaria mit einem Luftstrom unter tropfenweisem Zusatz von 1% Barytwasser erhielten sie nämlich einen Niederschlag, welcher nach dem Auswaschen und Zersetzen mit verdünnter Säure die Hydroperoxydreaktion mit Titanschwefelsäure nicht zeigte, dagegen Kaliumjodidstärkepapier sofort und sehr intensiv bläute. Da salpetrige Säure nicht vorhanden war, konnte die Jodausscheidung nur von einem acylierten Hydroperoxyde herrühren (vgl. Baever u. Villiger, Ber. 33, (1900) 858 u. 1569). Siehe ferner Bach u. Chodat (Ber. 35, (1902) **3943**; **36**, (1903) 600, 606); **37**, (1904) 36, 1342, 3785, 3985).

3943; 36, (1903) 600, 606); 37, (1904) 36, 1342, 3785, 3985).

Wasserstoffsuperoxyd findet sich in Aether, der an der Luft bei Gegenwart von W. dem Sonnenlichte ausgesetzt war (bzw. bildet es sich aus ozonisiertem Aether beim schütteln mit augesäuertem Wasser). Schönber: v. Babo (J. B. 1863, 135); Kinozett (J. Chem. Soc. London 37, (1880) 792); Bucher (Ber. 18, (1885) 376, Legenr (Ber. 18, (1885) 3343) konnte H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in Aetherproben, welche oxydierend wirkende Substanz enthielten, nicht mit voller Sieherheit nachweisen. — H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ist im Speichel enthalten. C. Wurster (Ber. 22, (1889) 1901). Bezüglich der H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Bildung bei der Autoxydation des Aethers fanden Dunstan u. Dymond (Chem. N. 61, (1890) 237; J. Chem. Soc. London 57, (1890) 574, 988; C.-Bl. 1890, I. 1050; H. 84; 1891, I. 133), daß Aether sich mit Sauerstoß im Dunkeln bei höherer, im Sonnenlichte hei niederer Temperatur verbindet, und daß das entschende Aethylsuperoxyd sich mit Wasser unter Bildung von B<sub>2</sub>O<sub>2</sub> umsetzt; letzteres auth sich aber nur in geringer Menge — bis O.1%, — ansammeln, weil es durch die gleichzeitig gebildeten Oxydationsprodukte des Aethers zerstört wird. S. auch Richardson (hem. N. 60, (1889) 255; C.-Bl. 1890, I. 81).

Il Bildung. — 1 Bei der Zersterung der Superoxyde der Alkali- u. Erdalkali-

II. Bildung. — 1. Bei der Zersetzung der Superoxyde der Alkali- u. Erdalkalimetalle durch verdünnte Säuren: BaO. + 2HCl = BaCl. + H2O. THENABD. -A Voge, (J. pr. Chem. 1, 448) erhielt aus gereinigtem Braunstein oder Bleisuperoxyd und mit der achtfachen Menge Wasser verdünnter rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, LAMPADIUS (J. pr. Chem. 17. 36) aus Bleisuperoxyd und sehr verd.  $\rm H_2SO_4$  bei  $\rm 0^o$  eine Lakmus bleichende Flüssigkeit, was indessen wohl auf einen Chlorgehalt der  $\rm H_2SO_4$  zurückzuführen sein dürfte. GMBLIN.

indessen wohl auf einen Chlorgehalt der 11,804 zurückzuführen sein dürfte. Gibelin.

2. Bei der Elektrolyse schwefelsäurehaltigen Wassers. — Die Bildung wird begünstigt durch größeren Säuregehalt und niedtige Temperatur der Flüssigkeit, durch starke Ströme, kleine Polflächen: sie wird nicht ganz, aber nahezu, verhindert durch Anwendung einer Säure von höchstens 1.1 spez. Gew., gewöhnliche Temperatur und große Polflächen. Meidingen (Ann. Pharm. 88, 57; J. B. 1853, 282). Le Blanc (Compt. rend. 75, (1872) 170). — Die Bildung von Wasserstoffperoxyd bei der Elektrolyse des Wassers wird durch Erwärmen fiber 60° bei geringem Schwefelsäurezusatz günzlich verhindert. Bunsen (Pogg. 91, 621; J. B. 1854, 298). Vgl. auch Schönen (Pogg. Ann. 65, 161), C. Hoffmann (I, 492), Tyndall (On heat. etc. London 1863, 362). — Rundspaden (Ann. Pharm. 151, 306) fand nur Spuren von Wasserstoffperoxyd, jedoch bei Anwendung einer Säure von 1.1 spez. Gew., was also den Angaben Meidinger's nicht widerspricht. — Die bei der Elektrolyse H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-haltiger Lösungen sich bildende oxydierende Substanz ist gewöhnlich Ueberschwefelsäure; neben dieser tritt H.O. nur auf bei Anwendung von Schwefelsäure, welche weniger als 2 Mol. H.O auf 1 Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthält. Вектнекот (Compt. rend. 86, (1878) 71; J. B. 1878, 201).
— Nach M. Ткаиве (Ber. 15, (1882) 2434) bildet sich H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nur am negativen Pol und nur, wenn Sanerstoffgas zugegen ist. Sind die beiden Elektroden durch einen Thonzylinder getrennt, so daß der an der Anode entwickelte Sauerstoff nicht zur Kathode gelangen kann, so treten an der Kathode nur minimale Spuren von H.O. auf, von dem in der Fl. gelösten Luftsauerstoff herrührend. Leitet man aber einen kräftigen Luftstrom an die Kathode, so nimmt die Menge des H2O2 schon nach wenigen Minuten zu. Eine auffallend große Menge H.O. tritt (bei Zuführung von Sauerstoffgas) auf, wenn die Kathode aus Palladium besteht, weniger, aber immer noch reichlich, wenn sie aus Pt oder Hg. weit weniger, wenn sie aus Ag oder Au oder unedlen Metallen (Cu. Pb. Zn) besteht; keine Spur tritt auf, wenn die Kathode aus Kohle besteht. "Die Bildung des HaOg an der Kathode stellt sich als ein rein chemischer Akt dar, der mit dem galvanischen Strom nur insoweit zusammenhängt, als derselbe naszierenden Wasserstoff liefert. Es entsteht bei Anwesenheit von Sauerstoffgas um so mehr H.O., je mehr Wasserstoff durch das Metall der Elektrode in gebundenen Zustand übergeführt wird." Traube. — Palladiumwasserstoff als Anode gebraucht, absorbiert den entwickelten Sauerstoff vollständig, ohne daß sich eine Spur H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bildet. Traube. — Richarz (Ann. Phys. (Wied.) [2] 24, (1885) 183; 31, (1887) 912; J. B. 1885, 283; 1887, 318) wies nach, daß entgegen der Ansicht von Traube (Ber. 19, 1886) 1111) H.O. auch an der Auode gebildet wird, wie Richarz annimmt, infolge einer Oxydation des Wassers durch die primär gebildete Ueberschwefelsäure. Nach TRAUBE (Sitz.-Ber. preuss. Akad. Berlin 1887, II. 1041) zerfällt dagegen die an der Anode gebildete Ueberschwefelsäure lediglich mit W. nach:  $8_2O_6(O_2)H_2 + 2H_2O = (O_2)H_3 + 2SO_4H_2$ . S. dazu Richarz (Ber. 21, (1888) 1669, 1682) und Traube (Ber. 22, (1889) 1518). — Auch bei Konvektionsströmen von 1 Daniell kaun an der Kathode H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auftreten. Richarz u. Lonnes (Z. physik. Chem. 20, (1896) 147). — Ueber die Bildungsbedingungen des H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bei der Elektrolyse von InH2SO, s. K. Bornemann (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 1) und dazu Richarz (Z. anorg. Chem. 37, (1903) 75).

Die von Haber u. Grinnerg (Z. anorg. Chem. 16, (1898) 198) bei der Elektrolyse von HCl beobachtete Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> an der Anode, ist nicht durch die Elektrolyse bedingt

(Z. anorg. Chem. 18, (1898) 37).

3. Ozon bildet mit Wasser Wasserstoffperoxyd, aber nur dann, wenn Stickstoff oder überhaupt irgend ein oxydierbarer Körper zugegen ist. V. Babo (Ann. Pharm. Suppl. 2, 265; J. B. 1863, 131). — Schönbein schreibt die Eigenschaft nur dem durch konz. H. SO. aus Baryumperoxyd entwickelten Ozon, seinem Antozon (I. 35 u. 47 oben) zu. Nach Enoles u. Naese (Ann. Chem. Pharm. 154, (1870) 215) ist

## Wasserstoffperoxyd: Bildung.

aber Schönbein's Antozon identisch mit H2O2. - Durch Einwirkung von O3 auf W. entsteht kein H2O2. HOUZEAG (Compt. rend. 75, (1872) 349); BERTHELOT (Compt. rend. 86, (1878) 71).

- 4. Bei allen Autorydationen bildet sich H.O. oder Superoxyde, die sich bei Gegenwart von Wasser zu H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> umsetzen; s. ds. Bd. S. 26-28. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bildet sich in nicht unerheblicher Menge bei der langsamen Oxydation des Phosphors in feuchter Luft oder in feuchtem Sauerstoff. Schönbein, Meissner, C. T. Kingertt (Chem. N. 38, (1878) 243; 40, (1879) 96; 41, (1880) 76; 42, (1880) 34; 43, (1881) 127, 161, 278; J. Chem. Soc. London 37, (1880) 792); A. R. Leeds (Chem. N. 41, (1880) 163, 1>2; 43, (1881) 97; Am. Chem. J. 2, (1880) 147); Schöne (Chem. N. 43, (1881) 149, 249); Ilosvay de N. Ilosva (Bull. Soc. Chim. Puris [3] 2, (1889) 360); s. auch McLrod (J. Chem. Soc. London 37, (1880) 118).
- 5. In geringer Menge bei der langsamen Oxydation vieler Metalle, besonders wenn sie amalgamiert sind, bei Ggw. von Wasser. Fe, Ni, Sn bilden, für sich mit W. und Luft ge analgannert sind, bei Ggw. von Wasser. Fe. M. Sn bilden, für sich init W. und Luft ge schuttelt, kein H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, wohl aber ihre Amalgame, sowie diejenigen von Cr. Mn, Bi, Zn, Cd, Pb, Co. Schwefelsäurezusatz befördert die Bildung, hindert sie aber beim Fe, da das gebildete FeSO<sub>4</sub> zersetzend wirkt. Fein zerteiltes Al gibt beim Schütteln mit reinem oder sehr schwach alkalischem W. ebenfalls H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, ebenso Kupferspäne mit angesäuertem W. Die Menge des gebildeten H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> überschreitet nicht ein Maximum von <sup>4</sup>/<sub>doon</sub> des Wassers, da alsdann die Metalle rückzersetzend wirken. Wahrscheinlich wird die B desselben durch alle bei gewöhnlicher Temperatur in feuchter Luft sich oxydierenden Metalle bewirkt und findet bei jeder derzetigen Oxydation statt, wenn man gie auch oft wegen sofort einalle bei gewöhnlicher Temperatur in feuchter Luft sich oxydierenden Metalle bewirkt und findet bei jeder derartigen Oxydation statt, wenn man sie auch oft wegen sofort eintretender Zersetzung nicht wahrnimmt. Bei vielen der genannten Metalle wird eine geringe Menge Hyperoxyd selbst noch bei 100° gebildet. Schöndis. — Wird die Zerstörung des einmal gebildeten H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> verhindert, indem man durch Zusatz alkalischer Erden z. B. Ca OH)<sub>2</sub>, Ba(OH)<sub>2</sub> und etwas KOH alles H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> im Moment des Entstehens sofort als unfösliche Verbindung, z. B. Caleiumperoxydhydrat, niederschlägt, so wird die Ausbeute an H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zuerst nahezu quantitativ (nach z. B. Zn + 2H<sub>3</sub>O + O<sub>2</sub> = Zn(OH)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>), sinkt dann infolge geringer Einwirkung des Metalls auf das unlösliche Superoxyd allmählich, bleibt aber schließlich im Durchschnitt bei ca. 73 % stehen. Thaube (Ber. 26, (1893) 1471). — H<sub>3</sub>O<sub>2</sub> entsteht bei der Autoxydation von Cu, Mg, Al, Sn in alkalischer Lösung. Kappel (Arch. Pharm. [3] 20, (1882) 574; 24, (1886) 897). — Bei der Oxydation des MH, durch Ozon entsteht H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Camus (Ann. 174, (1874) 31). — Bei der Autoxydation von Palladiumwasserstoff entsteht H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Lerds (Pharm. J. Trans. [3] 11, (1881) 1068).

  6. Einige organische Verbindungen von Aether. (8, 9.) Methyl-, Aethyl- und Amul-
- 6. Einige organische Verbindungen von Aether, (s. o.) Methyl-, Aethyl- und Amylakohol, Accton, hilden an der Luft im Sonnenlichte etwas H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>; eine große Anzahl anderer vermögen den in gleicher Weise aufgenommenen Sauerstoff beim Schütteln mit säurehaltigem Wasser auf dieses zu übertragen oder wenigstens, mit Wasser zusammen im Sonnenlichte der Luft ausgesetzt, die Bildung von H<sub>2</sub>O, zu veranlassen. So wirken: die flüssigen Kohlenwasserstoffe, besonders die Camphene, Bittermandelöl, Zimmtöl und andere sauerstoffhaltige Oele, Oelsaure, Leberthran, Crotonöl. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bildet sich ferner bei der Oxydation der Pyrogallussäure in wes, oder alkal., der Gallussäure, der Gerbsäure, des Hämatoxylins in alkal. Le., der Indigköge durch den atmosphärischen Sauerstoft, bei der langsamen Vergennung des Aethers, in sehr geginger Manye überhen Sauerstoft, bei der langsamen von zelbert brennung des Aethers, in sehr geringer Menge überhaupt bei der langsamen und selbst bei der raschen Verbrennung organischer Substanzen. Schöners. A. u. P. Therard (Compt. rend. 75, 1872) 458); Houzard (Compt. rend. 75, 1872) 349); Struve (Sitz. Ber. Wien. 1864, 68, 1873) II. 432). — Ueber die H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Bildung bei der Autoxydation des Terpentinöls bei Gegenwart von W. s. Schaer (Ber. 6, (1873) 406); Raderowitsch (Ber. 6, (1873) 1208); Kengert (J. Chem. Soc. London [2] 12, (1874) 511; 13, (1875) 210; Monit. scient. [3] 6, (1876) 197; J. Soc. Chem. Ind. 5, (1886, 7; 9, (1890) 3). — Nach Degener u. Lach (Inigl. pol. J. 256, (1885) 519) bilden sich nachweisbare Mengen von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, wenn man frisch ausgeglühte Knochenkohle mit soviel W. befeuchtet, als sie eben absorbieren kann, und sie dam 48 Stunden in 6 bis 8 cm boher Schicht an der Luft und im Lichte liegen läßt; beim Besprengen der Kohle mit alkalischen Flüssigkeiten entstehen Superoxyde der Alkalien brennung des Aethers, in sehr geringer Menge überhaupt bei der langsamen und selbst Besprengen der Kohle mit alkalischen Flüssigkeiten entstehen Superoxyde der Alkalien bzw. alkalischen Erden.

bzw. alkalischen Erden.
Bei allen Verbrennungserscheinungen in atm. Luft bilden sich stets O<sub>1</sub>. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und salpetrige Säure nebeneinander. Struve (N. Petersh. Avad. Bull. 15, (1870) 325). — H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> entsteht bei der Verbrennung von Wasserstoff und bei Knullgasexplosionen. Schuller (Ann. Phys. (Wied.) [2] 15, (1882) 289); Leeds (J. Am. Chem. Soc. 1884, 3; Chem. N. 49, (1884) 237); s. auch Pineku (Z. anory, Chem. 45, (1905) 118). — Bei der Verbrennung von CO. Trater (Ber. 18, (1885) 1890). — Bei der Verbrennung von H<sub>2</sub>, (O und C<sub>2</sub>N<sub>2</sub>. Dixos (J. Chem. Soc. London 49, (1886) 94). — Die Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bei der Verbrennung läßt sich nach Exoler (Ber. 33, (1900) 1109) bequem demonstrieren, indem man eine Wasserstoffflamme so auf W. leitet, daß sie sich darauf ausbreitet, oder noch beser, indem

man sie gegen ein Stückehen Eis brennen läßt. Das W. zeigt dann die Reaktionen des  $H_1O_2$ . S. nuch Liosvay de N. Liosva (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 2, (1889) 360).

III. Darstellung. A. Aus Baryumsuperoxyd. — 1. Man leitet  $CO_2$  in Wasser, trägt allmählich sehr kleine Mengen fein gepulvertes Bariumperoxyd ein und konzentriert nach beendigter Zersetzung die filtrierte Flüssigkeit unter der Luftpumpe. Duprey (Compt. rend. 55, 736; J. B. 1862, 47): Balard (Compt. rend. 55, 758; J. B. 1862, 47). — Die Gewinnung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> aus BaO<sub>2</sub> erfolgt durch CO<sub>3</sub> unter Druck. Lungs (Z. angew. Chem. 1890, 3). Siehe auch Mond (Ber. 16, (1883) 980).

2. Man fügt zu 200 ccm H<sub>2</sub>O so viel HCl, als zur Neutralisation von

15 g Ba(OH), erforderlich ist, trägt in die mit Eis gekühlte Flüssigkeit mittels eines hölzernen Spatels 12 g feuchtes zerriebenes Bariumperoxyd ein, fällt nach beendeter Lösung durch geringen Ueberschuß von H.SO., trägt nochmals 12 g Superoxyd ein, fällt wieder mit H.SO., filtriert und wäscht aus, wobei man die letzten Waschwässer für späteren Gebrauch beiseite setzt. Das Filtrat behandelt man noch dreimal in derselben Weise und fällt dann Si, Al, Fe und Mn, welche aus dem Bariumsuperoxyd stammen können, aus der mit Eis gekühlten Flüssigkeit durch etwas überschüssiges Bariumperoxyd, nachdem man zuvor 2 bis 3 g konzentrierte Phosphorsäurezugesetzt hat, damit eine Fällung von Phosphaten, nicht aber eine solche von Ferri- und Manganihydroxyd entsteht, welche Sauersteffentwicklung veranlassen würde. Etwa noch in der Flüssigkeit enthaltene Metalle fällt man darauf durch etwas Barytwasser, filtriert rasch und fällt das Baryum durch einen ganz geringen Ueberschuß von H.SO., die HCl aus dem Filtrat durch Silbersulfat in genau hinreichender Menge (ein Ueberschuß wird durch BaCl, entfernt), filtriert wieder und entfernt die H.SO, durch möglichst wenig Ba(OH)<sub>2</sub>, oder durch gefälltes BaCO<sub>3</sub>, wobei oft noch etwas Eisen und Mangan niederfällt. Man läßt endlich unter der Luftpumpe über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eindampfen, wobei man, wenn sich Sauerstoff entwickeln sollte, was eintritt, wenn die Flüssigkeit 250 Vol. Sauerstoff enthält, 2 bis 3 Tropfen HaSO4 zusetzt und. falls sich Kieselsäure ausscheiden sollte, welche die Gasentwicklung befördert, sie durch Dekantieren entfernt. Die Konzentration ist beendigt, wenn die Flüssigkeit bei der Zersetzung 475 Vol. Sauerstoff entwickelt, da das Uebrige dann unverändert im Vakuum verdampfen würde. — Man muß in langen, mit Stöpsel versehenen und mit Eis umgebenen Glasröhren aufbewahren; langsame Zersetzung findet indessen auch dann statt. Тийнако (s. u.). — Vgl. damit J. Тномзен (Ber. 7, 1874) 73). — Nach Mann (Monit, scient. [4] 2, (1888) 1455; J. B. 1888, 466, 2672) kann das käufliche etwa  $3^{\circ}_{10}$  ige  $H_2O_2$ , welches noch viele Verunreinigungen enthält, in ein reines Produkt verwandelt werden, wenn man es zunächst mit 0.25 % reiner konz. H3PO4 versetzt, hierauf mit Ba(OH)2-Lösung genau neutralisiert, die von dem entstandenen N. abgegossene Lsg. filtriert und in eine kalt gesättigte Lsg. von Ba(OH), einträgt. Das ausgeschiedene Barvumperoxydhydrat wird sorgfältig mit der nötigen Menge verd. H.SO, (100 W. und 10 bis 12 T. H.SO,) zersetzt. Vgl. damit GAWALOWSKI (Apotheker-Ztg. 4, (1889) 530). — CRISMER (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 6, (1893) 24; C.-Bl. 1893, II. 11) empfiehlt BaO, in einem geringen Ueberschuß von verd. HCl zu lösen, die Lösung wiederholt mit Aether und diesen jedesmal mit W. auszuschütteln. Die so dargestellte H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung ist vollständig frei von Salzen und verdampft ohne Rückstand.

3. Man zersetzt Bariumsuperoxyd durch HFl oder H2SiFl6 unter starker Abkühlung und konzentriert die filtrierte Flüssigkeit neben H. SO, im leeren Raum. Pelouze (Berz, Lehrb. 1, 411). — Es bleibt bei diesem Verfahren eine beträchtliche Menge BaSiFle gelöst, so daß man kein reines Wasserstoffsuperoxyd erhâlt, während andererseits viel des letzteren dem abgeschiedenen BaSiFle anhaftet. Schönbern. - S. auch Lindren (Monit. scient. [3] 15, (1885) 818); Boungovonon (J. Am. Chem. Soc.

13, (1890) 64).

B. Aus Alkaliperoxyden. — Man löst Kaliumperoxyd in eiskaltem Wasser, fällt mit H<sub>2</sub>SiFl<sub>6</sub>, gießt ab, verdunstet im Luftstrom bei 30° und filtriert von dem ausgeschiedenen K<sub>2</sub>SiFl<sub>6</sub> ab. Osann (Chem. Centr. 1862, 97; J. B. 1862, 47). — Verdünnte Lösungen erhält man bequem durch Eintragen von kleinen Mengen Kaliumperoxyd in kalt gehaltene überschüssige H<sub>2</sub>SiFl<sub>6</sub> oder Weinsäure. C. Hoppmann (Ann. Pharm. 136, 188; J. B. 1865, 125). — Dr. Forenann (Compt. rend. 129, (1899–1246; C.-B. 1900, I. 277) empfiehlt zur Darstellung einer H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung das Natriumperoxydhydrat Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O in der herechneten Menge konz. HCl aufzulösen; das gelöste NaCl stört in den meisten Fällen nicht. — Hulis (D. R.-P. 132090) löst Natriumperoxyd in wss. HFl und fällt das gelöste NaFl durch Aluminiumfluorid in Form künstlichen Kryolithes Na<sub>3</sub>AlFl<sub>6</sub> aus. — МЕНСК (D. R.-P. 152173) stellt neuerdings hochkonzentriertes H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> dar durch direkte Destillation der bei Einw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> erhaltenen Lösung.

C. Die bei Autoxydationen erfolgende Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> wurde auch mehrfach zur Darstellung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> verwendet bzw. vorgeschlagen. — Berthelot (Compt. rend. 92, (1881) 896; J. B. 1881, 504) leitet trockeuen, ozonisierten sauerstoff mehrere Stunden lang durch wasserfreien Aether, bis der Aether verdampft ist. Das hinterbleibende Aethylperoxyd C,H<sub>22</sub>O<sub>3</sub>, eine syrupöse Flüssigkeit, wird durch W. in Alkohol und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zerlegt. Der Alkohol kann durch vorsichtige Destillation entfernt werden. — W. Radellowitsch (Ber. 15, (1882) 1461) hat, wie schon früher Kingert (Chem. N. 48, (1882) 120), die Darstellung mit Hilfe von Terpentinöl empfohlen (s. oben). — Traube (Ber. 17, (1884) Ref. 295) will zur technischen Darstellung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Flammen von (O oder H<sub>4</sub> (Leuchtgas, Wassergas) gegen gekühltes Wasser brennen lassen. — Lustig (D. R.-P. 4069), Dingl. pol. J. 266, (1887) 375) hat das von Schönnens angegebene Verfahren zur Darstellung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> technisch verwerthar gemacht: Zinkamalgam wird mit Luft und alkohol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (96 Vol. abs. Alkohol mit 4 Vol. verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (1:3)) unter Ersatz der verbruchten Säure eine Stunde lang geschüttelt. Dann wird die alkohol. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung von dem in ihr unlöslichen Zuso, getrennt, im Vakuum vom Alkohol befreit und konzentriert. — Nach M. Traube (Patenthl 10, (1889) 599; C-Bl. 1800, I. 64) schüttelt man Zink- oder (admiumamulgam, das höchstens 1 Teil Zn bzw. (d auf 1000 Tle. Hg enthält, mit Luft und Kalkmilch. Der entstehende N. von Calciumzinkat und Calciumperoxyd wird durch Säuren, die mit Zink- und Calciumoxyd unlösliche Verbindungen geben, zersetzt.

IV. Konzentration verdünnter Wasserstoffperoxydlösungen. – Verdünnte Lösungen von Wasserstoffhyperoxyd konzentriert man am zweckmäßigsten durch Ausfrierenlassen des Wassers. Houzeau. - Zur Darstellung von konz. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> konzentriert man die (aus BaO<sub>2</sub> und HFI dargestellte) gereinigte Lösung zuerst auf dem Wasserbade bis zu ca. 15 Vol.; dann bringt man sie durch wiederholtes Gefrieren auf ca. 70 bis 80 Vol. Proz. and vollendet die Konzentration schließlich im trockenen Vakuum. Hanrior (Compt. rend. 100, (1885) 57, 172; J. B. 1885, 376). — Eine 3 in ige H. O. Lösung, die vollständig frei ist von allen alkalisch reagierenden Verbindungen, von jeder Spur Schwermetallverb. und von festen Körpern jeder Art. läßt sich auf dem Wasserbade bei 75° auf 50.7 % bringen bei 64.1 % Ausbeute. Wird die Konzentration noch weiter getrieben, so entweicht mit den Wasserdämpfen reichlich H,O3, so daß beim Eindampfen auf 66.6 0,0 nur 28.3 % des angewandten H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> erhalten wurden. Weitere Konzentration läßt sich durch Extraktion der Lösung mit Ae. erreichen; zugleich wird dabei das  $H_2O_2$  von etwas  $Al_2O_3$  befreit, während etwa vorhandene  $H_3PO_4$  mit W. und  $H_2O_2$  in den Ae. übergeht. Aus einer 48 % igen Lsg. wurde durch Extraktion und Verdunsten des Ae. eine 73.8 % ige erhalten. Aus dieser wurde durch zweimaliges Fraktionieren bei 68 mm Druck ein reines H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> von 99.1 % gewonnen. Das reine Peroxyd läßt sich auch direkt aus dem käufl. 3 % igen durch fraktionierte Destillation gewinnen; Druckverminderung bei der Destillation erhöht die Ausbeute. R. Wolffen-STEIN (Ber. 27, (1894) 5307; s. auch Patenthl, 17, (1896) 252). Ferner TALBOT u. Moody (J. of analyt. Chem. 6, 650; C.-Bl. 1893, I. 598); W. Spring (Bull. Acad. roy. Belgique [3] 29, (1895) 363).

Bei der Konzentration des H<sub>9</sub>O<sub>2</sub> durch Vaknumdestillation können heftige Explosionen eintreten: W. Spring beobachtete (Z. anorg. Chem. 8, (1895) 424) eine äußerst heftige Explosion der geringen Mengen H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. welche die Innenwände des Kühlrohres benetzten. Nach J. W. BRÜBL (Ber. 28, (1895) 2847; C.-Bl. 1896, I. 86) scheint eine Explosionsgefahr bei dem aus der Handelsware durch Vakuumdestillation gewonnenen Präparat von wasserfreiem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ausgeschlossen zu sein, dagegen hinterließ die äthensche Lösung eines von Spring herrührenden Präparates, das durch mehrfache Aetherextraktion gewonnen war, einen dickflüssigen, farblosen Rückstand welcher bei der Berührung mit einem scharfkantigen Glasstab eine Explosion von ganz unerhört zerstörender Wirkung verursachte; vielleicht ist dieser Körper ein höheres Superoxyd. — Siehe noch Nagel (Pharm. Ztg &

(1898) 556).

L'eber Darstellung und Bildung des II<sub>2</sub>O<sub>2</sub> a. Lunge (Z. angew. Chem. 1890, 3-6).

Retter (Z. angew. Chem. 1894, 126); Fawsitt (J. Soc Chem. Ind. 21, (1902) 229.

Das käufliche H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> enthält je nach der Darstellung HCl, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>3</sub>PO<sub>6</sub>, H<sub>8</sub>SF,

Zucker, Glycerin, Ba, Cu, Al, Mg. Talbot u. Moody (J. of the analyt. Chem. 6, 650; C.S.

1893, I. 598). Oxalsäure, Arth (Monit. scient [4] 15, (1901) II 435); s. dazu Nicolla Mord scient. [4] 15, (1901) II, 576); Ghimbert (J. Pharm. Chim. [6] 21, (1905) 385; C.-Bl 196

L. 1523) fand in käufi. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Arsen.

Zur Aufherahrung von reinem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oder von wäßrigen Lösungen eignen sich am besten Gefäße aus Paraffin oder mit Paraffin überzogen Glasgefäße. Wasserfreies H.O. verträgt den Eisenbahntransport nicht da es sich bei heftigem und andauerndem Schütteln zersetzt. Brünt (Bo 28, (1895) III. 2854). Nach Staedel (Z. angew. Chem. 15, (1902) 642 st das kristallisierte wasserfreie  $H_2O_2$  gut transportfähig. – Aeltere Angaben über die Aufbewahrung von  $H_2O_2$  s. bei Böttern (Dingl. pol. J. 200, (1873) 1571; Sonntat (Rep. anal. Chem. 1883, 278); Kindzett (J. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 3; C.-Bl. 1800, 1 564 V. Eigenschaften. — Wasserfreies  $H_2O_2$  ist eine farblose, durchsichtige,

Thénard, sirupose Flüssigkeit, die nicht so leicht wie W. benetzt Wolffenstein (Ber. 27, (1894) 3311). In dickerer Schicht zeigt es eine blaue Farbe und zwar hat eine Schicht von 1 m Dicke dieselbe Nuane wie eine Schicht W. von 1.8 m Höhe. Die Farbe des H.O. ist nie rein blau, sondern zeigt immer eine grünliche Nuance. die aber wahrscheinlich nur durch die Anwesenheit fremder Partikelchen (Sauerstoffbläschen) verursacht wird. Spring (Z. anorg. Chem. 8, (1895) 424; C.-Bl. 1895, I. 1105).

Spezifisches Gewicht. — 1.453, Thénard; 1.4996, Spring (l. c.); d<sup>0</sup>/<sub>4</sub> = 1.4584. Вийнь (Ber. 28, (1895) 2855). - Das spez. Gew. ist das schärfste Kriterum für die Reinheit und insbesondere Trockenheit des H.O., da sich schon die geringste W. Bildung durch eine erhebliche Abnahme der Dichte verm!

So zeigte z. B.  $H_2O_2$  von 99.48  $O_0$  nur die D.  $d_1^0=1.4094$ . Brühl. Schmelz- und Siedepunkt. —  $H_2O_2$  gefriert noch nicht bei —  $30^\circ$ . Théres. 95 bis 96 ogiges H.O. (von Merck-Darmstadt) erstarrt in Aetherkohlensäure zu einer harten Masse. Bringt man eine Spur dieser erstarren Masse in die nur auf — 8° bis — 10° gekühlte Flüssigkeit, so schiebe sofort prachtvolle, säulenförmige, wasserhelle Kristalle an, die bald die ganze Flüssigkeit erfüllen. Nach Entfernung der Mutterlauge und nuch maligem Umkristallisieren erhält man wasserfreies H<sub>0</sub>O<sub>2</sub> vom Schmp. -2° W. Staedel (Z. anger. Chem. 15, (1902) 642). — H.O. verdampft languar schon bei gewöhnlicher Temp. und bei gew. Druck. Traube (Ber. 22, 1889); Wolffenstein (Ber. 27, (1894) 3311). — Ueber die Flüch(igkeit de H.O. mit Wasserdämpfen bei verschiedenen Temp, und unter verschied Druck s. Wolffenstein (l. c.). — Der Siedep, des wasserfreien H.O unter 68 mm Druck bei 84 bis 85°, Wolffenstein, bei 69.2° unter Druck. Brühl (Ber. 28, (1895) III. 2853). — Rötet nicht Lakmus,

bleicht allmählich Lakmus- und Curcumapapier. Thénard. Bleicht organische Farbstoffe ähnlich dem Chlor, aber langsamer. Chevreul (Compt. rend. 55, 737; J. B. 1862, 48).

Reaktion. — Nach Harriot (Compt. rend. 100, (1885) 172; J. B. 1885, 378) reagiert reines  $H_2O_2$  sauer, während Talbot u. Moody (J. of analyt. Chem. 6, (1892) 650) dies bestreiten. — Nach Wolffenstein (Ber. 27, (1894) 3311) reagiert reines  $H_2O_2$  tatsächlich sauer, eine verdünnte, z. B. 1.5% ige, Lösung ist dagegen vollkommen neutral. S. auch Gibli (Chem. Ztg. 17, (1893) 186; C.-Bl. 1893, H. 412) und ds. Bd. 134 u. 146. —

Geruch, Geschmack, usw. — H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ist geruchlos; schmeckt herb und bitter, dem Brechweinstein ähnlich, macht dabei die Zunge weiß und verdickt den Speichel; auf die Haut gebracht, macht es augenblicklich die Oberhaut weiß und erregt nach einiger Zeit heftiges Jucken. Tußnard. — Sein Dampf erinnert im Geruch an Salpetersäure. Hanktor (Compt. rend. 100, (1885) 172). — Auf die Haut gebracht, ruft es ein empfindliches, prickelndes Gefühl hervor und erzeugt äußerlich weiße Flecken, die indes nach einigen Stunden wieder verschwinden. Wolffenstein. — Vgl. weiter Seite 147.

Optische Konstanten. — Brühl (Ber. 28, (1895) III. 2859) fand für reines  $H_2O_2$  ( $d_4^0=1.4581,\ d_4^{20}=1.4375,\ {\rm Siedep.}\ 69.2^0$  unter 26 mm Druck) bei  $20.4^{\circ}$ :

Brechungsindices n bei der Temp. 
$$t = 20.4^{\circ}$$
;
Li Ha Na Tl Ha Ha Ha 1.40379 1.40421 1.40624 1.40850 1.41100 1.41494

Spezitische Refraktion und Dispersion  $\frac{n^2-1}{(n^2+2)d} = \Re$ :

 $\frac{\Re_{\alpha}}{0.1703}$   $\frac{\Re_{Na}}{0.1710}$   $\frac{\Re_{\gamma}}{0.1742}$   $\frac{\Re_{\gamma}}{0.0039}$ 

Molekulare Refraktion und Dispersion  $\binom{n^2-1}{n^2+2}\frac{P}{d} = \Re$ :

 $\frac{\Re_{\alpha}}{5.789}$   $\frac{\Re_{Na}}{5.814}$   $\frac{\Re_{\gamma}}{5.924}$   $\frac{\Re_{\gamma}}{0.135}$ 

Vgl. damit G. CARRARA (Atti R. Accad. Lincei Rdeti. [5] 1, (1892) II. 19).

Die Oberflächenspannung des  $H_2O_2$ , welche durch Messung der Steighöhe der Fl. in einer Kapillarröhre bestimmt wurde, ergab sich mit Zugrundelegung der Dichte 1.4996 zu 3.5374 (bei 10°); die des W. ist für die gleiche Temp. 7.750. Spring (Z. anorg. Chem. 8, (1895) 424; C.-Bl. 1895, I. 1105).

Thermisches. —  $H_2O_2$  ist eine endothermische Verbindung; seine Bildungswärme aus  $H_2O+O$  beträgt — 21600 kal. Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 331, 897; J. B. 1880, 109, 136). J. Thomsen (Thermochemische Untersuchungen, Leipzig, J. B. Barth) gibt — 23059 kal. an. De Forchand (Compt. rend. 130, (1900) 1620) berechnet:  $H_2O$  (flüssig) +O (Gas)  $=H_2O_2$  (flüssig) — 22.16 Kal.

Die spez. Wärme des  $H_2O_2$ , berechnet aus der beobachteten spez. Wärme einer  $34.25\,^{\circ}$ , igen Lösung, ist C=0.6208. Diese Zahl ist nur als die obere Grenze der spez. Wärme des  $H_2O_2$  anzusehen, da verdünntere Lösungen als die angewandte bedeutend höhere Werte für C ergeben. W. Spring (Z, anorg Chem. 9, (1895) 205; C.-Bl. 1895, H. 335).

Die Dielektrizitätskonstante des reinen H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ist 92.8. Dieses Resultat, daß H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> eine wesentlich größere Dielektrizitätskonstante besitzt als W. (= 81) und daß es keine anormale elektrische Absorption zeigt, steht im Einklang mit den Erwartungen Brühle's (s. S. 135), welcher keine OH-

Gruppen im H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> annimmt und wegen disponibler Valenz im H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> eine hohe

Dielektrizitätskonstante vermutet hat. Calvert (Ann. Phys. [4] 1, (1900) 483).

Die spez. Leitfähigkeit einer 4.5% igen reinen H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> - Lösung betrug

k = 2.89 · 10<sup>-8</sup>. Calvert (Ann. Phys. [4] 1, (1900) 483). Siehe auch Dewar

u. Fleming (Proc. R. S. London 62, (1897-98) 250). — H. C. Jones, Barnes u, Hyde (Am. Chem. J. 27, (1902) 22; C.-Bl. 1902, I. 451) konnten die Leitfähigkeit einer wäßrigen H.O.-Lösung nicht bestimmen, da sie kein Elektrodenmaterial fanden, durch das H.O. nicht zerstört wird. Bezüglich des Dissoziationsvermögens des HaOg fanden sie, daß durch Salze (KCl, NaNOg, KNO<sub>3</sub>) der Gefrierp. der H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösungen weniger herabgesetzt wird als der des W., während durch Säuren (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Oxalsäure, Essigsäure) deren Gefrierp. beträchtlich stärker erniedrigt wird als der des Wassers. H. C. Jones u. Caroll (Am. Chem. J. 28, (1902) 284; C.-Bl. 1902, II. 1292); Jones u. MUBRAY (Am. Chem. J. 30, (1903) 205; C.-Bl. 1903, II. 930). Die Säuren scheinen also durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in stärkerem Grade dissoziiert zu werden als durch W., während die gelösten Salze anscheinend mit H.O. Verbindungen eingehen, wie solche von Tanatar (Z. anorg. Chem. 28, (1901) 255) dargestellt wurden (z. B. KFl,H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>; Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,9H<sub>2</sub>O.H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>). Bei der Einwirkung von Basen auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösungen haben Bredig u. Calvert (Z. f. Elektrochem. 7, (1901) 622; Z. physik. Chem. 38, (1901) 513 analoge Erscheitungen beobachtet und daraus geschlossen, daß das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, saure Eigenschaften hat und sich mit Basen (z. B. NaOH) zu Salzen vereinigt nach:

 $2NaOH + 3H_2O_2 = 2NaO_4 + 4H_2O$  oder  $2NaOH + 3H_2O_2 = Na_2O_4 + 4H_2O$ .

Dies entspricht der sauren Reaktion des H.O. (s. S. 133 u. 146); ferner erhielten Marcuse u. Wolffenstein (Ber. 34, (1901) 2430) bei der Einwirkung von αα'-Lupetidin auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> eine Verbindung H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>·2C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>N, die als Salz des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu betrachten ist. — Carrara u. Bringhenti (Gazz. Chim. Ital. 33, (1903) 362; C.-Bl. 1904, 1. 246) schließen aus ihren Messungen, daß das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in Lösung unter den von ihnen eingehaltenen Bedingungen als ein-

H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in Lösung unter den von ihnen eingehaltenen Bedingungen als einbasische Säure auftritt und in die Ionen H' und HO<sub>2</sub>' zerfallen ist.

Wasserstoffsuperoxyd wirkt im Dunkeln auf die photographische Platte; es ist wahrscheinlich auch das wirksame Agens bei der Einwirkung, die gewisse Körper (Metalle und organische Verbindungen) im Dunkeln auf die photographische Platte ausüben (s. I. 1, 45, oben. Alle diese Körper bilden an feuchter Luft H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Russel (Proc. R. S. London 64, (1899) 409; C.-Bl. 1800, I. 1005). — H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> wirkt auf die photographische Platte wie Licht; es geht eine Strahlung vom H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> aus, die Papier, Ebonit und dünne Metallfolie durchdringen kann. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Dämpfe sind nicht das wirksame Agens, denn ein Luftstrahl, der H<sub>2</sub>O-Dampf oder H<sub>2</sub>S von der Platte fortläüt, beeinfult die Wirkung des viel weniger flüchtigen H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf die Platte nicht. Graetz (Physik. Ztschr. 5, (1904) 688; C.-Bl. 1904, II. 1561). — O. Dony-Henault (C.-Bl. 1903, II. 1303) untersuchte die Frage, ob die Radioaktivität des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> durch seinen Zerfall in H<sub>2</sub>O und O und eine damit verbundene Aussendung aktiver Strahlen bedingt sei. Er fand, daß zwar mit sinkender Temperatur Zersetzungsgeschwindigkeit und Radioaktivität des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in gleicher Weise abnehmen: dagegen erhöbt blankes Pt die Zersetzungsgeschwindigkeit, ohne die photographische Wirkung zu setzungsgeschwindigkeit und Radioaktivität des  $H_2O_2$  in gleicher Weise abnehmen: dagegen erhöht blankes Pt die Zersetzungsgeschwindigkeit, ohne die photographische Wirkung zu verstärken. Zusatz von  $H_2SO_4$ , A., W., verd Alkali vermindert die Stabilität und aktinische Wirkung der  $H_2O_3$ -Lösung in steigendem Maße. Die vom  $H_2O_3$ -ausgesandten Strahlen haben die Fähigkeit, in der organischen Substanz der Bromsilbergelatine  $H_2O_3$ -zu erzengen. — Nach Precur u. Orst ki i Ber. phys. Ges. 3, (1905) 53, 163; Ann. Phys. [4] 16, (1905) 800; C.-Bl. 1905, I. 653, 1523, 1690) ist die photographische Wirkung des  $H_2O_3$ -nicht als eine Strahlungserscheinung, sondern als Folge der Verdampfung und direkten Einwirkung (Reduktion- auf die Platte aufzufassen. S. dazu Graetz (Ber. phys. Ges. 3, (1905) 78; C.-Bl. 1905, I. 1071) und W. Merckens (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 667; Z. angew. Chem. 18, (1905) 489).

Durch Peroxydbildung infolge Autoxydation sind vielleicht auch die Erscheinungen vernnlußt, die Van Achel. (Compt. rend. 138, (1904) 961; C.-Bl. 1904, I. 1512) beobachtete.

dazu Kupperath u. Merckens (Z. angew. Chem. 17, (1904) 1095; C.-Bl. 1904, II. 631)

"Kert (Z. angew. Chem. 17 (1904) 1671; C.-Bl. 1904, II. 1447).

VI. Zusammensetzung, Molekulargewicht, Konstitution. — H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ist die sauerstoffreichste Verbindung; sein Molekulargewicht (nach der Gefrierpunktsmethode bestimmt) entspricht der Formel H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Carrara (Atti R. Accad. Lincei Rdeti. [5] 1, (1892) II. 19); Orndorff u. White (Am. Chem. J. 15, (1893) 347; Z. physik. Chem. 12, (1893) 63). Die früheren Bestimmungen Tammann's (Z. physik. Chem. 4, (1889) 443), welche die Formel H<sub>4</sub>O<sub>4</sub> ergeben hatten, erwiesen sich als fehlerhaft (Z. physik. Chem. 12, (1893) 431).

Früher hatte man angenommen, daß das HaO2 eine höhere Oxydationsstufe des Wasserstoffs sei, aus zwei Hydroxylgruppen bestehe und sich stets durch Oxydation des H<sub>2</sub>O bilde. Moritz Traube (*Ber.* 15, (1882) 222, 659, 2421, 2434; 19, (1886) 1111, 1115; 22, (1889) 1496, 1515; 26, (1893) 1476) zeigte dann, daß H.O. niemals durch Oxydation von H.O. entstehe, sondern stets durch Einwirkung von Wasserstoff auf molekularen Sauerstoff. Er betrachtet H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> als ein Reduktionsprodukt des gewöhnlichen Sauerstoffs und als Verbindung eines Sauerstoffmoleküls mit zwei H-Atomen. Das Sauerstoffmolekül besitze zwei Valenzen, welche, ganz unabhängig von den beiden im Molekül gesättigten Valenzen der Sauerstoffatome, dem Molekül selbst eigen seien. Die Wasserstoffatome sind nur lose an das O,-Molekül gebunden, daher ihre energische Reduktionskraft. Traube's Konstitutionsformeln sind demnach:  $(0_2)H_3$  oder H - 0 = 0 - Hoder (2H·O = O). Bei der Zersetzung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> wirken die Moleküle gegenseitig aufeinander ein. Die zwei schwach gebundenen H-Atome des einen Moleküls spalten ein zweites in Hydroxyle, wobei unter Wasserbildung molekularer, gewöhnlicher Sauerstoff frei wird:

$$_{00}^{HH} + _{H}^{H}O_{2} = 2H_{2}O + O_{z}.$$

Auch KINGZETT (Chem. N. 46, (1882), 41, 183; J. B. 1882, 221; J. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 3; C.-Bl. 1890, L. 574) verwirft die Formel HO — OH und erteilt dem H.O. folgende Strukturformeln mit drei- bzw. vierwertigem Sauerstoff:

$$= 0 - 0 \Big\langle \frac{H}{H} \text{ oder } = 0 = 0 \Big\langle \frac{H}{H}.$$

BRUBL (Ber. 28, (1895) III. 2860) schloß aus seinen spektrometrischen Messungen (s. I. 1, 133) wie Traube, daß die beiden O-Atome im  $H_2O_2$  mehrfach miteinander verkettet sein müssen. Da ihm die Annahme dreiwertigen Sauerstoffs unzulässig scheint, erteilt er dem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> die Konstitutionsformel H.O: O. H mit vierwertigem Sauerstoff (s. S. 13). Siehe ferner Brühl (Ber. 30, (1897) 162; 33, (1900) 1709). W. Spring (Z. anorg. Chem. 8, (1895) 424; C.-Bl. 1895, I. 1105) schließt aus seinen Untersuchungen über die Farbe des H.O. (s. S. 132) gleichfalls, daß der Sauerstoff im H.O. weniger seine charakteristischen Eigenschaften verloren habe als im H2O. Das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> scheint ihm eher eine im chemischen Sinne ungesättigte Verbindung zwischen  $O_2$  und  $H_2$  zu sein als eine wahre atomistische Verbindung. — Ueber die Konstitution des  $H_1O_2$  s. noch Geuther (Ann. Chem. 224, (1884) 201); Heyes (Phil. Mag. [5] 25, (1888) 221); Richarz (Ber. 21, (1888) 1675); Nabl. (Ber. 33, (1900) 3093, 3554; Monatsh. Chem. 22, (1901) 737).

Ueber eine angebliche zweite Modifikation des  $H_2O_4$ , die sich als Oxydationsmittel betätigen könne (etwa (OH)<sub>2</sub>), im Gegensatz zu dem gewöhnlichen, das als Reduktionsmittel wirkt, s. E. Bosz (Z. physik. Chem. 33, (1901) 1; C.-Bl. 1901, H. 611).

		THÉNARD			Volum
2H	2.016	6.02	5.927	Wasserstoffgas	1
20	32.000	93 98	94,078	Sauerstoffgas	1
9.0.	94 016	100.00	100 000		

VII. Zersetzungen. — Das Wasserstoffperoxyd zersetzt sich in Berührung mit gewissen Stoffen sehr leicht in Wasser und Sauerstoff; letzterer, dessen Volum bei 14° und 0,76 m Druck das 475-fache von dem der Flüssigkeit beträgt, entweicht oft mit großer Schnelligkeit, welche ein lebhaftes Aufbrausen oder eine Explosion verursacht, und mit Wärmeentwicklung und oft sogar mit im Dunkeln zu bemerkender Lichtentwicklung vom zurückbleibenden Wasser. Die Explosion erregen vorzüglich Silberoxyd,  $Pb_4O_4$  und  $PbO_2$ . Mangansuperoxyd. Osmium, Platin und Silber, wenn man auf ihr höchst feines Pulver das Wasserstoffperoxyd tropft. Thenard.

Die Zersetzungen sind folgende:

1. Bei der Elektrolyse zersetzt sich das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gleich dem Wasser allmählich in Wasserstoffgas am negativen und Sauerstoffgas am positiven Pole, nur daß letzteres mehr beträgt als beim Wasser. Thénard. - Nach Berthelot (Compt. rend. 95, (1882) 8; J. B. 1882, 159) erfolgt die Elektrolyse des H.O. entweder mit Wasserstoffentwicklung oder ohne dieselbe-In ersterem Fall ist eine elektromotorische Kraft von mindestens ein Daniell erforderlich; im letzteren vereinigt sich der austretende H mit H.O. zu W., ohne daß hierzu eine Kraft erforderlich sei; der Strom verstärkt nur die spontane Zersetzung. Siehe auch Schöne (Ann. Chem. 197, (1879) 137).

— Nach Hanbiot (Compt. rend. 100, (1885) 172; J. B. 1885, 378) tritt an der Anode reichlich Sauerstoff auf, während sich an der Kathode ein mit der Dauer des Versuches wechselndes Gemisch von H und O entwickelt. -Bei der Elektrolyse wird H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> an der Kathode durch H zu W. reduziert, an der Anode durch O oxydiert nach:  $O_2 + 2H_2O_3 = 2H_2O + 2O_2$ . Je konzentrierter die H.O.-Lösung ist, um so vollständiger ist die Einwirkung des sich entwickelnden Gases auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Schon bei einem Gehalt von 3 % H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ist die Einwirkung des Sauerstoffs quantitativ; bei 6 % Gehalt ist es auch die des Wasserstoffs. Tanatar (Ber. 36, (1903) I. 199).

2. Durch eine gewisse höhere Temperatur. - In der Frostkälte zersetzt sich das Wasserstoffperoxyd sehr langsam; bei gewöhnlicher Temperatur entwickelt es nur bisweilen eine Blase Sauerstoffgas, so daß es erst nuch einigen Mouaten zersetzt ist; bei 200 wird das Blasenwerfen schon bemerklicher. Dieses kann hei plötzlichem Erhitzen bis zu 100° in Explosion übergehen. Schließlich ist reines Wasser übrig. Sonnenlicht scheint die Zersetzung bei gewöhnlicher Temperatur nicht zu beschleunigen. Tuenare, – In verd. wss. Lsg. (von 0.02 bis 0.4 %) ist es dagegen selbst in der Siedhitze ziemlich beständig und läßt sich ohne völlige Zersetzung rasch eindampfen, wobei ein Teil unveräudert überdestilliert (vgl. S. 131). Schönbein: Weltzerk (Ann. Pharm. 138, 129): Houzeau (Compt.

rend, 66, 44).

Wenn HaO, frei ist a) von allen alkalisch reagierenden Verbindungen. 3) von jeder Spur der Schwermetallverbindungen, 7) von festen Körpern jeder Art, auch von ganz indifferentem chemischen Charakter, so ist es gegen den Einfluß der Wärme widerstandsfähiger und läßt sich ohne wesentliche Zersetzung konzentrieren und destillieren. Die H.O.-Dämpfe sind in der Hitze beständig. Bei zweistündigem Erhitzen im Schießrohr auf 80° blieben von einer 9.3 % igen H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung 96.9 %, von einer 47.7 % igen 82.5 %, von einer 48 % igen 74.1 %, von einer 68.1 % igen 74.05 % unzersetzt. Wolffenstein (Ber. 27, (1894) 3307; s. auch diesen Bd. S. 131). L'eber das Stabilitätsgebiet des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> s. Nernst (Z. physik. Chem. 46, (1904) 720).

Nach Downes u. Blust (Ann. Phys. Beibl. 4, (1880) 286; J. B. 1890, 250) wurden wäßrige, etwa 8% ige Lösungen von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bei 10 monatiger Einw. der Sonne ganz zersetzt, während dieselben Lösungen im Dunkeln sehr stabil waren. Vgl. D'Arcy (Phil. Mag. [6] 3, (1902) 42). — Siehe ferner Berthellor (Compt. rend. 90, (1880) 897). — Ueber die Lichtempündlichkeit von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösungen beim Zusatz von Blutlaugensalzen s. W. Kistiakowski (Z. physik. Chem. 35, (1900) 431).

Durch Berührung mit gewissen Körpern, welche hierbei teils un-

verändert bleiben, teils einen Teil des Sauerstoffs vom H.O. aufnehmen, teils umgekehrt zugleich ihren eigenen Sauerstoff entwickeln. - Die Heftigkeit, mit welcher diese Körper aus dem H.O. Sauerstoff entwickeln, hängt teils von ihrer chemischen Natur ab, teils von ihrer verschieden feinen Verteilung; je größer diese, desto schneller ist die Wirkung. Thénard. — Wenn der zersetzende Körper seinen Sauerstoff oder einen Teil desselben bei der Zersetzung verliert, so ist, wie Wöhler u. Geuther (Ann. Pharm. 94, 127; J. B. 1854, 299) hinsichtlich der Zersetzung von säurehaltigem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zuerst gezeigt haben, seine Menge genau so groß, wie die des aus dem H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> entwickelten Sauerstoff. Scheinbare Ausnahmen von dieser kegel finden nur dann statt, wenn, wie bei der Chromsäure (Ascnore), zunächst eine höhere Oxydationsstufe gebildet wird, welche sich dann weiter zersetzt und eine der von ihr abzagebenden gleiche Sauerstoffmenge aus dem Wasserstoffperoxyd entbindet, oder vielleicht, wenn, wie nuch Brodie beim Silberoxyd, das reduzierte Metall chenfalls zersetzend auf das Wasserstoffperoxyd einwirkt. - Als Ursache der Zersetzungen, bei welchen die einwirkenden Körper keine Veränderung erleiden oder wenigstens nach Beendigung der Renktion sich in demselhen Zustaude befinden wie vorher, nahm Benzellus Jahresbericht 15, 237) eine besondere katalytische Kraft an. — Liebto (Ann. Pharm. 2, 22) erkiärte sie durch die Eigenschaften pulvriger oder eckiger Körper, die Gasentwicklung zu befördern — Bruhler. 28, 1895 III. 2854) vermutet, daß die katalytischen Wirkungen des Pt und der anderen Edelmetalle, wenn nicht ganz, so doch zum guten Teil Oberflächenwirkungen sind. Auf eine Glasplatte gegossen, entwickelt H.O. viel rascher Sauerstoff, als wenn es in einem kugelformigen oder zylindrischen Gefälle aufbewahrt wird; ist die Glasplatte matt geschliffen, so ist die Zersetzung eine stürmische. In einer fein polierten Pt-Schale läßt sich, nach einem Versuche von Sprike (Bull. Acad. roy. Belgique [3] 30, (1895) 32), 38 % iges H<sub>2</sub>O<sub>6</sub> ohne Zersetzung bis auf 60° erwärmen. Wurde aber die Schale geritzt, so trat die O<sub>2</sub>-Entwicklung schon bei gewöhnlicher Temperatur ein und wurde stürmisch beim Erwärmen. — Nach Spring (C.-Bl 1805, II 858) vermag jeder Körper, der sich leichter mit W. benetzt oder durch-Souchtet als mit H.O. die Zersetzung des H.O. einzuleiten. BAYLEY (Phil. Mag. 5] 7, (1879) 126; J. B 1870, 180) unterscheidet zwischen physikalischer und chemischer Katalyse: In ersterem Falle (Zersetzung von konz. H.O. durch Ag, Au oder Pt) bleibt der katalysierende Körper chemisch unverändert und übt nur eine rein physikalische Flächenwirkung aus. Die chemischen Katalysen bestehen dagegen in einem wirklichen chemischen Vorgang: sie unterscheiden sich von den gewöhnlichen chemischen Wirkungen nur dadurch, daß der eine Körper nach der Einwirkung in demselben Zustand zurückbleibt, wie vor derselben. (Durch die Einwirkung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> entsteht ein höheres Oxyd des katalysierenden Metalls, das durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> anter Bildung von O<sub>2</sub> wieder reduziert wird, und dieser Kreisprozeß dauert so lange, als noch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zugegen ist). — Bussen (Gasom, Method, 267) nimmt an, daß im allgemeinen die chemische Verwandtschaft die Resultierende der Anzichungskräfte ist, welche von allen im Bereiche der chemischen Aktion vorhandenen Molekülen ausgeübt werden, mögen diese Moleküle an den chemischen Verhindungen teilnehmen oder nicht, und daß die Elemente des Wasserstoffperoxyds wohl in der Anziehungssphüre von Wasserstomen, nicht aber in der von Braunstein- oder Platinatomen verbindbar sind. — Broppe (Phul. Trans. 1850, 2, 759; J. B. 1850, 248; Lond. R. Soc. Proc. 11, 442; J. B. 1861, 104) schreibt den Atomen ein und derselben Substanz verschiedene chemische Polarität zu und glaubt, daß die Zusammenlagerung der verschieden polarisierten Sauerstoffatome die Zersetzung des Wasserstoffperoxyds für sich oder mit anderen Oxyden bestimme, ohne indessen einen verschiedenen Zustand des Sauerstoffs in den verschiedenen Hyperoxyden anzunehmen. - Schönbeis (Ann. Pharm. 108, 157) nimmt letzteren an und betrachtet den Vorgang als eine Ausgleichung des positiv polarisierten zweiten Sauerstoffatoms (Antozous) des Wasserstoffperoxyds mit dem negativ polarisierten Ozon der "Ozonide" oder mit freiem Ozon — Weltzers (Ann. Pharm. 138, 129; J. B. 1866, 106) betrachtet sowohl die durch Wasserstoffperoxyd bewirkten Oxydationen (mit Ausnahme derer der Metalle, bei welchen es sich geradezu addiert), wie auch die Reduktionen sämtlich als Reduktionserscheinungen, indem der Wasserstoff des Wasserstoffperoxyds sich mit dem Sauerstoff der Oxyde oder einem Teil desselben zu Wasser verbindet und sein Sauerstoff entweder frei wird, oder in Verbindung tritt, so daß die ganze bei den Zersetzungen des Wasserstoffperoxyds entwickelte Sauerstoffmenge stets aus diesem allein herstammt.

Thenard gibt folgende Zersetzungen des Wasserstoffhyperoxyds durch andere Körper an:

a) Stoffe, welche Sauerstoffgas entwickeln, ohne dabel eine Veränderung zu erleiden. Hettig wirken: Kohle (ohne CO<sub>2</sub>-Bildung), Ag, An, Pt, Pd, Rh, Ir, Os; mäßig wirken: Hg, Pb-Feile, feines Bi-Pulver, Mn-Pulver; sehr schwach: Cu. Ni, Co und Cd. — Sehr heftige Zersetzung bewirken ferner: MnO, MnO<sub>2</sub>, CeO, Massicot; mäßige: Fe(Oll)<sub>1</sub>, KOH und NaOH (auch wenn sie in W. gelöst sind), Mg(OH)<sub>2</sub> und Ni(OH)<sub>2</sub>; schwache: Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, CuO, Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,

MgO; sehr schwache: Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, UO<sub>a</sub>, TiO<sub>2</sub>, Ce<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, ZnO, die Peroxyde von Ba, Sr und Canoch schwächer: Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub>, KHCO<sub>5</sub>, MuSO<sub>4</sub>, ZnSO<sub>4</sub>, FeSO<sub>4</sub>, und CuSO<sub>4</sub>, NH<sub>4</sub>Cl, KCl, Nath BaCl<sub>4</sub>, CaCl<sub>2</sub>, SbCl<sub>5</sub>, MuCl<sub>2</sub> und Mu(NO<sub>2</sub>)<sub>5</sub>, Cu(NO<sub>2</sub>)<sub>5</sub>, HgNO<sub>2</sub> und AgNO<sub>3</sub>. — Auch erformasche Zersetzung durch Blutfaserstoff und durch ausgewaschenes Parenchym von Luga, Nieren und Milz (das durch diese tierischen Teile entwickelte O-Gas ist frei von CO<sub>3</sub> and N

während flüssiges und geronnenes Eiweiß, Tierleim und Harnstoff nicht zersetzend einwirken

h) Stoffe, welche nicht bloß den Sauerstoff des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> entwickeln, sondern zugleich
ihren eigenen, und dadurch reduziert werden, sind: PtOH<sub>2</sub>, Au<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Ag<sub>2</sub>O. HgO. welche zu
Metall, und Mennige und PbO<sub>2</sub>, welche zu Oxyd reduziert werden. Die Wirkung ist bei
allen diesen Oxyden sehr heftig. Ag<sub>2</sub>O wird auch durch sehr verdünntes H<sub>4</sub>O, reduzen

c) Folgende Stoffe entwickeln einen Teil des Sauerstoffs als Gas und oxydieren seh

mit einem anderen Teil zu folgenden Materien: Se zu SeO: II. (unter heftiger Wärme- aber mit einem anderen Teil zu folgenden Materien: Se zu SeO<sub>4</sub>H<sub>2</sub> (unter heftiger Würme- de ohne Lichtentwicklung), K und Na zu KOH und NaOH (unter Entflammung und off all Explosion), As zu AsO<sub>4</sub>H<sub>3</sub>, Mo zu MoO<sub>3</sub> (beide unter heftiger Wirkung und Entflammung verdünntes H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> löst As ohne Aufbrausen zu AsO<sub>4</sub>H<sub>3</sub> auf). W zu WO<sub>4</sub> (mütig hettig. c. zu CrO<sub>4</sub>. Zn zu ZnO (sehr schwach): BaoOH<sub>2</sub> zu BaO<sub>2</sub>. Cu(OH)<sub>2</sub> zu gelbem Hydrat cass höheren Oxydes, Mn·OH<sub>2</sub> zu Hyperoxydhydrat, Co(OH)<sub>3</sub> zu Co(OH)<sub>3</sub>, Fe(OH)<sub>4</sub>, zu Fe(OH)<sub>4</sub>, zu Fe(OH)<sub>4</sub>, zu H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> zu As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> und MoS<sub>2</sub> unter heftiger bis zur Lichtentwicklung gehender Wirkung zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und AsO<sub>4</sub>H<sub>5</sub> oder MO<sub>5</sub>: Sb<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, PbS, FeS und CuS zu schwefelsauren Salzen unter aterker Würmeentwicklung, (Bi<sub>2</sub>S<sub>4</sub> und SnS<sub>2</sub> wirken sehr schwach, HgS und Ag.S (ast gw nicht), Mineralkermes und gewässertes Einfachschwefeleisen unter heftiger Wirkung zu Sulfat und ebenso Jodbaryum, wahrscheinlich zu Baryumjodat.

d) Folgende Stoffe nehmen das zweite Atom Sauerstoff des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, völlig auf ohne eines

d) Folgende Stoffe nehmen das zweite Atom Sauerstoff des  $H_2O_2$  völlig auf, ohne eines Teil frei werden zu lassen, und werden dadurch zu folgenden Substanzen:  $SO_2$  zu  $H_2O_3$  wäßriger  $H_2S$  langsam zu  $H_2O_3$  S und sehr wenig  $H_2SO_4$ ;  $H_3$  zu  $H_2O$  und  $J_3$  in W gelöstes Ba ()H), Sr(OH), und Ca(OH), zu niederfallenden Peroxydhydraten; Sn(OH), zu Sn OH,

In Berührung mit Pflanzenstoffen, wie Kaliumoxalat, Kaliumacetat, Alkobol, Kapplet, Olivenöl, Sandarak, Holzfaser, Stärkemehl, Gummi, Zucker, Mannit und Indigo eutwicket zwar das H.O., nicht auffallend schneller O. als für sich aufbewahrt; jedoch zeigt sich der

Gas, wenigstens bei Zucker und Stärkemehl mit (O. gemengt.

Ohne zersetzende Wirkung zeigen sich: Antimon, Tellur, Zinn und Eisen, Al<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, SlO<sub>4</sub>,

WO<sub>3</sub>, Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Sb<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, SnO; Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, BaSO<sub>4</sub>, SrSO<sub>4</sub>, Pb(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, ZnC<sub>n</sub>

HgCl<sub>2</sub> und SnCl<sub>4</sub>.

Thénard.

Von diesen Angaben weichen die folgenden mehrfach ab, zum Teil wohl deshalb, set sie sich fast alle auf das Verhalten der wäßrigen Lösung, die ersteren dagegen auf wasset freies H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> beziehen.

Ozon zersetzt sich mit Wasserstoffhyperoxyd zu Wasser und Sauerstoff. Schöne (Ann. Chem. 196, (1879) 239). — Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entwickelt daraus ozonhaltigen sone stoff, Riche (Bull. Soc. Chim. Paris 1860, 178; J. B. 1860, 66). Siehe auch S. 35

Jod wird bei Gegenwart von kohlensaurem Alkali in HJ umgewandel LENSSEN (J. pr. Chem. 81, 276; J. B. 1860, 67); HJ in Jod and H<sub>2</sub>O, N in Jod und KOH, besonders leicht bei Zusatz von wenig FeSO, oder if saurer Lösung. Schönbein und viele Andere. Nach Meissnen (J. B. 1805 144); STRUVE (J. B. 1869, 194; 1873, 188); LOEW (Zischr. Chem. 1870, 609) Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 333) dagegen soll in neutraler Lösin das KJ nicht zersetzt werden. Nach Schoene (Ann. Chem. 195, (1879) 23 Ber. 13, (1880) 627) scheidet vollständig reines H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> aus K.J. Jod aus unte Bildung von KOH und zwar um so rascher, je konzentrierter die Lösunge sind. Die Wirkung des KJ auf H.O. ist im wesentlichen eine katalytische wobei das KJ nach folgenden Gleichungen in Reaktion tritt bzw. regenerier wird: I.  $2KJ + 2H_2O = 2KOH + 2HJ$ ; II.  $H_2O_2 + 2KOH = K_2O_2 + 2H_2O + 2H$ 161, 278). — Bei der Einwirkung einer schwach angesäuerten H.O.-Lösun auf KJ wird Jod frei, die Flüssigkeit nimmt alkalische Reaktion an un entwickelt Sauerstoff. Beim Stehen an der Luft verschwindet die alkalisch Reaktion im Laufe eines Tages, während zugleich die Farbe des Jode abnimmt. Péchard (Compt. rend. 130, (1900) 1705; C.-Bl. 1900, II. 159 Die katalytische Wirkung der Jodide kann aber nicht auf der von Prenan angenommenen intermediären Bildung von Jodat und Perjodat beruhe weil Perjodat zwar durch H.O. sofort unter Sauerstoffentwicklung zu Jode

reduziert wird, dieses letztere aber ohne Einfluß auf die Zersetzung des  $H_2O_2$  ist. — Der Umstand, daß  $H_2O_2$ , welches mit KJ versetzt wird, eine alkalische Reaktion annimmt, deutet auf die intermediäre Bildung von Hypojodit, welches hydrolytisch gespalten ist:  $H_2O_2 + J' = H_2O + JO'$ ;  $JO' + H_2O_2 = J' + H_2O + O_2$ . Bredig u. Walton (Z. Elektrochem, 9, (1903) 114; C.-Bl. 1903, I. 754). — Nach Walton (Z. physik. Chem. 47, (1904) 185; C.-Bl. 1904, I. 982) zersetzen sämtliche löslichen Jodide  $H_2O_2$  unter  $O_2$ -Entwicklung, Chloride und Bromide wirken wie Jodide, aber bei niederen Temperaturen sehr langsam und ohne erhebliche Halogenentwicklung. 8. dazu Bredig (Z. physik. Chem. 48, (1904) 368). — Schöne (Ann. Chem. 195, (1879) 228; J. B. 1879, 198) fand, daß KBr in 22 Stunden fast sämtliches  $H_2O_2$  katalysiert hatte, während durch KCl etwas weniger als der

4. Teil, durch Na(1 dagegen nur 1 de desselben zersetzt war.

M. Traube (Ber. 17, (1884) 1062) fand, daß die von Schönbein angegebene Reaktion auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mittels Jodkalium- oder Jodzinkstärke und FeSO<sub>4</sub> auch in stark saurer Lösung nichts von ihrer Empfindlichkeit einbüßt, wenn etwas ("uSO<sub>4</sub> zugegen ist. — Nach Brode (Z. physik. Chem. 37, (1901) 257; C.-Bl. 1901, II. 85) beschleunigen FeSO<sub>4</sub>, CuSO<sub>4</sub>, MoO<sub>3</sub>, WO<sub>3</sub> die Einwirkung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf HJ katalytisch. Die Gegenwart von Säuren beeinflußt die einzelnen Katalysatoren in verschiedener Weise. Werden mehrere Katalysatoren zusammen angewendet, so ist die Wirkung in einzelnen Fällen additiv, in anderen schwächen sich die Katalysatoren gegenseitig ab, in noch anderen steigern sie sich in ihrer Wirkung weit über die Summierung hinaus. CuSO<sub>4</sub> wirkt für sich allein kaum katalytisch, verstärkt aber die Wirksamkeit der Eisensalze ganz erheblich. MoO<sub>3</sub> und WO<sub>4</sub> wirken weit stärker als Eisensalze. Die Katalyse durch WO<sub>4</sub> wird aber durch Eisen gehemmt. — Bei der Oxydation der HJ durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bewirkt Peroxydase eine Vergrößerung des Umsatzes. Peroxydase, HJ und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> reagieren in bestimmten Verhältnissen miteinander. A. Bach (Ber. 37, 1904) 3785). — Planks (J. Pharm. Chim. [6] 20, (1904) 538; C.-Bl. 1905, L. 467) schlägt vor, die bei der Einwirkung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf HJ durch das ausgeschiedene Jod auftretende Färbung zur kolorimetrischen Bestimmung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu verwenden. — S. noch Magnanni (Gazz. Chim. Ital. 19, (1891) 476).

Cl wirkt auf  $H_2O_2$  ein nach:  $H_2O_2 + Cl_3 = 2HCl + O_2$  oder nach:  $H_2O O + O H_2 + Cl_3 = 2HCl + O_2 + H_2O$ . Schöne (Ann. Chem. 196,

(1879) 239).

Br entwickelt Sauerstoff und bildet HBr, Schönbein; HBr wird zu Brom und H<sub>2</sub>O. HCl zu Chlor oder chloriger Säure und H<sub>2</sub>O oxydiert. Lenssen. — Ueber die Einwirkung von Chlor, Brom und Jod auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auch Fairley (J. Chem. Soc. London 1877, 1).

Chlorkalk entwickelt bei Gegenwart von Säure 4 At. Sauerstoff.

ASCHOFF (J. pr. Chem. 81, 487). -

NO bildet mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nach Schönbein eine saure Flüssigkeit, die er da sie Jodkaliumkleister bläut, nicht für HNO<sub>3</sub>, sondern für eine stung von NO und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> hält. — Wäßriges NH<sub>3</sub> wird zu NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> ert. Schönbein, Weith u. Weber (Ber. 7, (1874) 1745). — Hydrominsulfat wird durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bei 40° quantitativ oxydiert nach: (NH<sub>2</sub>OH)<sub>3</sub>. SO<sub>4</sub> + 6H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2HNO<sub>3</sub> + 8H<sub>2</sub>O. In alkalischer Lösung entselben durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> neben N<sub>2</sub>O und NO auch NO<sub>2</sub>H. Wurster 2631; J. B. 1887, 628). —

H<sub>2</sub>S wirkt H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auch nach längerer Zeit nicht ein; setzt ung hinzu, so entsteht schwarzes PbS, das sich allmählich,

wenn HoS nicht im Ueberschuß zugegen ist, in weißes PbSO, unwandelt.

Auch ein Zusatz von BaCl, zur Mischung von H<sub>2</sub>S und H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> veranlaßt baldige Ausscheidung von BaSO<sub>4</sub>. Fairley (J. Chem. Soc. London 1877, 1: J. B. 1877, 208).

KOH und NaOH entwickeln Sauerstoff (ozonfreien, Riche); nach Weltzien bildet sich wahrscheinlich zuerst Wasser und Alkaliperoxyd. welches letztere dann wieder mit Wasser zu Hydroxyd und Sanerstoff zerfällt. — Bei der Einwirkung von Alkalien und Erdalkalien auf H.O. bilden sich zunächst Verbindungen wie Na, O., 8H, O - Na, O., 2H, O. + 4H, O - K, O.,  $2H_3O_2 - BaO_27H_2O - BaO_2H_2O_2$  usw., die sich allmählich unter Sauerstoffentwicklung zersetzen, z. B. İ. BaO\_2 + H\_2O\_2 = BaO\_4H\_2; II. BaO\_1H\_2 = BaO\_8 + H.O; III. BaO<sub>3</sub> + H.O = BaO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O + O. Die Zersetzung des H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> durch Alkalien ist eine katalytische. Schöne (Ann. Chem. 192, (1878) 257). - Auf ähnliche Weise wie Schöne erklärt auch Beuthelot (Compt. rend. 90, (1880) 334) die H.O.-Katalyse durch Alkalien. S. dazu Schöne (Ber. 13, (1880) 623). — Da nach Schöne die geringste Menge Alkalihydroxyd hinreicht, beliebig große Quantitäten H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, zu zersetzen, glaubt Drechsel (J. pr. Chem. [2] 18. (1878) 303; J. B. 1878, 200), daß die Zersetzung auch von ganz reinem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, durch die Spuren Alkalihydroxyd hervorgerufen würde, die aus dem Glase gelöst werden. Nach Tammann (Z. physik. Chem. 4, (1889) 441; C.-Bl. 1889. H. 1041) wirken die Alkalihydroxyde nicht katalytisch auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Die Zersetzlichkeit des H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in alkal Lsg, ist vielmehr durch die besondere Beschaffenheit der mit der Lsg. in Berührung befindlichen (Haswand und durch Spuren gelöster Metalloxyde (Fe<sub>3</sub>O<sub>3</sub>) bedingt. —

Magnesium bildet mit H.O., langsam eine alkalisch reagierende Flüssigkeit, die, im Wasserbade eingedampft, eine weiße, in Wasser lösliche Masse hinterläßt, "wahrscheinlich Magnesiumhydroxyd". Weltzien. – Aluminium bildet Aluminiumhydroxyd. 2 Al + 3  $\rm H_2O_9 = 2Al(OH)_8$ . Weltzien. –

Titansäure und Molybdänsäure, für sich oder in wäßriger Lösung, werden gelb oder rotgelb gefärbt; dabei findet höhere Oxydation statt. Durch HaO2 gelb gefärbte Molybdänsäurelösung wird durch Schütteln mit mehr HaO, haufig unter Gasentwicklung wieder farblos. Blaues Molybdänoxyd wird durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zuerst entfärbt, dann gelb. Durch Reduktion violett gefärbte Titansäurelösung wird sogleich rotgelb. Schönn (Anal. Zeitschr. 9, 41). Näheres s. u. Ti u. Mo. — Eine 10 % ige Lösung von Ammoniumparamolybdat in W. mit dem gleichen Volum konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt, gibt mit einigen Tropfen H.O.-Lüsung eine starke gelbe Färbung, welche die Intensität von Chromat- oder Dichromatlösung eineichen kann. Deniges (Compt. rend. 110, (1890) 1007; C.-Bl. 1890, I. 1029; Bull. Soc. Chim. Paris

[3] 5, (1891) 293; [3] 7, (1892) 4).

Cr.O. wird in alkalischer Lsg. zu H.CrO, oxydiert. Lenssen. - CrO, H. wird durch HaO, in blane Ueberchromsäure umgewandelt, verliert die Farbe aber oft sehr schnell unter O-Entwicklung (wohl durch Ueberschuß von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>); bei Gegenwart von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet sich zuerst Veberchromsäure. dann Chromisulfat. BARRESWIL (Compt. rend. 16, 1085). - Reine H. CrO. wird nach anfänglicher Oxydation zu Ueberchromsäure nur zu Chromsäure oder gelbem (chromsaurem?) Chromoxyd reduziert, bei Gegenwart von HNO<sub>3</sub> oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> dagegen zu grünem Oxyd. Schönbein. Nach Aschoff (J. pr. Chem. 81, (1860) 401; J. B. 1860, 163) entwickeln sich dabei für 2 Moleküle H<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> stets mehr als 6 At. Sauerstoff, jedoch nicht vollständig 9 At., wie es bei vollständiger vorgängiger Umwandlung in Ueberchromsäure der Fall sein müßte. Nach Brodie schwankt das Verhältnis desselben, je nachdem H, CrO, oder H,O, im Ueberschuß angewandt werden, von 6 bis

9 At. O. — Die blaue Lsg., welche bei Einw. von H2O2 auf Chromsäurelsgg. erhalten wird, ist Gegenstand zahlreicher Untersuchungen gewesen: Nach BARRESWIL (Ann. Chim. [3] 20, (1847) 364) hat die darin enthaltene Ueberchromsaure die Formel Cr.O., H.O., nach Fairley (Chem. N. 33, 237) CrO<sub>6</sub>, 3H<sub>2</sub>O, nach Moissan (Compt. rend. 97, (1883) 96; J. B. 1883, 373) CrO<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, nach Berthelot (Compt. rend. 108, (1889) 25, 157, 477) 2HCrO<sub>4</sub>, H.O. S. noch Péchard (Compt. rend. 113, (1891) 39) und Häussermann (J. pr. Ch. [2] 48, (1893) 70). — O. F. Wiede (Ber. 30, (1897) II. 2178; 31, 1898) I. 516) gelang es zwar ebensowenig wie den früher genannten Forschern, die freie Ueberchromsäure zu isolieren, doch erhielt er durch Einw. von Basen (NH<sub>s</sub>, Pyridin, Anilin, KOH usw.) auf ihre ätherische Lsg. überchromsaure Salze der allgemeinen Formel CrO, RI bzw. CrO, ORI, x H,O,. In der blauen ätherischen Lsg. vermutet demnach Wiede eine Ueberchromsäure bzw. deren Anhydrid Cr<sub>2</sub>O<sub>9</sub>. — Durch Einw. von konz. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Cr(OH)<sub>8</sub> und CrO<sub>8</sub> bei Gegenw. von NH<sub>3</sub> erhielten K. A. Hofmann n. Hiendlmaier (Ber. 37, (1904) 1663, 3405) primäres und sekundäres chromatodipersaures Ammonium NH<sub>4</sub>HCrO<sub>6</sub> bzw. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CrO<sub>6</sub>. Nach Riesen-FELD, Wohlers u. Kutsch (Ber. 38, (1905) H. 1885) sind jedoch die von HOFMANN U. HIENDLMAIER dargestellten Salze identisch mit den von ihnen erhaltenen Perchromaten der Zusammensetzung R3 CrOs. S. dazu HOFMANN u. Hiendlmaien (Ber. 38, (1905) 3059 u. 3066) und Riesenfeld (Ber. 38,

(1905) 3380). - Weiteres s. bei Chrom, Vanadin, Molybdan usw. MnO, wird in saurer Lösung zu MnO reduziert, Thénard, MnO in alkalischer zu MnO. oxydiert. Broder. Uebermangansäure wird in saurer Lösung zu Manganosalz reduziert, Schönnein, Aschoff, Brodie; aus Kaliumpermanganat wird hydratisches Mangansuperoxyd gefällt, Weltzien; nach Swionткоwski (Ann. Pharm. 141, 205; J. B. 1867, 248) bildet sich daraus zunächst saures Kaliummanganat (welches aber durch KOH gefällt werden soll), dann MnO, und MnO. — Läßt man H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und KMnO<sub>4</sub> bei niederer Temperatur aufeinander wirken, so wird zwar das KMnO, entfärbt, es entwickelt sich aber kein Sauerstoff. Erst wenn die Mischung gewöhnliche Temperatur angenommen hat, entweicht O. Thénard (Compt. rend. 75, (1872) 177; J. B. 1872, 166). Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 21, (1880) 176) vermutet, daß bei niedriger Temperatur H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> durch KMnO<sub>4</sub> zu Wasserstofftrioxyd, H<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, oxydiert wird, das sich dann beim Steigen der Temperatur unter Og-Entwicklung zersetzt. Nach Baeyer u. Villiger (Ber. 33, (1900) 2488) beruht die Beobachtung Thénard's u. Berthelot's nur auf einer Uebersättigungserscheinung, nicht auf der Bildung von HaOa. Sie nehmen mit M. Traube u. Weltzier an, daß der Wasserstoff des H.O. durch KMnO, verbrannt werde, daß also der entweichende Sauerstoff ausschließlich von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> geliefert werde. A. Bach (Ber. 34, (1901) 3851) hält es jedoch im Gegensatz zu Thaube für wahrscheinlicher, daß an der Sauerstoffentwicklung die Permangansäure und das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gleich beteiligt seien, in der Weise, daß je ein disponibles O-Atom der ersteren sich mit je einem O-Atom des letzteren zu einem O,-Molekül vereinigt. Er hält ferner die Berthelot'sche Hypothese der H<sub>2</sub>O<sub>8</sub>-Bildung für rationeller und plausibler als die Traube'sche. - Leber die Einwirkung von H.O. auf die Oxyde des Mn s. noch Schöne (Ann. Chem. 196, (1879) 58), Bayley (Phil. Mag. [5] 7. (1879) 126). Bei der Einwirkung von fein gepulvertem MnO<sub>2</sub> auf eine stark angesäuerte H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung wird Manganosalz gebildet, indem sich für 1 Mol. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ein Mol. O<sub>2</sub> entwickelt. Bei der Einwirkung auf eine alkalische H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung bleibt das MnO<sub>2</sub> unverändert und es entwickelt sich nur 1 Atom O. In beiden Fällen ist die Reaktion vollständig und nach kurzer Zeit beendet. Die Reaktion des MnO<sub>2</sub> darf somit nich mit derjenigen verglichen werden, welche poröse Körper, Kohle, elle Metalle usw. hervorrufen. Es ist sehr wahrscheinlich, daß die reduzierend Wirkung, welche H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in saurer Lösung ausübt, sich auch in neutrale und alkalischer Lösung vollzieht, daß aber das in der neutralen ode alkalischen Lösung frei gewordene MnO sofort nach seiner Bildung durd den Sauerstoff oder das unveränderte H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> wieder in MnO<sub>2</sub> übergeführ wird. Obige Tatsachen sind mit der Hypothese von Weltzien (J. B. 1866, 57), nach welcher der entwickelte O ausschließlich vom H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> stammt, in Einklang, nicht aber mit der von Brodie (J. B. 1850, 248, 296). Marting (Bull. Soc. Chim. Paris [2] 43, (1885) 355: J. B. 1885, 374). Siehe ferue noch: Gorgeu (Compt. rend. 110, (1890) 958), Engel (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 6, (1891) 17), Gigli (Chem. Ztg. 17, (1893) 186).

PbO<sub>2</sub> zersetzt sich mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu H<sub>4</sub>O, PbO und O<sub>2</sub>; setzt man abe eine sehr geringe Menge Bleiacetat zur H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>-Lösung, so bildet sich zuer ein wenig PbO<sub>2</sub>. Schönbein (vgl. I, 47). — PbO<sub>2</sub> entwickelt aus reine H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nur den aktiven Sauerstoff, ohne selbst reduziert zu werden; letzter geschieht nur, wenn und soweit fremde Säuren im H<sub>3</sub>O<sub>2</sub> enthalten sin Gigli (Chem. Ztg. 17, (1893) 186; C.-Bl. 1893, II. 412). — Versetzt maeine H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung mit Bleiacetat, so entsteht unter gleichzeitiger Gaentwicklung anfangs ein braunroter Nd. von hydratischem PbO<sub>2</sub>, der in kurze Zeit von braunrot in hellrot, dann in orange, fleischrot und endlich in weitübergeht. Die Reaktion erfolgt selbst in sehr verdünnter Lösung. Gawen Lowskyi (C.-Bl. 1890, I. 730). — Siehe ferner Bayley (Phil. Mag. [5]

(1879) 126; Schöne (Ann. Chem. 196, (1879) 58).

Cu<sub>2</sub>O und Hg<sub>2</sub>O werden in saurer Lösung in Oxyd verwandel Lenssen; CuO, für sich unwirksam, wird bei Ggw. von KOH zu Oxyd reduziert. Schönbein. — Cu(OH)<sub>2</sub> nimmt auf Zusatz von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> eine vorübergehende gelblich-rote Farbe an, die jedoch augenblicklich wieder verschwindet, während die Sauerstoffentwicklung stattfindet. Bayley. — Wir H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung mit basischer CuSO<sub>4</sub>-Lösung versetzt, so entsteht anfangschwarzes CuO<sub>2</sub>, das unter Gasentwicklung rasch aus schwarz in blaschwarz, graublau und schließlich in hellblaues Cu(OH)<sub>2</sub> übergeht. Gawa Lowski (C.-Bl. 1890, I. 730).

Fe wird zu Fe(OH)<sub>3</sub>, ebenso frisch gefälltes Fe(OH)<sub>2</sub>, Weltzien, Ferrsalze in saurer Lösung zu Ferrisalzen, Lenssen, Schönbein, auch in nettraler, Weltzien, FeJ<sub>2</sub> unter Abscheidung von Jod zu Fe(OH)<sub>3</sub> oxydiet Weltzien; Ferrisalze werden nicht verändert, Weltzien, geben aber m K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Berlinerblau; Fe(OH)<sub>3</sub> bei Gegenwart von KOH, swie eisensaures Kalium werden zu Ferrooxyd reduziert, Schönbein, Ueber die Einw. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Ferro- und Ferriverbindungen s. Manche u. Wilhelms (Ann. Chem. 325, (1903) 105).

Co(OH)<sub>2</sub> wird bei Gegenwart von Alkalien zuerst in ein schwarz-Peroxyd verwandelt, hierauf beginnt die Entw. von Sauerstoff. Ni OH wird nicht verändert, Ni<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bewirkt Sauerstoffentwicklung. Bayley (Ph. Mag. [5] 7, (1879) 126). — Ueber die Einw. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf ammoniakalische Nickelsulfat s. Watson (Chem. N. 46, (1882) 9).

Bei der Einw. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Cd(OH)<sub>2</sub>, Zn(OH)<sub>3</sub> und Mg(OH)<sub>2</sub> entstehe Peroxydhydrate. Kurlow (Chem.-Ztg. 14, (1890) 114). S. auch Stard (Z. angew. Chem. 15, (1902) 642).

Thallium oxydiert sich zu TlO.OH, welches sich dann wieder einer weiteren Menge H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu H<sub>2</sub>O, TlOH und O<sub>2</sub> umsetzt; TlOH win

nicht verändert. Schönbein. Weltzien, S. ferner Schöne (Ann. Chem. 196.

(1879) 58).

Te und TeO<sub>2</sub> werden in alkalischer Lösung durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu TeO<sub>4</sub>H<sub>2</sub> oxydiert. Gutbier (Z. anorg. Chem. 40, (1904) 260; 42, (1904) 174). — Auf basisches Wismutnitrat wirkt H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in alkalischer Lösung ein unter Bildung von Bi<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und lebhafter Sauersteffentwicklung. Ηλεεβροεκ (Ber. 20, (1887) 213).

Radiumbromid erhöht die Zersetzungsgeschwindigkeit des H.O. Fen-

TON (Proc. Cambr. Phil. Soc. 12, V. 424; C.-Bl. 1904, I. 1471).

Ag, O wird bei Gegenwart von HNO, teilweise reduziert, teilweise gelöst; mit HCl bildet sich ein violettes AgCl mit weniger als 1 Atom Cl auf 1 Atom Ag. Thénard. — Während nach Thénard (I. 1, 138) bei der Zersetzung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> durch Ag<sub>2</sub>O infolge der Reduktion des Ag<sub>2</sub>O zu Ag mehr Sauerstoff entwickelt wird, als dem H2O2 entspricht, geht nach Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 572; Bull. Soc. Chim. [2] 34, (1880) 135; Ann. Chim. Phys. [7] 11, (1897) 217) die Zersetzung vor sich nach: 3H,O, + 3Ag<sub>2</sub>O = Ag<sub>4</sub>O<sub>3</sub> + Ag<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O + 3O. Es wird also, wenn man mit hinreichend verdünnten Lösungen arbeitet und beim Vermischen der Lösungen jede Wärmeentwicklung vermeidet, nur der aktive Sauerstoff des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> entwickelt, da ½ des Ag<sub>2</sub>O zu Ag reduziert wird, ⅓ aber zu Silbersesquioxyd oxydiert werden. — Nach Riegler (C.-Bl. 1895, II. 545) entspricht die entwickelte Sauerstoffmenge weder der Formel Thénand's noch der Berthelot's. Die Reaktion geht vielmehr vor sich nach: I.  $3H_2O_2 + 2Ag_2O = 3H_2O + Ag_4O + 2O_2$ ; II.  $Ag_4O = Ag_2 + Ag_2O$ . — BAEYER'S U. VILLIGER'S Versuche (Ber. 34, (1901) I. 749; II. 2769) ergaben, daß bei der Einwirkung von Ag,O auf H,O, mehr O, entwickelt wird, als das H.O. allein es tut, wenn es durch einen Katalysator zersetzt wird, bestätigen also die Angaben Thénard's. S. dazu Berthelot (Compt. rend. 132, (1901) 897). Nach Mulder (Rec. trav. chim, Pays-Bas 22, (1903) 388; C.-Bl. 1904. L. 12) werden Silberdioxyd, -oxyd, -karbonat, -nitrat und -peroxydnitrat bei der Einwirkung auf H.O. chemisch nicht verändert; sie wirken nur katalytisch. — Ueber die Einwirkung von ammoniakalischem Ag<sub>2</sub>O auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> s. Bebthelot (Ann. Chim. Phys. [7] 11, (1897) 223). Ferner s. noch Bayley (Phil. Mag. [5] 7, (1879) 126).

In alkalischen Lösungen ist die Sauerstoffentwicklung durch fein verteiltes Au, Ag. Pt am stärksten, in neutralen weniger stark und in sauren am schwächsten. Dies rührt daher, daß sich in alkalischen Lösungen wenig stabile Oxyde bilden, die unter Sauerstoffentwicklung wieder reduziert werden, während sich in saurer Lösung die beständigeren Salze dieser Oxyde bilden. Verd. Säuren bei Gegenwart von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> sind daher Lösungsmittel für die meisten Metalle. Fairley (J. Chem. Soc. London 1877, 1). H<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> wird in H<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>, K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> in alkalischer Lösung in

H<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> wird in H<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>, K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> in alkalischer Lösung in K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> umgewandelt, Lenssen; nach Weltzien verhält es sich umgekehrt. — Nach J. Quincke (Z. anal. Chem. 31, (1892) 1; C.-Bl. 1892, L. 408) verläuft die Einwirkung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in alkalischer Lösung auf K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> nach: 2K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> + 2KOH + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> = 2K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> + 2H<sub>2</sub>O + O<sub>2</sub>; er empfiehlt diese Reaktion zur gasvolumetrischen Bestimmung von K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Eine neutrale H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösung verwandelt K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> in K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> unter Freiwerden von Alkali. Setzt man zu einer alkalischen Lösung von Ferricyankalium H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, so ändert die Flüssigkeit sofort ihre Farbe und wird schließlich farblos; sie entwickelt beim Stehen oder Erwärmen O und wird gelb und enthält dann K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>. Prud'homme (Bull. Soc. ind. Mulhouse 73, 294; C.-Bl. 1904, I. 408). S. ferner Babralet (Chem. N. 79, (1899) 136). Eine kolloidale Platinlösung (dargestellt nach Bredig durch Kathoden-

zerstäubung im Lichtbogen unter W.) wirkt auf die Zersetzung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> wie Platinmohr. 1 Grammatom Pt in 70 Mill. Liter wirkt noch deutlich katalytisch auf die mehr als millionenfache Menge von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Bei konstanter Menge und konstantem Zustande des katalysierenden Platins erwies sich die H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Zersetzung in neutraler und saurer Lösung als eine monomolekulare Reaktion nach dem Schema: H.O. = H.O + O. Ueber den Einfluß verschiedener Zusätze, sowie der Platinkonzentration und der Temperatur auf die Katalyse s. das Original. Die Platinflüssigkeit zeigt in ihrer katalytischen Wirkung viele Analogien mit geformten und ungeformten organischen Fermenten. Besonders wird auch die Platinkatalyse durch geringe Spuren gewisser Gifte gehemmt; dabei kann sich die Platindüssigkeit ebenso wie viele Fermentlösungen unter Umständen wieder erholen. Bedie und Müller v. Bebrick (Z. physik. Chem 31, (1899) 258; C.-Bl. 1900, I. 323. Die Platingifte lassen sich nach ihrer Wirkung in folgende Gruppen ordnen: sehr starke Gifte sind: HCN (mit Erholung), Jodeyan, Jod. HigCl., H.S. Na.S.O., CO (mit Erholung), P (mit Erholung), PH, (mit Erholung), AsH., HgCN), CS2. Mittelstarke Platingifte sind: Anilin, Hydroxylamin, Brom, HCl, Oxalsänre, Amylnitrit, As.O., Na.SO., mit Erholung), NH4Cl. Schwache Platingifte sind: PO<sub>8</sub>H., NaNO<sub>2</sub>, HNO<sub>2</sub> Pyrogallol, Nitrobenzol, HF und Fluorammonium. Der katalytische Einfluß der Platinlüssigkeit auf die Zersetzung des H.O., wird nicht gehemmt, sondern vermehrt durch Ameisensäure, Hydrazin und verd. HNO<sub>3</sub>. Nahezu indifferent sind KClO<sub>2</sub>. Aethylalkohol, Amylalkohol, Aether, Glyzerin, Terpentinöl und Chloroform. Im allgemeinen wirken die Protoplasmagifte auch auf die Platinkatalyse hemmend, und auch die Reihenfolge der nach der Stärke der Giftwirkung geordneten Stoffe ist vieltach die gleiche. Nicht alle Blutgifte sind auch Platingifte. Berdie und Jkeda (Z. physik. Chem. 37, (1901) 1; C.-Bl. 1901, I. 1260). Ueber die vermutlichen Ursachen der Giftwirkung s. das Original.

Bredie und Reinders (Z. physik. Chem. 37, (1901) 323; C.-Bl. 1901, II. katalytischen Wirkung viele Analogien mit geformten und ungeformten organischen Fer-

87) untersuchten den Einfluß kolloidaler Goldlösungen (nach dem Verfahren von Bredig dargestellt) auf die Zersetzung des H.O., in alkalischer Lösung. In schwach alkalischer Lsg. sind noch 0.0003 mg Gold in einem ccm katalytisch stark bemerkbar. Die Zersetzungsgeschwindigkeit des HaO, folgt bei Gegenwart von kolioidalem Au nicht der Gleichung einer Reaktion erster Ordnung. Sie steigt bei wachsender Goldmenge nicht dieser proportional, sondern schneller als sie. Kcl und Na HPO4 vernindern die Wirksamkeit des Au schwach, aber deutlich. Sehr starke Gifte für die katalytische Wirkung des Au sind Na S und KcN. Schwächer wird die Katalyse durch Na S od oder durch Na S ogehemmt. Durch einen Zusatz von HgCl, wird sie beschleunigt, weil HgCl, durch H2O2 zu Hg (wahrscheinlich in kolloidaler Form) reduziert wird, das selbst als Katalysator wirkt. Aehnlich wie kolloidales Pt und Au wirkt kolloidales Pd auf H2O2

Achnlich wie kolloidales Pt und Au wirkt kolloidales Pd auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ein. Pd, welches mit H behandelt, in 18 Minuten 96 % zersetzte, brachte ohne diese Behandlung in gleicher Zeit nur 25 % zum Zerfall. Auch kolloidales Pt wird durch H, allerdings in geringerem Maße, aktiviert. CO übt zuerst einen lähmenden und nachträglich einen aktivierenden Einfluß auf die Pd-Katalyse aus. Als (lifte wirken: Jod, H<sub>2</sub>S, HgCl<sub>2</sub>, HCN, AsH<sub>2</sub>. Baddie und Fortska (Ber. 37, (1904) 1, 798). S. noch Baddie und Weinmayr (Z. physik. Chem. 42 (1903) 601).

J. H. Kastle und A. S. Lobyenhart (Am. Chem. J. 29, (1903) 565; C.-Bl. 1903, II. 178) folgern aus ihren Untersuchungen über die katalytische Zersetzung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und über die Wirkung der sog. Katalysatorgifte (Am. Chem. J. 26, (1901) 518; 29, (1903) 397; C.-Bl. 1902, I. 453; 1903, I. 1289), daß die Verzögerung der Katalyse des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> durch verschiedene Metalle auf die Bildung dünner, unlöslicher, schützender Schichten zurückzuführen ist, die sich durch Einwirkung des Verzögerers auf das Metall bilden. Der verzögernde Einfluß der betreffenden Substanzen, von denen einige zufälligerweise Gifte sind, ist kein

Einfluß der betreffenden Substanzen, von denen einige zufälligerweise Gifte sind, ist kein Zeichen einer wirklichen Analogie zwischen anorganischen und organischen Katalysatoren. In diesem Sinne von Platingitt zu sprechen sei irreführend. Ueber den vermutlichen Mechanismus der H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Zersetzung durch Katalysatoren s. das Original.

Ueber die Einwirkung verschiedener Salze auf die Katalyse des H.O. durch Platinschwarz und Pankreasentrakt s. Neilson und Brown (Am. J. Physiol. 10, (1904) 225, 335; C.-Bl. 1904, I. 1634). — Ueber die H.O.-Katalyse durch kolloidales Platin s. noch: Price und Denning (Z. physik. Chem. 46, (1904) 89); Price und Friend (J. Chem. Soc. London 85 (1904) 1526; C.-Bl. 1905, I. 138); Liebermann und Genemich (Pelüger's Archiv 104, (1904) 119, 156; C.-Bl. 1904, II. 880, 881); Senter (Proc. R. S. London 74, (1904—1905) 566; C.-Bl. 1905, I. 1684).

Ueber die zur Erklärung der Katalyse aufgestellten Theorien s. Berdig u. Müller v. Berneck (Z. physik. Chem 31, (1899) 258). Gerbaäure, Gallussäure. Pyrogallussäure werden durch Wasserstoffsuperoxyd nicht ge-Gerbsäure, Gallussäure. Pyrogallussäure werden durch Wasserstoffsuperoxyd nicht gebräunt; Indigolösung wird langsam, auf Zusatz von Eisenvitriollösung usw. (vgl. I, 1, 48) rasch entfärbt. Durch H<sub>2</sub>S entfärbte Indiglösung wird gebläut. Blutkörperchen, verschiedene pathologische Absonderungen, wie Kuhpocken- und Blatternlymphe, syphilitischer Eiter u. dgl., ferner die Guajak bläuenden Pflanzensafte, überhaupt alle in Wasser löslichen Proteinstoffe, insbesondere Emulsin und Diastase, die Auszüge aller Pflanzensamen zersetzen das Wasserstoffsuperoxyd in Wasser und Sauerstoff. Durch Erhitzen auf 90 bis 100° verlieren sie diese Eigenschaft; bei den vegetabilischen Stoffen wird die Wirkung durch Gegenwart sehr geringer Mengen von Blausäure verhindert. Schönbein. Bei Emulsin und Myrosin wirkt Blausäure nicht hinderlich. Speichel und Milch bewirken die gleiche Zersetzung. Schabe (Pharm. Vierteljahrsschr. 18, 371, 497). — Von Blut befreite Muskeln, Myrosin Fibrin Blutserum zersetzen das Wasserstoffsuperoxyd energisch. Syntonin wirkt Myosin, Fibrin, Blutserum zersetzen das Wasserstoffsuperoxyd energisch, Syntonin wirkt kann ein, globulinfreies Bluteiweiß schwächer als unreines Eiereiweiß. Albumin und Fibrin

kaum ein, globulinfreies Bluteiweiß schwächer als unreines Eiereiweiß. Albumin und Fibrin zersetzen nicht, wie A Schmidt angegeben hatte, schwach alkalisches Albumin. Giannuzzi (Zeitschr. Chem. 8, 749). — Guajaktinktur wird bei Zusatz von wenig Malzauszug selbst durch die verdünntesten Wasserstoffsuperoxydlösungen gebläut. Schonbrin.

Ueber die Zersetzung des H.O., durch Blut (bzw. Hämoglobin, Hämase usw.) s. Brehame (Compt. rend. 94, (1882) 1720): Bregengrunk (Centralbi. f. Physiologic 1889, 689); Kobert (Pflüger's Archiv 82, (1900) 603); Ville u. Moitessier (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 27, (1902) 1003); Silbergleit und Mosse (C.-Bl. 1905, I. 268); Jolles und Opprindem (Virginow's Archiv 180, (1905) 185); Senter (Z. physik. Chem. 44, (1903) 257; 51, (1905) 673: Proc. R. S. London 74, (1904) 201); durch andere tierische und pflanzliche Extrakte: Becham (Compt. rend. 95, (1882) 925); Gottstein (Virginow's Archiv 133, (1893) 295; Pharm. C.-H. 34, (1893) 674); Laser (C.-Bl. f. Bukter. u. Parasitenkunde 16, (1894) 180); Pozzi-Escot (Bull. de l'Assoc. des Chim. de Suer. et Dist 21, 1247; C.-Bl. 1904, II. 633); Ittebermann (Pflüger's Archiv 104, (1904) 176, 201, 203); Vannevelde (C'.-Bl. 1904, II. 1244; Lorvenhart (Am. J. of Physiol. 13, (1905) 171: C.-Bl. 1905, I, 1359).

Versuche zur Demonstration der Wärmeentwicklung beim Zerfall des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> s. bei Küspert (C.-Bl. 1903, I, 1168). —

KÜSPERT (C.-Bl. 1903, I. 1168). --

VIII. Löslichkeit. — Das Wasserstoffperoxyd ist in allen Verhältnissen mit Wasser mischbar. Aus dieser Lösung friert in der Kälte ein Teil des Wassers heraus. (Vgl. I. 1, 131). — Die Hydrate H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 2H,O, dargestellt durch Vermischen von konzentriertem H2O2 mit Wasser, gefrieren noch nicht bei — 20°, sondern erst in einer Kältemischung aus festem (°C), mit Aether. Wolffenstein (Ber. 27, (1894) III. 3311). — Für die Lösungswärme fand de Forcrand (Compt. rend. 130, (1900) 1620; C.-Bl. 1900, II. 160):  $H_0O_0$  (flüssig) + aq. =  $H_0O_0$  (gel.) + 0.46 Kal.

Dieselben Umstände, welche die Zersetzung des reinen Peroxydes veranlassen, bewirken auch die des in Wasser gelösten, nur daß die Zersetzung minder heftig, nie mit Lichtentwicklung, meistens mit keiner merklichen Wärmeentwicklung verbunden und nicht so schnell beendigt ist. Eine Lösung, welche ihr 8-faches Volum Sauerstoff enthält, füngt erst bei 50° an, Gas zu entwickeln und kommt dann in heftiges Aufwallen, nach dessen Aufhören nur Wasser übrig

geblieben ist. THENARD. Vgl. S. 136.

Wäßriges Wasserstoffperoxyd gibt an viel Aether dasselbe ab; es ist in ätherischer Lösung weit beständiger und destilliert unzersetzt mit über. Durch Schütteln mit dem vierfachen Vol. Wasser oder kleinen Mengen KOH-Lösung inst es sich dem Aether wieder entziehen. – Eine ütherische Lösung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bereitet Borrous durch allmühliches Eintragen von unreinem, durch Verbrennen von Natrium erhaltenem Natriumperoxyd in eine Mischung von 1 T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 24 T. Wasser unter Vermeidung der Erwärmung und wiederholtes Schütteln mit Aether (*J. pr. Chem.* 80, 58; *J. B.* 1859, 679). — H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> kann aus W. nur sehwer ausgeäthert werden. Eine 50% ige Lösung enthielt nach sech-maligem, anhaltendem Ausschütteln mit reichlichen Mengen von Aether noch ungefähr die Hälfte des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Verdünntere Lösungen eignen sich um so weniger zur Aetherextraktion, als durch das anhaltende Schütteln eine beschleunigte Zersetzung stattfindet. Brul (Ber. 28, (1895) III. 2855). — Ueber den Verteilungskoeffizieuten zwischen W. und Aether s. J. Ossiporr u. S. Рогогг (J. russ. phys.-chem. Ges. 35, (1903) 637; С.-Ві. 1903, П. 1265).
In Petroleumäther ist H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> unlöslich und scheint nicht darauf zu wirken. Ваин.

(Ber. 28, (1895) 2855). IX. Verbindungen des Wasserstoffperoxyds, a) Kristallhydroperoxyd. — H.O.,

geht wie H.O mit vielen Salzen Molekülverbindungen ein, in denen man es analog als Kristallhydroperoxyd aufzufassen hat. Wiede (Ber. 31, (1898) 516) erhielt folgende überchromsaure Salze: NH<sub>4</sub>.CrO<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, — KCrO<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (vgl. S. 141); Tanatar (Z. anorg. Chem. 28, (1901) 255) die Verbindungen KFl.H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>; Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,9H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; NaNO<sub>2</sub>,Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,8H<sub>4</sub>O. Weitere derartige Verbindungen s. bei Tanatar Ber. 32, (1899) 1544; Melikoff und Pissarjewski (Ber. 30, (1897) 3144; 31, (1898) 152, 446, 953); Kasanezkt (J. russ. phys.-chem. Ges. 34, (1902) 202, 388; 35, (1903) 57); Stardel (Z. angew. Chem. 15, (1902) 642). Nach R. Willsfätter (Ber. 36, (1903) 1828, kristallisieren acht viele Salze aus H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-haltigen Lösungen mit Kristallydroperoxyd z. B. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; Nach R. Willsfätter (Ber. 36, (1903) 1828, kristallisieren acht viele Salze aus H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-haltigen Lösungen mit Kristallydroperoxyd z. B. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; Nach R. Willsfätzer (Ber. 36, (1903) 1828, kristallisieren acht viele Salze aus H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-haltigen Lösungen mit Kristallydroperoxyd z. B. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; Nach R. Willsfätzer (Ber. 36, (1903) 1828, kristallisieren acht viele Salze aus H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-haltigen Lösungen mit Kristallisieren acht viele Salze aus H<sub>3</sub>O<sub>3</sub>-haltigen Lösungen mit Kri Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O, '/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, ferner Alaun, Aluminiumsulfat, Borax und Natriumacetat. Derartige Salze sind gesignet. Persulfate und Perkarbonate aus vielen Anwendungen zu verdrängen und auch, da sie sich bequem dosieren lassen, wäßrige H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lösungen in der medizinischen Anwendung zu ersetzen. Im Vakuum über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geben sie rasch ihr Kristallwasser und langsam das gebundene H.O. ab.

b) Salze des Hydroperoxyds. - Seiner sauren Natur entsprechend (vgl. 1. 8. 133 u. 134) vereinigt sich H.O. mit Basen, vor allem mit den Hydroxyden der Alkali- und Erdalkalimetalle zu kristallisierten Verbindungen, die als Salze des Hydroperoxyds aufzutassen sind, wie z. B. Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,8H<sub>2</sub>O - Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Als Salze des Hydroperoxyds autzmassen sind, wie z, B. Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O - Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Na<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, 2H<sub>4</sub>O - K<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, 2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> - BaO<sub>4</sub>, 8H<sub>2</sub>O - BaO<sub>5</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> usw. Schönz (Ann. Chem. 192, (1878) 257; 193, (1878) 241). Weiteres s. bei den betreffenden Metallen, sowie bei de Foncant (Compt. rend. 130, (1900, 716, 778, 1250); Calvert (Z. physik. Chem. 38, (1901) 513). — Durch Einwirkung von NH<sub>4</sub> auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in ätherischer Lösung erhielten Melikopp und Pissarbusski (Ber. 30, (1897) 3144; 31, (1898) 152, 446) Ammoniumperoxyd (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> als kristallisierte Verbindung (s. diese). Marcusk und Wolfperstein (Ber. 34, (1901) 430) erhielten durch Einwirkung von H O<sub>2</sub> auf aut Lupetidin die Verbindung H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 2C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>N, die gleichfalls als ein Salz des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu betrachten ist.

C) Verbindungen des  $H_2O_2$  mt Salzen. — Wenn man die Lösungen der Alkalikarbonate und -bikarbonate mit  $H_1O_2$  versetzt und dann mit Alkohol fällt, erhält man Verbindungen von folgender Zusammensetzung, z. B. Na, CO,, 1', 2H<sub>2</sub>O — Na, CO,, '', 4H<sub>1</sub>O = H<sub>2</sub>O — K<sub>2</sub>CO,, 2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 2H<sub>2</sub>O der (KOO)<sub>2</sub>CO,2', 4H<sub>2</sub>O — K<sub>2</sub>CO,, 3H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> — (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO,, 2H<sub>2</sub>O usw. Diese Verbindungen unterscheiden sich scharf von den auf elektrolytischem Wege dargestellten Perkarbonaten (s. Constan u. Hansen (Z. Elektrochem. 3, 137; Patrathl. 18, (1897) 252). Mau kann sie vielleicht als Vereinigungen von Metallsuperoxyden mit CO, betrachten. In mößeigen Lösung garfellen sie in Alkalikarbonat und 14 O. Taxaran (Ber

(1897) 252). Mau kann sie vielleicht als Vereinigungen von Metallauperoxyden mit CO<sub>2</sub> betrachten. In wäßriger Lösung zerfallen sie in Alkalikarbonat und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Tanatar (Ber. 32, (1899) 1544); Kasanszky (J. russ. phys.-chem. Ges. 34, (1902) 202, 388; 35, (1903) 57: C.-Bl. 1902. I. 1263; II. 96: 1903. I. 809) (s. unter Kalium und Natrium).
Versetzt man Natrium- oder Ammoniumphosphat oder Natriumarsenat mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und dann mit Alkohol, so erhält man die Verbindungen (NaO.), NaO)PO.6 ', H<sub>2</sub>O - (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>PO<sub>6</sub> - Nu<sub>2</sub>As<sub>2</sub>O<sub>12</sub>, 21H<sub>2</sub>O (?). Sie lösen sich in Wasser unter Rückbildung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das ausgeäthert werden kann. Petrenko (J. russ. phys.-chem. Ges. 34, (1902) 204, 391; C.-Bl. 1902, I. 1263; II. 95. — Ueber die Einwirkung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auf Salze s. noch Melikope (J. russ. phys.-chem. Ges. 34, (1902) 207; C.-Bl. 1902, I. 1264).
Al Verbindungen und Säugen. Durch Einwirkung von Säugen oder.

Verbindungen mit Säuren. - Durch Einwirkung von Säuren oder Säureanhydriden auf H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oder Peroxyde entstehen Persäuren bzw. Peroxydsäuren (s. Baeyer u. Villiger (Ber. 33, (1900) 2479), Verbindungen, die sich vom H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> durch Ersatz eines oder beider H-Atome durch Säureradikale ableiten. In frejem Zustande sind die Persäuren oft nicht bekannt, wohl aber in Lösung oder in Form ihrer Salze. So erhält man durch

O S OH . BAKYRE Einwirkung von konz. H2SO4 auf H2O2 die sog. CARO'sche Säure u. VILLIGER (Ber. 33, (1900) 126; 34, (1901) 853); s. auch Caro (Z. angew. Chem. 1898, 845).

die ihrerseits auch durch Hydrolyse der elektrolytisch darstellbaren Peroxydschwefelsaure ON OH HO sich bildet, und durch weitere Hydrolyse wieder in HyO2 und

H.SO, zerfällt. Weiteres s. unter Perschwefelsäure. - Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf BaO, erhült man Acetylperoxyd CH1. CO.OO CO CH1, das analog der Peroxydschwefelsäure mit W. in Essigsäure und Acetpersäure zerfällt nach: C,H<sub>3</sub>O,OO C,H<sub>3</sub>O + H<sub>2</sub>O = CH<sub>3</sub>CO OH -- CH<sub>3</sub>CO,OOH. Auch die Acetpersäure wird durch W. in Essigsäure und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gespalten. Clover u. Richmond (Am. Chem. J. 29, (1903) 179; C-Bl. 1903,

I. 958). - Besonders leicht geht H2O2 in saurer Lösung mit Metallsäuren Verbindungen ein, die oft charakteristisch gefärbt sind und deshalb zum Nachweise sowohl des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> wie auch des betreffenden Metalles dienen. So bildet sich bei der Einwirkung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in schwefelsaurer Lösung auf CrO<sub>2</sub> blaue Geberchromsäure Barreswit. (Compt. rend. 16, (1843) 1085) (s. oben S. 141), auf V<sub>2</sub>O<sub>6</sub> rote Lebervanadinsäure. Barreswit. (l. c.) und G. Wenture (J. pr. (hem. 83, (1861) 195), auf TiO<sub>2</sub> orangegelbe Cebertitansäure, Schönn (Dingl. pol. J. 210, (1873) 317; Weiller (Ber. 15,

(1882) 2502) usw. Veber die Einwirkung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Molyhdänsäure s. Desmes ds. Bd. S. 140. Die Uebersäuren, wie die Ueberuran-, Ueberwolfram-, Uebermolyhdän-, Vebertitan- und Ueberborsäure verbinden sich mit Metallperoxyden zu Salzen, übersauren Peroxyden. Мешкорг u. Pissanjewski (Ber. 30, (1897)

2902: 31, (1898) 632, 678, 953).

e) Organische Derivate des H, O,. - Bei der Autoxydation organischer Verbindungen entstehen Peroxyde, die sich mit Wasser zu H.O. umsetzen; s. S. 129. Derartige Verbindungen, die als einfach und zweifach alkylierte bzw. acylierte Hydroperoxyde aufzufassen sind, entstehen auch bei der Einwirkung von  $H_2O_3$  oder Metallsuperoxyden auf organische Verbiudungen aller Art und sind sehr zahlreich dargestellt worden. Siehe hierüber: Barver u. Villiager (Ber. 32, (1899) 3625; 33, (1900) 124, 858, 1569, 2479, 3387; 34, (1901) 738, 755, 762); ferner Brodie (J. Chem. Soc. London 17, 274); Prehmann u. Vanino (Ber. 27, (1894) 1510); Wolffenstein (Ber. 28, (1895) 2265); Vanino u. E. Thible (Ber. 29, (1896) 1724); New (Ann. Chem. 298, (1897) 274); Clover u. Richmond (Am. Chem. J. 29, (1903) 179); Clover u. Houghton (Am. Chem. J. 32, (1904) 43).

X. Physiologische Wirkung. - Jede durch ein geformtes Ferment bewirkte Garung wird durch H.O. sofort und dauernd sistiert, indem das Ferment getötet wird, wie beispielsweise Bierhefe, alle mikroskopischen pflanzlichen Organismen und alle Vibrionen. Die ungeformten Fermente werden durch H.O. nicht in ihrer Wirkung beeinflußt. P. Bert u. P. Regnard (Compt. rend. 94, (1882) 1383; J. B. 1882, 1234); s. dazu Bechard (Compt. rend. 94, (1882) 1601); ferner Hamler (J. Chem. Soc. London 39, (1881) 326. — H.O. ist für tierisches Protoplasma ein heftiges (fift. Infusorien werden durch eine neutrale H.O.-Löung vom Gehalte 1:10000 in ½ bis ½ Stunde getötet. J. Panneh (C.-Bl. f. Physiol, 1880, 377; C.-Bl. 1890, I. 174). — Chodat u. Bach (Ber. 35, (1902) 1275) schlossen, daß H.O. kein Protoplasmagift ist, da gewisse Pilze in Nährlösungen zu gedeihen vermögen, denen 0.25 °, ja in einem Falle sogar über 1% H.O. zugesetzt war. Demgegenüber bemerkt O. Lozw (Ber. 35, (1902) 2487), daß gerade Pilze sehr reichlich Kataluse enthalten (vgl. S. 127), und infolgedessen das in die Zelien eindringende H.O. leicht zerstören können. — Ueber die bakterientötende Wirkung des H.O. s. noch Miquel (Monit. scient. [3] 14, (1884) 170); Coppola (Ann. chim. farm. [4] 6, (1887) 192) und Boszean (Compt. rend. 140, (1905) 50. Capranica u. Colasanti (Ber. 16, (1883) 1105; J. B. 1983, 1483) haben die Wirkungen des H.O. auf den Organismus studiert. Die giftige Wirkung desselben ist ähnlich der des komprimierten Sauerstoffs und beeinflußt besonders die Funktionen des Rückenmarks, dessen Teberreiztheit sich durch Krämpfe kundgibt. Im Haru tritt Zucker auf. Die tödliche subgetötet wird, wie beispielsweise Bierhefe, alle mikroskopischen pflanzlichen

Leberreiztheit sich durch Krämpfe kundgibt. Im Haru tritt Zucker auf. Die tödliche sub-kutane Dosis ist für einen Hund von 3 kg Gewicht 25 ccm, für einen Hund von 13 kg

75 cem einer 40,0 igen Lösung

XI. Verwendung. - 1. Zum Bleichen. - Vor Chlorkalk, SO., KMnO., CrO. usw, besitzt es insbesondere den Vorzug, daß die Pflanzen- und Tierfaser selbst bei längerer Einwirkung nicht angegriffen wird. Es werden durch H.O. mit Erfolg gebleicht: Federn, Haare, Wolle, Seide, Leinwand, Banmwolle, Effenbein, Knochen, Holz, Felle, Leder usw. Errul (Chem. N. 45, 1882, 71; J. B. 1882, 1473); Witz (Dingl. pol. J. 250, (1883) 271); Kayser (Dingl. pol. J. 257, (1885) 436); Lindner (Mont. scient. [3] 15, (1885) 818); Löuner (Dingl. pol. J. 258, (1895) 86); Errul (C.-Bl. 1888, 352; J. B. 1888, 2859); O. N. Witt (Dingl. pol. J. 270, (1888) 273, 116); Görning (Chem.-Ztg. 13, (1889) 560); Bourgourden J. Am. Chem. Soc. 12, 1890) 64); Koller (C.-Bl. 1890, I. 240); Köchlis-Baumgarther (C.-Bl. 1890, I. 240); Koller (Compt. rend. 112, 1891) 1374) u. C.-Bl. 1889, I. 411).

Als Kosmetikum, zum Blandbleichen dunkler Haure. v. Schrötter (Ber. 7, (1874) 980). — Lunge (Dingl. pol. J. 259, (1886) 196; J. B. 1886, 2182) schlug vor. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> als Antichlor zur Entsernung der letzten Sparen der Chlorverbindungen aus gebleichten Pflanzenfasern zu verwenden. Ebeuso gelingt es, mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> aus Wolle und Seide die schädlich wirkenden Reste der SO<sub>2</sub> zu entsernen.

2. Als Desinfektionsmittel. - KINGZETT (Monit. scient. [3] 7. (1877) 715; J. B. 1877, 2. Als Desinjektionsmitet. — Kingzett (Monit. scient. [3] 7, (1871) 715; J. B. 1877, 1178) beobachtete, daß die durch Oxydation aus Terpentinib bei Anwesenheit von W. und Luft entstehenden Produkte. Kampfersäure und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, die in dem Wasser gelöst bleiben, diesem eine stark antiseptische und desinfizierende Wirkung verleihen: er brachte derartige Lösungen unter dem Namen "Sanitas" in den Handel. — Als Desinfektionsmittel für Trinkwasser wurde H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> von Altehöver (C.-Bl. f. Bakteriol. u. Parasitenkde. S. (1890) 129) empfohlen. S. auch Köster (Arch. Hyg. 50, 364; C.-Bl. 1805, I. 948); ferner C.-Bl. 1899, I. 411 und Wochenschr. f. Brauerei S. (1891) 706; C.-Bl. 1801, II. 272).

I. 411 und Wochenschr. f. Brauerei S. (1891) 706; C.-Bl. 1801, II. 272).

3. Als Konserwerungsmittel für Milch. — Schrodt (C.-Bl. 1884, 67); Jablin-Gonnet (Ann. chim. anal. appl. 6, 129: C.-Bl. 1901, I. 1173). Nach Renard (Monit. scient. 14) 18. (1904) I. 39; C.-Bl. 1904, I. 397; ist die mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> behandelte Milch nicht steril hält sich aber viel länger als gewöhnliche Milch. S. auch Gordan (C.-Bl. f. Bakter. m. Parasitenkile. II. 13, 716; C.-Bl. 1905, I. 551). Ueber den Nachweis von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in Milch s. Arnold und Menten. (Z. Unters. Nahr.-Gemusm. 6, (1903) 305, 548; und Utz (C.-Bl. 1905, I. 1432). — Zur Konservierung von Bier ist H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ungeeignet. Weingärtner (C.-Bl. 1995, I. 1432). — Zur Konservierung von Bier ist H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ungeeignet. Weingärtner (C.-Bl. 1995, 1. 1432). — Zur Konservierung von Bier ist H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ungeeignet. Weingärtner (C.-Bl. 1995, 287); (Wochenschr. f. Brauerei S. 706). — Der Ersatz der Salpetersäure in galvanischen Klementen durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ist nicht zu empfehlen. Könto (Ann. Phys. [2] 17, (1882) 347). — A. Smith (J. B. 1873, 1131) empfahl H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in der Photographie zu verwenden, um den Photographien die letzten Reste Natriumthiosulfat zu entziehen. — Ueber die Verwendung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zur Katatypie s. O. Gros (D. R.-P. 147131, 153769 und 158368).

A. SMITH (J. B. 1873. 1131) emptain H-O<sub>2</sub> in der Photographie zu verwenden, und den Photographien die letzten Reste Natriumthiosulfat zu entziehen. — Ueber die Verwendung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zur Katatypie s. O. Gros (D. R.-P. 147 131, 153 769 und 158 368).

4. Als Rengenz. — Im Laboratorium findet H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mannigfache Verwendung, so zur Darstellung von Sauerstoff (s. I. 4 und 5) und zu Oxydationen, besonders in der quantitativen Analyse. Siehe hierüber A. Classen und O. Bauer (Ber. 16, (1883) 1061); C. H. Jones (The Analyst. 16, (1890) 215); Donath (Chem.-Ztg. 15, (1891) 1085; Ross (J. Am. Chem. Soc. 18, (1886) 918); Lerbis (Pharm. Ztg. 42, (1897) 148); Friedhelm und Brühl (Z. anal. Chem. 38, (1886) 918); Lerbis (Pharm. Ztg. 42, (1897) 148); Friedhelm und Brühl (Z. anal. Chem. 38, (1886) 188); 681; 44 (1905) 388); Jannasch (Leitfaden der Gewichtsanalyse 1904).

XII. Nachiecis und Bestimmung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Siehe hierüber außer den im Vorangehenden enthaltenen Angaben noch: Schöns (Z. anal. Chem. 9, (1870) 41, 330); Hamel (Compt. rend. 76, (1873) 1023); Schöns (Dingl. pol. J. 210, (1873) 317); Schöns (Z. anal. Chem. 1879, 133); Wurdster (Ber. 19, (1886) 3195, 3206); Thoms (Arch. Pharm. [3] 25, (1887) 335); Cortamns (J. B. 1888, 2026); Kingert (C-Bl. 1888, 688); Bokorny (Ber. Bat. 7, (1889) 275); Wurster (Ber. 22, (1889) 1910); Fairley (Chem. N. 62, (1890) 227); Deniges (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 5, (1891) 542); Gengal (L'Orosi 15, (1892) 295); Ilosvay de Nagy Ilosva (Ber. 28, 1895, 2020); C. E. Smith (Am. J. Pharm. Chim. [6] 14, (1902) 422); Aloy (Bull. Soc. Chim. Paris [3] 27, (1902) 734; Mae Lachlan (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 216); Friend (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 65; J. Chem. Soc. London 85, (1904) 597, 1533).

C. Höhere Hydroperoxyde.

#### C. Höhere Hydroperoxyde.

1. Wasserstoff trierryd,  $H_1O_3$ . — Barment (Pogg. 89, 38) glaubte gefunden zu haben, daß das elektrolytisch dargestellte (Izon Wasserstoff enthalte und gab ihm die Formel HO, = 25) =  $H_2O_3$  (S. Ozon, I. 1. 41 u. 48). — Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 21, (1880) 176; J. B. 1980–255; vermutete die Bildung von  $H_1O_3$  bei der Einwirkung von KMnO<sub>4</sub> auf  $H_2O_2$  bei

niederer Temperatur: 5 S. 126.

2. Wasserstofftetroxyd.  $H_1O_4$  — A. Bacu (Ber. 33, (1900) 1506) untersuchte, ob der bei der Einwirkung von KMnO, auf  $H_2O_7$  in schwefelsaurer Lösung entwickelte  $O_7$  dem Permanganatverbrauche entspreche nach:  $2\text{KMnO}_4 - 5\text{H}_2\text{O}_7 + 3\text{H}_2\text{SO}_4 = \text{K}_2\text{SO}_4 + 2\text{MnSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}_7 + 3\text{H}_2\text{SO}_4$  and fand in verschiedenen Fällen bedeutend hohere Sauerstoffmengen, so besonders 1811, 0 — 50, and fand in verschiedenen Fällen bedeutend hohere Sauerstoffmengen, so besonders bef der (Abo'schen Sänre (aus H,O, und konz. H,SO,) Zur Erklärung nahm er die Existenz einen Hydrotetroxyds H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> an, das mit KMnO, rengieren müßte nach: 2KMnO, + 5H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 3H<sub>2</sub>SO, = K<sub>2</sub>SO, + 2MnSO, + 8H<sub>2</sub>O + 10O<sub>2</sub>. Gegen seine Versuche und seine Folgerungen wurden jedoch Einwände erhoben von H. E. Armstrono (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 134. Barven u. Villiger Ber. 33, (1900) 2488); W. Ramsay (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 137. J. Chem. Soc. Landon 79, (1901) 1224; A. M. Cloveb (Am. Chem. J. 29, (1903) 463); biehe dazu Bach (Ber. 33, (1900) 3111 u. 35, (1902) 1589, und bei Ozonsäure (I. 50).

3. Wasserstoffsuboxyd. — Kastner (Berl. Jahrb. 1820, 472) glaubte durch wiederholtes Sättigen des Wassers mit Schwefelwasserstoff in der Kälte und Entziehen des Schwefels mittels verschiedener Metalle ein Wasserstoffsuboxyd erhalten zu haben. De Marty will gefunden haben, daß das Wasser sich unch und nach mit immer mehr Wasserstoffens in

gefunden haben, daß das Wasser sich nach und nach mit immer mehr Wasserstoffgas, in 2 Jahren nicht ganz mit einem gleichen Vol., vereinigen lasse.

# HELIUM, ARGON, NEON, KRYPTON und XENON.

Literatur:

Literatur:

Lord Rayleigh. Proc. R. S. London 53, (1893) 146; 55, (1894) 340; 50, (1895) 198; 60, (1896) 56; 64, (1900) 68; Chem. N. 67, (1893) 183, 198, 211; 69, (1894) 231; 71, (1895) 299; 72, (1895) 223; 73, (1896) 75, 247; 74, (1896) 260; Phil. Mag. [5] 49, (1900) 220; [6] 5, (1908) 677.

Lord Rayleigh u. William Ramsay. Phil. Trans. 186, (1895) 187; Proc. R. S. London 57, (1895) 265; Chem. N. 70, (1894) 87; 71, (1895) 51—63; J. Chem. Soc. London 70, (1895) 99; J. pr. Chem. [2] 51, (1895) 214.

W. Rambay. Proc. R. S. London 58, (1895) 65, 81; 59, (1896) 325; Chem. N. 71, (1895) 151, 211, 268, 299; 72, (1895) 51; 73, (1896) 283; 79, (1899) 13; 97, (1903) 159; J. Chem. Soc. London 67, (1895) 107; 70, (1896) 19; Compt. rend 120, (1895) 269, 660, 1049; Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 433; Ber. 31, (1898) 3111.

W. Rambay u. J. N. Collie. Proc. R. S. London 59, (1895) 257; 60, (1896) 53, 206; Chem. N. 71, (1895) 268; 73, (1896) 259; 74, (1896) 75, 209; Compt. rend. 123, (1896) 214, 542; C.-Bl. 1896, I. 738.

W. Rambay u. M. W. Traverb. Proc. R. S. London 60, (1896) 442, 449; 61, (1897) 267; 62, (1897) 225, 316, 383; 63, (1898) 437; 64, (1899) 183; 67, (1900) 329; Chem. N. 78, (1898) 154; Compt. rend. 126, (1898) 1610, 1762; Z. physik. Chem. 26, (1898) 135, 564; 28, (1899) 241; 35, (1900) 634; 38, (1901) 641.

W. Ramsay u. Soddy. Proc. R. S. London 72, (1903) 204; 73, (1904) 346; Z. physik. Chem. 47, (1904) 490; 48, (1904) 682.

J. Dewar. Chem. N. 70, (1894) 682.

J. Dewar. Chem. N. 70, (1894) 682.

47, (1904) 490; 48, (1904) 682. 8. Chem. N. 70, (1894; 87, 88, 109; 78, (1898) 70; 84, (1901) 49; Proc. Chem. Sov., 1897—98, Nr. 195, 129; Proc. R. S. London 68, (1901) 389; 74, (1904) 122, 127; Compt. rend. 138, (1904) 190; 139, (1904) 261, 421; Ann. Chim. Phys. [7] 14, (1898) 145.

H. Moissan. Compt. rend. 120, (1895) 966; 126, (1898) 1689; 135, (1902) 1085, 1278; 137, (1903) 600, 773; 138, (1904) 936.

Berthelot. Compt. rend. 120, (1895) 235, 581, 660, 662, 797, 1316, 1386; 124, (1897) 113; 126, (1898) 1613; 129, (1899) 71, 378.

Ferner siehe M. Muodan, Argon und Helium, zwei neue gasförmige Elemente. Sammlung chem. u chem.-techn. Vorträge, herausgeg. von F. B. Ahrens Bd. I Heft 4 (Stuttgart 1896). — Eine Literaturzusammenstellung gibt C. Le Roy Parker (J. Am. Chem. Soc. 19, (1897) 124).

Die Stellung der seltenen Gase im periodischen System. - RAMSAY u. TRAVERS (Proc. R. S. London 67, (1900) 329; C.-Bl. 1901, I. 360) gruppieren die seltenen Gase der Atmosphäre in eine besondere Reihe zwischen die Halogene und die Alkalimetalle, eine Anordnung, die ziemlich allgemein Annahme fand:

H 1	He 4	Li 7	Be 9
F 19	Ne 20	Na 23	Mg 24
Cl 35.5	A 40	K 39	Ca 40
Br 80	Kr 82	Rb 85.5	Sr 87
J 127	X 128	Cs 133	Ba 137

Siehe hierzu roch: Raylrigh u. Rambay (Chem. N. 71, (1895) 51; Berthelot (Compt. rend. 120, (1895) 235), Debley (Chem. N. 71, (1895) 75; 72, (1895) 297; 73, (1896) 13), Lecoq de Boisbaudray (Compt. rend. 120, (1895) 361), Sedgwick (Chem. N. 71, (1895) 139; 78, (1898) 293), E. A. Hill (Sill, Am. J. Set. [3] 40, (1895) 407; Nashni (Gazz, Chim. Ital. 25, (1895) II. 37), F. Ramg (Chem. N. 72, 1895) 200), W. W. Andrews (Chem. N. 71, (1895) 235), (Ilabstone (Chem. N. 72, (1895) 223), W. Preyer (Ber. 29, (1896) 1040), H. Wilde (Chem. N. 72, (1895) 291; Compt. rend. 134, (1902) 770), W. Rambay (Chem. N. 73, (1896) 283), W. Crookes (Proc. R. S. London 63, (1898) 408; Z. anorg. Chem. 18, (1898) 72), Piccini (L'Orosi 21, (1898, 361), Brauner (Ber. 32, (1899) 708), Rowe (Chem. N. 80, (1899) 74). — Ueber eine Voraussage des Neods bzw. Argods 8, Sedgwick (Chem. N. 78, (1898) 293) und C. J. Reed (Chem. N. 71, (1895) 213).

#### Helium - He4.

A. Entdeckung. - (Vgl. Ramsay, Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 433.) Gelegentlich der Sonnenfinsternis am 18. Aug. 1868 wurde bei der spektroskopischen Untersuchung der Chromosphäre eine Linie beobachtet, deren Lage sich sehr der der bekannten D-Linien des Natriums näherte, und die auch von den meisten Beobachtern als Na-Linie betrachtet wurde. Natriums naherte, und die auch von den hielsten Beobachtern als Na-Linie betrachtet wurde. Janssen (Compt. rend. 67, (1868) 838) erkannte jedoch, daß diese Linie nicht mit den Na-Linien zusammenfalle und nannte sie  $D_3$ . Frankland u. Lockyen (Proc. R. S. Londom 17, (1868–91) schrieben sie einem auf der Erde unbekannten Elemente zu, das sie nach seinem Vorkommen auf der Sonne ( $\lambda i n r$ ) Helium benannten. Die Linie  $D_3$  ( $\lambda$  == 5875.98) und einige andere sie stets begleitende Linieu, die gleichfalls keinem bekannten Elemente angehörten, wurden später wiederholt nicht nur im Spektrum der Sonne, sondern auch in dem verschiedener Fixsterne und Nebelflecken beobachtet. Lockyen (Proc. R. S. London

62, (1897 52). Im Jahre 1882 glaubte (Palmirri (Gazz. Chim. Ital. 12, (1882) 556) das Helium in vulkanischen Produkten des Vesuvs aufgefunden zu haben. Er bestimmte die Wellenlänge der Linie 19, zu 5875, scheint aber kein Gas isoliert zu haben. Nach Nasin: u. Anderdent (Atti R. Acrad, Lincei Roma [5] 13, (1904) I. 368; C.-Bl. 1904 II. 60) gelingt es beim direkten Erhitzen des Minerals in der Bunsenflamme nicht, weder in den verschiedensten Inkrustationen von Vesuvausbrüchen, noch in den heliumhaltigen Mineralien, wie Monazit,

Uraninit usw. spektroskopisch Helium nachzuweisen.

Nach der Entdeckung des Argons durch Rayleigh u. Ramsay (s. S. 158) wurde Ramsay durch Myers auf eine Beobachtung Hillebrand's (Sill. Am. J. Sci. [3] 40, (1890) 384; 42, (1892) 390; C.-Bl. 1890, II. 968; 1892, II. 751; aufmerksam gemucht, duß verschiedene Uranpecherze (Bröggerit, Cleveït) bei der Behandlung mit einer nicht oxydierenden anorganischen Säure und beim Schmelzen mit Alkalikarbonat im CO<sub>2</sub>-Strom ein Gas entbinden, das Hillebrand für N hielt, das aber möglicherweise Argon sein könne. Ramsay (Chem. N. 11, (1895) 151; C.-Bl. 1895, L. 567) fand, daß das Gas aus Cleveït nach Entfernung des N im Phöckun'schen Rohr tatsächlich das Argonspektrum zeigte. Das Spektrum enthielt aber außerdem noch eine gelbe Linie, die den D-Linien des Natriums nahe lag, aber nicht mit ihnen zusammenfiel, sowie mehrere andere im Rot, Grün, Blau und Violett, die dem atmospärischen Argon fehlen. Crookes Chem. N. 71, (1895) 151) bestimmte die Wellenlänge der gelben Linie zu 5874.5 und erkannte, daß sie mit der Heliumlinie Da der Chromosphäre identisch ist. — Rusge u. Pasches (Chem.-Ztg. 19, (1895) 997; C.-Bl. 1895, II. 209, 282) hielten die Identität der Heliumlinie im Spektrum des aus Cleveit entwickelten Gases mit der Heliumlinie des Sonnenspektrums für nicht erwiesen. Die Uleveitlinie ist doppelt und besteht aus einer sehr hellen und einer schwächeren Linie, deren Wellenlängen bei 5875.883 bzw. 5876.206 liegen, während die Heliumlinie der Sonne bei 5875.982 liegt. S. auch Chem. N. 71, (1895) 283 und W. Huggirs (Chem. N. 71, (1895) 283). Nuch Huggirs (Chem. N. 72, (1895) 27; C.-Bl. 1895, II. 462) gelingt es indes, auch die Heliumlinie b<sub>a</sub> des Sonnenspektrums doppelt zu sehen, wenn man die Chromosphäre etwas vom Rande entfernt beobachtet. Auch von Hale soll die Linie D<sub>3</sub> als Doppellinie beobachtet worden sein. Vgl. Rever n. Pascues (Math. natw. Mitt. Berlin 1895, 323) und Wilde (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 466).

Bald nach der Entdeckung des He wurden Zweifel an dessen elementarer Natur geäußert, die sich jedoch als nicht gerechtfertigt erwiesen; s. hierzu B. Brauner (Chem. N. 71, (1895) 271; 74, (1896) 223), Rayleigh (Chem. N. 74, (1896) 260), E. A. Hill (Sill. Am. J. Sci. [3] 50, (1895) 359).

Ueber die Stellung des Heliums im periodischen System s. S. 149f.

B. Vorkommen. — a) In Mineralien. Nach der Entdeckung des He im Clevest werdehte Ramsay in Gemeinschaft mit J. N. Collik u. M. W. Thavers (J. Chem. Soc.

London 67, (1895) 684: Proc. R. S. London 60, (1896) 442; C.-Bl. 1895, II, 455; 1897, I. 617) eine große Auzahl von Mineralien auf He und stellte dessen Vorhandensein fest im Aeschinit, Bröggerit, Cerit, Cleveït, Eliasit, Fergusonit, Hjelmit, Malakon, Monazit, Orangit, Orthit, Pechblende, Polykras, Samarskit, Tantalit, Xenotim, Yttrotantalit.— In den meisten dieser Mineralien fand auch Lockver Compt. rend. 120, (1895) 1103; Chem. N. 72, (1895) 283; Helium und außerdem noch in den folgenden: Gummit, Pyrochlor, Thorogummit, Uranit und Yttrogummit. Es ist bemerkenswert, daß alle Mineralien, die Helium liefern, Uran, Yttrium, Thorium oder ein Gemenge dieser drei Metalle enthalten. Der Malakon, welcher Argon und Helium, das Argon aber in großem Ueberschuß enthalt, ist uranfrei und das einzige Mineral, welches Argon in merklicher Menge gibt. Ramsay (Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898–433).

Die verschiedenen Mineralien liefern sehr wechselnde Mengen Gas: 1 g des Uranits

von Hillebrand gab 13.5 ccm He, ein norwegischer Cleveit 6.1 ccm, ein Bröggerit 1.8 ccm, Monazit, Fergusonit, Samarskit bis zu 1.5 ccm He pro 1 g. 1 g Columbit lieferte 1.3 ccm Gas, hauptsüchlich Helium, zirkonhaltige Pechblende aus Colorado 0.36 ccm Gas mit 0.27 Gas, hauptsächlich Helium, zirkonhaltige Pechblende aus Colorado 0.36 ccm Gas mit 0.27 bis 0.3 ccm He. Malakon von Hitteroe (Norwegen) 2.4 ccm Gas, aus A und He bestehend; andere Mineralien lieferten nur Spuren von He. Ramsay u. Trayuns (Proc. R. S. London 60, (1836) 442; C-Bl. 1897, I. 617), Ramsay (Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 433). — Ueber das Vorkommen von He im Cleveït s. auch Cleve (Compt. rend. 120, (1895) 834; Chem. N. 71, (1895) 201; C.-Bl. 1895, I. 1000, 1052), in einem uranreichen zirkonführenden Sande von der brasilianischen Küste, H. Wilder (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 466). — Ein braunes, reguläres Mineral von Ivitut in Grönland, welches hauptsächlich ('aFl. neben Fluoriden der Cer- und Yttriumgruppe enthält, glüht, wenn man es in eine schwach glühende Platinschale streut, mit intensiv goldfarbenem Lichte auf unter Abgabe von He und einer Kohlenstoffverbindung. J. Thomsen (Z. physik. Chem. 25, (1898) 112; C.-Bl. 1808, I. 656). — Moissan u. Deblanders (Compt. rend. 126, (1898, 1689) tanden He neben A im Cerit, Techersing (Journ. russ. phys.-chem. Ges. 29, 291; Z. Krust. 31, (1899) 514) in Cermineralien Techessik (Journ. russ. phys.-chem. Ges. 29, 291; Z. Kryst. 31, (1899) 514) in Cermineralien com Kaukasus. — Carnotit enthält kein Helium, ohwohl er sehr stark radioaktiv ist (s. unter Bildung, S. 152). E. P. Adams (Sill. Am. J. Sci. [4] 19, (1905) 321; C.-Bl. 1905, 1490).

Ueber die Art der Bindung des He in Uranmineralien s. auch V. Коньксийттва (Апп.

Chem. 317, (1901) 158) und Концесийттев u. Voodt (Ber. 38, (1905) 1419).

b) In Meteoriten. - RAMSAY (Compt. rend. 120, (1895) 1049; Ann. Chim. Phys. [7] 13. (1898) 483) fand Helium im Meteoreisen von Augusta County. Virginia U.S.; 60 g des Meteoriten lieferten 45 ccm (ias, das aus H und CO<sub>2</sub> bestand und 0.5 ccm Argon mit Sparen von He enthielt. In sechs anderen Meteoriten konnte kein He nachgewiesen werden.

c) In Mineralwässern usw. - 2500 ccm des Gases aus den Quellen von Bath hinterließen 37 cem eines Gemenges von A und He. Aus dem Brechungsindex des Gemisches ergab sich, daß es 8% He enthielt, was einem Gehalte von 1.2% des ursprünglichen Gases entspricht. Rayengen (Chem. N. 72, (1895) 223; 73, (1896) 247; C.-Bl. 1895, II. 1112; 1896 II. 147). — H. Kaysen (Chem. N. 72, (1895) 89; Chem.-Ztg. 19, (1895) 1549) fand in den Quellengasen von Wildbad im Schwarzwald Argon und Helium, Bouchard u. Troost (Compt. rend. 121, (1895) 392; C.-Bl. 1895, II. 710) in den Gasen einiger Quellen der Pyrenäen. — Da die Gase aus Seine- und Meerwaspan und während die Onellangen während die Onellangen während die Onellangen während die Onellangen. gar nicht oder nur sehr zweifelhaft das Heliumspektrum aufwiesen, während die Quellengase von Cauterets in den Pyrenäen letzteres sehr deutlich zeigten, schlossen Tuoosr u. Ouvrand (Compt. rend. 121, (1895) 798; C.-Bt. 1896, I. 191), daß das He in den Mineralquellen von Cauterets nicht aus der Atmosphäre, sondern aus den durchschnittenen Felsenstamme. – Helium wurde ferner beobachtet in dem Gas der Quelle von Maizières (Coted'Or)(?) und in dem der Vieille-Quelle (Pyrenäen) von Mourre (Compt. rend. 121, (1895) 819; 135, (1902) 1335), in dem Gase des Karlsbader Sprudels von F. Pasendorfer (Chem. Ztg., 29, (1905) 359).

R. NASINI und seine Mitarbeiter (Atti R. Accad. Lincci Roma [5] 13, (1904) I. 217, 367; C.-Bl. 1904, I 1190; II. 77) fanden Helium in bemerkenswerter Menge im Gas der Suffienen von Larderello und in geringerer Menge in einigen vesuvianischen Produkten, im Gas der Thermen von Abano usw. Die Niederschläge der Suffionen und der Fango der Lagonen von Larderello ist sehr radioaktiv, ebenso der Fango von Abano, der BasO<sub>4</sub>-Niederschlug von einem Felsen vom Vesuv, und schwach radioaktiv der Rückstand der Wesser von Fonti de Clitunno (vgl. unter Bildung, unten).

d) In der Almosphäre. — H. Kayser (Chem.-Ztg. 19, (1895) 1549; C.-Bl. 1895, II. 589) fand in der Luft in Bonn geringe Mengen von He. — He ist in der Berliner Atmosphäre enthalten, schätzungsweise 1 Teil in 1000 Millionen Teilen Luft. S. Farrlander (Z. physik. Chem. 19, (1896) 657; C.-Bl. 1896, I. 1257). — Die Beobachtungen von Kayser u. Farrlander wurden von W. Crookes (Chem. N. 78, (1898) 198; C.-Bl. 1898, II. 1115) durch Untersuchung von Proben der flüchtigeren Teile verflüssigter Luft bestätigt.

— RAYLEIGH U. RAMSAY (Proc. R. S. 59, (1896) 198; 60, (1896) 206; C.-Bl. 1895, II. 349) konnten anfänglich in der Atmosphäre kein Helium finden. Später haben RAMSAY U. TRAVERS (Proc. R. S. London 67, (1900) 329) Helium in der atmosphärischen Luft nicht nur nachgewiesen, sondern auch durch fraktionierte Destillation verfüssigter Luft daraus isoliert (vgl. S. 153) und dessen Menge bestimmt. 1 Volum He ist in 245300 Volumen Luft enthalten; in Gewichtsprozenten beträgt daher der Gehalt der Atmosphäre an He 0.00000056° RAMSAY (Proc. R. S. London 76, (1905) A. 111; C.-Bl. 1905, II. 98).

C. Bildung. — Die durch eine wäßrige Lösung von Radiumbromid entwickelten Gase enthalten neben Wässerstoff und Sauerstoff auch Helium.

wie sich aus dem Auftreten der Heliumlinien nach Beseitigung des O und H ergibt. 50 mg Radiumbromid produzierten in 60 Tagen ca. 30 ccm Gas, wovon 19.5 ccm H und 10.1 ccm O, der Rest Luft war. Nach Entfernung des O, H und N wurde aus der Intensität des Heliumspektrums die Menge des He zu schätzen versucht und zu 0,1 mm<sup>3</sup> gefunden. 1 g RaBr, gibt demnach im Jahre 0.0022 mg He ab. (In dem Spektrum waren auch Argonlinien zu bemerken, so daß die Vermutung nicht von der Hand zu weisen ist, daß A und He von außen in das Glas eingedrungen und darin zurückgehalten worden sind.) RAMSAY u. SODDY (Proc. R. S. London 72, (1903) 204; 73, (1904) 346; Z. physik. Chem. 47, (1904) 490; 48, (1904) 682; C.-Bl. 1903, II. 704; 1904, I. 1054; II. 80). — Radiumbromid wurde, nachdem es durch verschiedene Operationen sorgfältig von eingeschlossenen Gasen (N) befreit worden war in einem gut evakuierten und zugeschmolzenen Quarzrohr aufbewahrt. Eine von Deslandres nach einiger Zeit vorgenommene spektroskopische Untersuchung des Röhreninhaltes ergab in Uebereinstimmung mit der Beobachtung Ramsay's u. Soddy's die Gegenwart von Helium. DEWAR u. Curie (Compt. rend. 138, (1904) 190; Chem. N. 89, (1904) 85; C.-Bl. 1904, I. 570). — Auch JNDRIKSON (Physik, Ztschr. 5, (1904) 214; C.-Bl. 1904, I. 1318) hat die Versuche von Ramsay über die allmähliche Entstehung von He aus der Radiumemanation mit Erfolg wiederholt. Die Emanation wurde in einer Plücker'schen Röhre eingeschlossen, und das Spektrum wiederholt beobachtet. Die Heliumlinien traten ziemlich spät, aber unverkennbar auf; besonders deutlich erschien die gelbe Heliumlinie zwischen zwei Linien des Emanationsspektrums. Die Linien des He werden schärfer, wenn der untere Teil des Rohres in flüssige Luft taucht. Da im Versuchsraume niemals mit He gearbeitet worden war, fällt die von Schenk (Sitz,-Ber. Akad. Berlin 1904, 37) ausgesprochene Möglichkeit, daß das He aus der Laboratoriumsluft stamme, ohne weiteres dahin. (?) — Durch die Versuche von Himstedt u. G. Meyer (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 184; C.-Bl. 1904, II. 1191) wurde festgestellt, daß das He nicht aus den He-haltigen Uranerzen, aus denen die Radiumpräparate gewonnen worden waren, verschleppt worden und deshalb in dem aufgefangenen Gase zwar von vornherein enthalten war, aber erst sichtbar wurde, als ein Teil der Emanation adsorbiert, das He also angereichert war. Ferner ergab sich, daß die Heliummenge mit der Zeit tatsächlich zunimmt. Wenn man nicht annimmt, daß das Radium das He ähnlich fest okkludiert wie Palladium den Wasserstoff, bleibt nur die Erklärung, daß neues He aus den Radiumsalzen hervorgegungen ist. — Ueber die Bildung des He aus Radiumemanation siehe noch H. KAUPFMANN Z. angew. Chem. 17, (1904) 1393; C.-Bl. 1904, H. 1017) und Rethervord (Arch. se. phys. nat. 19, (1905) 31, 125; C.-Bl. 1905, I. 649, 847).

D. Darstellung. — Da das Helium in der Atmosphäre und in den Quellengasen nur in sehr geringer Menge und zudem mit Argon zusammen vorkommt, von dem es nur durch eine langwierige methodische Diffusion oder durch fraktionierte Verflüssigung und Verdampfung getrennt werden kann, bilden vor allem die heliumführenden Mineralien das Ausgangsprodukt für seine Darstellung. Eine große Schwierigkeit bei der Darstellung des He

besteht darin, die Apparate so zu dichten, daß der Zutritt der atmosphärischen Luft vollkommen ausgeschlossen ist. Vgl. Ramsay (Ann. Chim.

Phys. [7] 13, (1898) 449).

HILLEBRAND (Sill. Am. J. Sci. [3] 40, (1890) 384; 42, (1892) 390) zersetzte die fein gepulverten Mineralien durch Kochen mit verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Die Methode gibt nach Ramsay zwar die beste Ausbeute, ist aber bei der Verarbeitung größerer Quantitäten eines Minerals mit verschiedenen Schwierigkeiten verbunden. — Langlet (Z. anorg. Chem. 10, (1895) 289; C.-Bl. 1896. I. 13) erhitzte eine Mischung von Cleveït mit Kaliumpyrosulfat im (O<sub>2</sub>-Strom in einem Verbrennungsrohr im Verbrennungsofen und fing das entwickelte Gas, nachdem es vorher glühendes ('nO passiert hatte, fiber KOH-Lösung auf. S. auch Cleve (Compt. rend. 120, (1895) 834). Nach Ramsay erleidet man bei diesem Verfahren leicht Verluste, da das Entwicklungsgefäß aus schwer schmelzbarem Glase häufig während der Operation zerspringt. — H. Wilde (Phil. Mag [5] 40, (1895) 466; C.-Bl. 1895, II. 1065) erhitzte einen uranreichen, zirkonführenden Sand in einem eisernen Zylinder, der mit einer Luftpumpe in Verbindung stand.

Wenn es nicht darauf ankommt alles Helium eines Minerals zu gewinnen, ist es nach Ramsay am besten, das Mineral im Vakuum in einem Rohr aus schwer schmelzbarem Glase zu erhitzen. Das entwickelte Gasenthält CO<sub>2</sub> und Wasserdampf und muß zu deren Entfernung eine KOH-

Lösung und ein Gefäß mit P.O. passieren.

Das so dargestellte Helium kann noch H, N sowie Kohlenwasserstoffe enthalten. Zur Entfernung des H wird das Gas über glühendes CuO, zur Entfernung des N über glühendes Mg geleitet. (Weiteres über die Entfernung des N siehe bei Argon, S. 160). Kohlenwasserstoffe werden durch CuO verbrannt und das gebildete CO<sub>2</sub> u. H<sub>2</sub>O durch Natronkalk bzw. P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> absorbiert. Wenn das Volumen des He nicht mehr als ca. 50 ccm beträgt, kann man es nach Beimengung einiger ccm reinen O (dargestellt aus KMnO<sub>4</sub>) auch durch mehrstündige Einwirkung des elektrischen Funkens bei Gegenwart von NaOH vom N befreien. Der überschüssige O wird dann durch geschmolzenen Phosphor absorbiert (alle anderen Absorptionsmittel für O verunreinigen das Gas). Alle Arbeiten mit He müssen in Glasgefäßen unter Hg-Verschluß ausgeführt werden. Wasser darf nicht als Sperrflüssigkeit verwendet werden, da es den Zutritt atmosphärischer

Luft ermöglicht.

Bei der Darstellung des Heliums aus flüssiger atmosphärischer Lust (Ramsay u. Travers, Proc. R. S. London 67, (1900) 329; C.-Bl. 1901, I. 359) läßt sich das He durch fraktionierte Destillation von seinen Begleitern trennen. He und Ne sind leichter flüchtig als A, Kr und X und sind zusammen in dem stickstoffreichen Gasgemisch enthalten, welches sich aus flüssiger Lust entwickelt. Zu ihrer Gewinnung wird dieses Gasgemisch durch Abkühlung mittels frisch dargestellter flüssiger Lust verflüssigt, und durch die Flüssigkeit ein Luststrom geblasen, der außer einem Teil des Stickstoffs und Argons die Hauptmenge des He und Ne mitreißt. Der N wird nach den üblichen Methoden entsernt (s. S. 160), der Ne, He und A enthaltende Gasrest wird verflüssigt und durch fraktionierte Destillation vom A besteit. Die Trennung des Ne vom He erfolgt durch Abkühlung mit reichlichen Mengen von flüssigem Wasserstoff. Das Ne wird dabei in eine Flüssigkeit oder vielleicht in einen sesten Körper verwandelt, während das He gassörmig bleibt. — Dewar (Proc. R. S. London 74, (1904) 127: C.-Bl. 1904, H. 817) schlägt zur Trennung des He vom A usw. vor, das Gefäß mit dem Gasgemenge mit einem Holzkohlenbehälter zu verbinden und letzteren durch flüssige Lust zu kühlen. Mit Ausnahme von He und Ne werden alle Gase von der Holzkohle absorbiert. Helium wird in Plücken sehen Röhren von den Platinelektroden absorbiert, Argon geht nur spurenweise in das Pt ein, so daß He und A hierdurch getrennt werden können. Das absorbierte Gas kann durch Erwärmen wieder ausgetrieben werden. Travers (Proc. R. S. London 60, (1896) 449: C.-Bl. 1897, I. 630).

E. Aufbewahrung. — Zur Aufbewahrung von größeren Mengen He bei Luftabschluß verwendet Ramsay (Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 451) Glasröhren von 40 cm Länge und 5 cm Durchmesser, die an beiden Enden in Kapillaren ausgezogen sind. Am unteren Ende wird ein Gummischlauch

mit ernem Unecksilberreserveir befestigt. Nachdem das Rohr durch Heben dus Variantiergefales mit Hg gefüllt ist, senkt man das Quecksilbergefaß and add 44 tras am oberen hade des Robres eintreten; schließlich werte teide Enden zugeschmolzen.

F Paunanische Eigenschaften. - Diehte. - Helium ist ein farbloses Gas. In India des durch Erhitzen von Cleveit mit Kaliumpyrosulfat dargements Heliams ist 0.139 Luft = 1 oder 200 H, = 1. LANGLET (Compt. cond. 120, 1895, 1212; Z. anurq, Com. 10, 1895, 289). Itas Gas war frei von

I'm erste Bestimmung Ransar's Proc. B. S. London 30, 1895 81 hatte die Dichte 250 fl. - 1 ergeben: das Gras enthi-it, noch Arron - Für das aus Briggerit durch bodes Erhitzen dargestellte fas fanden Ramest, Court u. Travens J. Chem Soc. London 7. 1985 204 (1.18) 1895, H. 455 nach dessen Reinigung von N mittels Mg die Dichte 2 172 das durch Leintzen mit KH-14, aus he geseit dagestedte und gereinigte Gas zeigte de luine 2187; He aus Cleveit hatte die liebte 2181. Die mittlese liehte dieser ver-Arg n. Rawear Proc. R. S. London 59 (1806) 325; Ann. Cham Phys., 77 13, 1898) 451).

Als Dichte des durch methodische Diffusion von A völlig befreiten Heliums fanden Ramsay n. Travers Proc. R. S. London 62, (1897) 316;

67, (1900) 329) die Werte 1.98 und 1.99 (H2 = 1).

Für das Verhältens der beiden spezifischen Wärmen des He, bei konstantem Druck und konstantem Volum fanden RAMSAY, COLLIE u. TRAVERS (J. Chem. Soc., London 67, (1895) 684; C.-Bl. 1895, II. 455) aus der Schallgeschwindigkeit in He den Wert 1.652. Languer Z. anorg. Chem. 10, (1895) 289) den Wert 167, in sehr naher Uebereinstimmung mit dem für einstomige Gase berechneten Wert 1.667. S. auch Ramsay (Proc. R. S. London 58, (1895) 81). — Daraus folgt, daß He ein einatomiges Gas ist und, daß sein Atam- und Molekulargewicht = 3.96. abgerundet = 4 zu setzen ist. Die Richtigkeit dieser Folgerung auf chemischem Wege zu prüfen, war bisher nicht möglich, da es noch nicht gelang, eine Verbindung des He darzustellen. Ramsay, Collie u. Travers (l. c.). — Ueber den Durchmesser des Ho-Molekuls s. Jeans (Phil. Mag. [6] 8, (1904) 692; C.-Bl. 1905, I 124).

Ausdehnungskorffizient. - Aus den Versuchen von Kuenen u. Randall (Chem. N. 72, (1895) 295; C.-Bl. 1896, I. 292) und von Olszewski (Ann. Phys. (Wied.) [2] 59, (1896) 184; C.-Bl. 1896. II. 885) ergibt sich, daß die Ausdehnung des Heliums zwischen - 210° und + 237° eine normale ist. -TRAVERS U. JAQUEROD (Chem. N. 86, (1902) 61; Z. physik. Chem. 45, (1903) 385) fanden den mittleren Druckkoeffizienten des He (und H) zu 0.00366255

**273.03** 

Das Produkt aus Volum und Druck steigt bei 11.2" bei Helium mit zunehmendem Druck, und zwar noch stärker als bei H; bei 100° nimmt PV erst zu und dann ab. RAMSAY u. TRAVERS (Proc. R. S. London 67, (1900-1901) 329; C.-Bl. 1901, I. 360).

Verflüssigung. - Es gelang K. Olszewski (Ann. Phys. (Wied.) [2] 59, (1896) 184; C.-Bl. 1896, IL 885) nicht, durch Kompression und Kühlung mit flüssiger Luft das He zu verflüssigen. Auch bei schneller Druckverminderung des auf 125 bis 140 Atm. komprimierten und auf - 220° abgekühlten Heliums bis auf 1 Atm. wurde kein Flüssigkeitsnebel beobachtet. Der Siedep, des He muß deshalb mindestens 20° tiefer liegen als der des Wasserstoffs. — Obwohl He durch Expandieren unter gleichzeitiger Kühlung mit festem Wasserstoff auf 9 bis 10° abs. Temp. gebracht wurde, trat keine wahrnehmbare Verflüssigung ein. Seine kritische Temperatur liegt jedenfalls unter 9°, der Siedep, wahrscheinlich bei 6°. Dewas (Chem, N.

84, (1901) 49; C.-Bl. 1901, II. 720). Vgl. jedoch hiermit Dewar (Proc. Chem.

Soc. 1897—98. Nr. 195, 129; C.-Bl. 1898, II. 83).

Brechungsvermögen. — Der Brechungsindex des Heliums ist 0.1238 (bezogen auf Luft = 1), also der kleinste bisher bei irgend einem Gase beobachtete. RAMSAY u. TRAVERS (Proc. R. S. London 67, (1900) 329; C.-Bl. 1901, L. 360). RAYLEIGH (Chem. N. 72, (1895) 223; C.-Bl. 1895 H. 1112 und 1896, I. 736) hatte früher den Brechungsindex zu 0.146 angegeben. — Eine Mischung gleicher Volumina H und He hat ein um 2.99 niedrigeres Brechungsvermögen, als aus dem Brechungsvermögen der einzelnen Gase berechnet wird. Ramsay u. Travers (Proc. R. S. London 62, (1897) 225; C.-Bl. 1898, I. 429).

Viskositiit. - LORD RAYLEIGH (Proc. R. S. London 59, (1895) 198; C.-Bl. 1896, I. 736) bestimmte die Zähigkeit des He, in dem er das Gas ein enges, 1 m langes Rohr passieren ließ; bezogen auf Luft = 1, beträgt sie 0.96. - Leber die relative Effusionsgeschwindigkeit des Heliums s. Donnan

(Phil. Mag. [5] 49, (1900) 423; C.-Bl. 1900, I. 1196).

Diffusion. - Die Diffusionsgeschwindigkeit des Heliums, verglichen mit der des Wasserstoffs ist ungefähr 10%, größer als seiner durch Wägung ermittelten Dichte entspricht. Ramsay (Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 433). - He diffundiert nicht durch rotglühendes Pd. Pt oder Fe; RAMSAY u. Travers (Proc. R. S. London 61, (1897) 267; C.-Bl. 1897, II, 14); es diffundiert jedoch bei höherer Temperatur durch Quarzglas. Jaquerod u. Perrot (s. S. 158 oben). - Ueber die Diffusion von He und A s. noch R. Schmidt

(Ann. Phys. [4] 14, (1904) 801).

Verhalten gegen elektrische Entladungen. - NATTERER (Monatsh. Chem. 10. (1889) 605) hatte beobachtet, daß die größte Entfernung der Elektroden. bei welcher bei konstantem Druck und konstanter Spannung noch Funken in verschiedenen Gasen überspringen, abhängig ist von der Anzahl der Atome, die in den Molekülen der Gase enthalten sind. Die größte Funkenweite wurde im Quecksilberdampf beobachtet, dessen Moleküle einatomig sind, eine kleinere in zweiatomigen Gasen, wie O, H und CO. und eine noch kleinere in mehratomigen Gasen. Collie u. Ramsay (C.-Bl. 1896, I. 738) fanden, daß bei konstanter Spannung und bei konstantem Druck die größte Funkenweite betrug in O 23 mm, in Luft 33 mm, in H 39 mm, in A 45.5 mm und in He 250 -300 mm. Diese Versuche sprechen dafür, daß He und A einatomige Gase sind. Beim He werden bei einer Elektrodenentfernung von 200 mm keine Funken, sondern ein kontinuierliches Leuchten des Gases beobachtet. Bei den anderen Gasen ergab sich, daß bei konstanter Entfernung der Elektroden (170 mm) für jedes Gas eine bestimmte Verdünnung existiert, bei welcher die Funkenentladung in die kontinuierliche bandförmige Entladung übergeht, wenn die Spannung konstant bleibt. Der Charakter der Entladung ändert sich bei folgenden Drucken:

23 mm Luft 73—74 mm; C.N. 42-43 H. "; atmosphär. N 33 81 CO 49 77 7

(°()<sub>2</sub> 92—94 ", ; He 1270 mm. Es zeigt also ein mit He gefülltes Rohr schon bei gewöhnlichem und sogar bei höherem Drucke unter dem Einflusse elektrischer Entladungen die Erscheinungen, die andere Gase nur im evakuierten Prücker'schen Rohre zeigen.

Ueber die Entladung der Elektrizität in A und He s. noch Stautr (Phil. Mag. [5] 49, (1900) 293; C.-Bl. 1900, I. 747), über das Funkenpotential in Helium: RITTER (Ann. Phys. [4] 14, (1904) 118; C.-Bl. 1904, I. 1637).

Spektrum. — Nach Ramsay (Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 465) zeigt das Heliumspektrum folgende Linien:

	0	Wellenlänge	
		IL CROOKES	RUNGE U. PASCHEN
im	Hellrot	7065,5	17065.77 17065.51
**	Hellrot, lenchtender	6678,1	6678.1
94	Gelb (D3) stark lenchtend	5876.0	75876,21 15875,88
17	Gelbgrün, schwach	5047.1	5047.82
90	Grün, ziemlich stark	5015.9	5015,75 4922,08
E E	Grün, sehr stark Blau, stark	4922.6 4713.4	(4713.39 )4713.17
10	Blau, sehr stark	4471,5	(4471.85 \4471.66
	Blauviolett	4435.7	4437.75
91	Blanviolett, schwach	4386 3	4388,11
**	Violett, ziemlich schwach	4169.4	4169 12
**	Violett	4143,9	4143,91
Pf	Violett	4121.3	(4121.15 (4120.98
99	Violett, sehr stark	4026.1	/4026,52 /4026 35
1-	Violett, ziemlich stark	4024.15	4024.14
*7	Dunkelviolett, sehr stark	3964.8	13965,08 13964,84
	D	7 0 101 1	A MAGE OFFI I.

DE FORET PALMER jun. (Sill. Am. J. Sci. [3] 50, (1895) 357) hatte 1893 die Wellenlänge der Linie  $D_s$  zu 5875,939 + 0.006 bestimmt. — Crookes u. Lockyer (Compt. rend. 120, (1895) 1103) haben viele Linien beobachtet, die Ramsay an seinem reinsten He niemals beobachtete, und die deshalb seiner Ansicht nach nicht dem He zugehören. Siehe Crookes (Chem. N. 71, (1895) 151; 72, (1895) 87; C.-Bl. 1895, I. 687; II. 589). — Eine Linie von der Wellenlänge  $\lambda = 4686.4$  im Spektrum einiger Sterne ist vielleicht eine Heliumlinie. Lockyer u. Baxandall (Proc. R. S. London 74, (1905) 546; C.-Bl. 1905, I. 1693). — Im übrigen s. über das Spektrum des He auch unter Entdeckung (S. 150), ferner: Ramsay, Collie u. Travers (J. Chem. Soc. London 67, (1895) 684; C.-Bl. 1895, II. 455), Runge u. Paschen (Chem.-Ztg. 19, (1895) 997; Math. natw. Mitt. Berlin 1895, 323, 377; C.-Bl. 1895 II. 885, 1112); H. Wilde (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 466; C.-Bl. 1895, II. 11065), Schuster (Chem. N. 72. (1895) 224; C.-Bl. 1895, II. 1112), Gray, Stewart, Houstoun u. Mc Quistan (Proc. R. S. London 72, (1903) 16; C.-Bl. 1903, II. 414). — Ueber den Einfluß des Quecksilberdampfes auf das Heliumspektrum s. Collie (Proc. R. S. London 71, (1902) 25; C.-Bl. 1902, II. 1290).

Ueber den spektroskopischen Nachweis des He in Gasgemengen siehe bei Argon (S. 164).

Löslichkeit. — He ist in Benzol und Alkohol ganz unlöslich. 1 Volum Wasser löst nur 0.0073 Volume He bei 18.2° auf, also weniger als von irgend einem anderen Gase. Ramsay, Collie u. Travers (J. Chem. Soc. London 67, (1895) 684; C.-Bl. 1895, II. 455). — 1 Volum Wasser absorbiert bei 760 mm Gasdruck folgende Mengen Helium:

bei (° 5° 10° 20° 30° 40° 50° 10° 0.01500 0.01460 0.01442 0.01386 0.01382 0.01387 0.01404 Vol. Die Löslichkeit des He in W. scheint demnach doppelt so groß zu sein, als von Ramsay angenommen wurde. Bei etwa 25° zeigt He ein Minimum der Löslichkeit. Th. Estreicher (Z. physik. Chem. 31, 176, Jubelbd.; C.-Bl. 1900, L 276).

1 ccm Holzkohle absorbiert bei 0° 2 ccm He, bei — 185° 15 ccm He

gemessen bei 0° und 760 mm) unter Entwicklung von 2 g-Kal. Dewar

Compt. rend. 139, (1904) 261; C.-Bl. 1904, II, 637).
G. Homogenität des Heliums. — Wie Lockyer u. Crookes (Chem. N. 72, (1895) 87) hatten auch Runge u. Paschen (l. c.) aus ihren spektroskopischen Beobachtungen geschlossen, daß das Helium kein einfaches Element sei. sondern aus zwei Gasen von verschiedener Dichte bestehe. RAMSAY, COLLIE n. Travers (Compt. rend. 123, (1896) 214, 542; Proc. R. S. London 60, (1896) 206; 62, (1898) 316; C.-Bl. 1896, I. 738; H. 572, 916; 1898, I. 707) versuchten, das Helium durch methodische Diffusion in diese Komponenten zu zerlegen. Sie trennten zwar Helium aus Samarskit und Cleveit durch sehr häufige fraktionierte Diffusion in zwei Gase von verschiedener Dichte, doch ergab sich, daß der eine Anteil seine höhere Dichte einem geringen Argonzehalte verdankte, während der andere reines He von der Dichte 1.98 war, die sich auch nach mehrfach wiederholter Diffusion nicht mehr änderte. Re gibt also nur ein Helium. Die Schlüsse, die Runge u. Paschen aus der Natur des Heliumspektrums auf die Inhomogenität des Gases gezogen haben, sind unzuverlässig und von Runge u. Paschen selbst widerlegt worden, da sie fanden, daß auch das Spektrum des O in 2 Reihen zerlegt werden kann, deren jede aus 3 Gruppen von Linien besteht, ohne daß deswegen die Homogenität des Sauerstoffs in Zweifel gezogen wird. Ramsay 1 TRAVERS (Z. physik. Chem. 26, (1898) 135). - Der allmähliche Farbenwechsel des He bei länger dauernder Einwirkung der elektrischen Entladung in Plücker'schen Röhren ist nicht durch eine zusammengesetzte Natur des He, sondern nur in der mit der Absorption des He durch die Elektroden steigenden Verdünnung zu suchen. TRAVERS (Proc. R. S. London (0. (1896) 449; C.-Bl. 1897, I. 630). (Vgl. auch S. 150).

H. Verbindungen. — Helium konnte nicht in Verbindungen übergeführt verden beim Erhitzen mit folgenden freien oder nascierenden Elementen: Na. Si. Be, Zn. Cd, B. Y. Tl, Ti, Th, Sn, Ph, P. As, Sb. Bi, S. Se, U, Cl. 100 und Pt. Auch Leiten von Helium über ein erhitztes Gemisch von Natronkalk und Salpeter oder Natronkalk und Schwefel bewirkte keine Bildung einer Heliumverbindung. Ramsay u. Collie (Chem. N. 73, (1896) 259; C.-Bl. 1896, II. 147). — Die Beobachtungen Bestratelot's (Compt. rend. 24, (1897) 113: C.-Bl. 1897, L. 452) über die Einwirkung von He auf bazol- und CS<sub>a</sub>-Dämpfe unter dem Einfluß der elektrischen Eutladung, Unute Ramsay nicht bestätigen. - Nach Troost u. Ouvrard (Compt. rend. 121, (1895) 394; C.-Bl. 1895, H. 711) reagiert Helium, das sich beim Erutzen auf Rotglut mit Mg nicht merklich verbindet, unter längerem Einof starker elektrischer Ströme mit diesem Metall. — He scheint von Al borbiert zu werden, was aus Beobachtungen mit einem Geisslen'schen, an Al-Elektroden versehenen Rohr hervorgeht. B. Brauner (Chem. N. 71, 1895 271; C.-Bl. 1895, II, 150). — S. FRIEDLÄNDER (Z. physik. Chem. 19, 1896) 657; C.-Bl. 1896, I. 1257) beobachtete, daß das He bei längerer Einvikung der Entladungen von den Platinelektroden der Geisslen'schen bitten absorbiert wird, bis die Röhre durch völlige Absorption nicht rend wird. Das absorbierte Gas kann durch Erwärmen wieder austrieben werden. M. W. TRAVERS (Proc. R. S. London 60, (1896) 449;

(El 1897, L 630).

1 Verwendung. — Wegen der Permanenz seines Gaszustandes eignet sich zur Füllung von Gasthermometern für tiefe Temperaturen. Bestimmungen des Siedep, des Sauerstoffs bei wechselnden n völlige Uebereinstimmung zwischen Helium- und Wasser-OLSZEWSKI (Ann. Phys. (Wied.) [2] 59, (1896) 184; C.-Bl.

1896, II. 885). KUENEN B. RANDALL (Chem. N. 72, (1895) 295; C.-Bl. 1896, I. 292). Vgl. auch Dewar (Sill. Am. J. Sci. [4] 11, (1901) 291) u. Travers, Senter u. Jaquerod (Chem. N. 86, (1902) 61; C.-Bl. 1902, H. 677). Helium in Quarzglas eignet sich nicht als thermometrische Substanz für hohe Temperaturen, da es durch Quarz hindurch diffundiert; nach sechs-stündigem Erhitzen auf 1100° waren % des Gases verschwunden, auch bei 510° ist die Diffusion noch deutlich bemerkbar, während sie bei 220" sehr langsam verläuft. Jaqueron u. Perrot (Compt. rend. 139, (1904) 789; C.-Bl. 1905, I. 8). - A. TSCHERMAK (Pflüger's Archiv 88, (1901) 95; C.-Bl. 1902, I. 6) empfiehlt, das Heliumspektrum zur Wellenlängeneichung von Spektralapparaten zu verwenden. — E. Dorn (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 784; C.-Bl. 1905, I. 1356) schlägt Plücker'sche Heliumröhren zum Nachweis schneller elektrischer Schwingungen vor.

### Argon 39.9, Neon 20, Krypton 81.8, Xenon 128,

A. Entdeckung. — Lord Rayleigh hatte hei wiederholten Versuchen (Chem. N. 67, (1893) 183, 198, 211; 69, (1894) 231; 71, (1895) 51; Proc. R. S. London 1803, 134; gefunden, (1893) 183, 198, 211; 69, (1894) 231; 71, (1895) 51; Proc. R. S. London 1893, 134) gefunden, daß der aus der Atmosphäre durch Absorption des O erhaltene Stickstoff stets eine um ½,0,0 höhere Dichte besitzt, als der auf chemischem Wege dargestellte: 1 1 des ersteren wog 1.2572 g. des letzteren (dargestellt aus NO, N<sub>2</sub>O, Harnstoff, NH<sub>2</sub>NO<sub>2</sub> und NH<sub>2</sub>, das durch die Einwirkung atmosphärischen Stickstoffs auf metallisches Mg und Zersetzung des Magnesiumnitrids durch W. erhalten wurde), nur 1.2505 g. Er schloß daraus, daß in der Atmosphäre ein fremdes Gas enthalten ist, das schwerer und inaktiver als N ist. Raylbigh n. Ramsay (Chem. N. 70, (1894) 87; C.-Bl. 1894, 11, 545, 725) isolierten dieses Gas durch Einwirkung starker elektrischer Funken auf ein Gemenge von Luft und O bei Gegenwart von KOH. Es blieb ein durch KOH nicht absorbierbarer Gasrest, dessen Volumen sieh bei weiterem Durchschlugen von Funken nicht mehr verringerte: nach Absorption des übervon KOH. Es blieb ein durch KOH nicht absorbierbarer trasrest, uessen vonumen sein ber-weiterem Durchschlagen von Funken nicht mehr verringerte; nach Absorption des über-weiterem Durchschlagen von Funken nicht mehr verringerte; nach Absorption des überweiterem Durchschlagen von Funken nicht niehr verringerte; nach Absorption des überschüssigen O durch Kaliumpyrogallat wurde das neue Gas erhalten. Dasselbe Gas erhielten Rayleigen u. Ramsay auch, als sie Luft durch L'eberleiten über rotglübendes Cu vom O befreiten und dann über erhitztes Mg leiteten. Der N wird unter Bildung von Magnesiumnitrid absorbiert, während das neue Gas zurückbleibt. Wegen seiner Inaktivität benannten die Entdecker (Chem. N. 71, (1895–51) das neue Element Argon (von der und Logios) mit dem Symbol A. — Siehe hierzu Dewah (Chem. N. 70, (1894) 87, 88, 109). — Schon Cavendise hatte die Beobachtung gemacht, daß bei der Einwirkung des elektrischen Funkens auf ein Gemenge von Luft und Sauerstoff ein Teil des Stickstoffs nicht oxydiert wird. Es hate ulso schon Cavendish dus Argon isoliert, allerdings nicht weiter untersucht. Näheres hier-über s. bei Mugdas (Sammlung chem. u. chem.-techn. Vortrage, Bd. I (1896) 124). Im Jahre 1898 entdeckten Ramsay u. Travers (Compt. rend. 126, (1898) 1610, 1762;

Proc. R. S. London 63, (1898) 437; Z. physik. Chem. 26, (1898) 564) bei der fraktionierten Destillation größerer Mengen flüssiger Luft und flüssigen Argons noch drei neue Gase, die sieh durch ihren Siedep, ihre Dichte und ihre Spektra von A unterschieden, und die sie Neon (von vios = neu), Krypton (von xuraios = verborgen) und Xenon (von zeros = fremd) benannten, mit den Symbolen Ne, Kr und X.

Ramsay u. Thavers glaubten anfänglich noch ein weiteres neues Gas im Metargon gefunden zu haben (Compt. rend. 126, (1898, 1762; Chem. N. 78, (1898) 154; es stellte sich jedoch später (Proc. R. S. London 67, (1900) 329; C.-Bl. 1001, I. 359) heraus, daß das Metargon nur Argon war, das sein besonderes Spektrum der Beimengung eines kohlenstoffhaltigen Guses verdankte, welches sich durch die Verwendung eines kohlenstoffhaltigen Phosphors zu O-Absorption gebildet hatte. S. dazu auch Drwar (Chem. N. 78, (1898) 70) und Nrovius (Ann. Phys. (Wied., [2] 66, (1898) 162).

Natur des Argons. -- Bald nach der Entdeckung des Argons wurde von Dewas (Chem. N. 70, 1894) 87, 109; C.-Bl. 1894, II. 545, 725 die Ansicht ausgesprochen, daß das Argon kein neues Element, sondern eine allotrope Modifikation des N. wäre, die sich unter der Einwirkung des elektrischen Funken oder des heiten Mg aus dem Luftstickstoff bilde und vielleicht die Formel N<sub>1</sub> habe, entsprechend der Dampfdichte 21. Diese und ähnliche Vermutungen über die Natur des Argons erwiesen sich alle als grundlos; es ist nie eine Bildung des A durch Polymerisation des N beobachtet worden. Siehe hierzu noch Braunku (Chem. N. 71, (1895) 79, 271; 74, (1896) 223; Stonky (Chem. N. 71, 1895) 67, Lreog de Boisbaudern (Compt. rend. 120, (1895) 361), Philson (Chem. N. 71, (1895) 91; 81, (1900)

230), Peratorer U. Oddo (Gazz. Chim. Ital. 25, (1895) II. 13), H. Schild (Chem.-Ztg. 19, 1885) 854), E. A. Hill (Sill. Am. J. Sci. [3] 50, (1895) 359), Dennstrot (Chem.-Ztg. 19, 1895) 2164), Rayleigh (Chem. N. 74, (1896) 260), H. Wilde (Compl. rend. 125 (1897) 640), S. Jakobi (Chem.-Ztg. 22, (1898) 20), J. Sperber (Naturio. Wochenschr. 13, (1897) Nr. 5), S. Martin (Proc. Chem. Soc. 17, (1901—1902) 259).

B. Vorkommen. — 1. Argon. a) In der Atmosphäre. — Th. Schlossing fils (Compt. vend. 121, (1895) 525, 604; C.-Bl. 1895, 11. 945, 1056) fand in 100 Vol. "atmosphärischen Stickstoffs" (N<sub>2</sub> + A) im Mittel I.184 Vol. Argon, entsprechend 0.935 Vol. A in 100 Vol. Luft. (Rezüglich des Apparates, mit dem die Bestimmungen ausgeführt wurden at das Original, sowie ds. Bd. S. 166). Die Versuche wurden mit Luft ausgeführt, die ca. 10 m oberhalb des Bodens in Paris gesammelt worden war. Ganz ähnliche Resultate wurden mit Luft aus 300 m Höhe gewonnen. Bringt man für den Verlust an A bei der Analyse, der im Mittel 0.7% beträgt, eine Korrektur an, so ergibt sich der Argongehalt in 100 Vol. "atmosphärischen Stickstoffs" zu 1.192, in 100 Vol. Luft zu 0.941. Die Luft in Boden enthält weniger A als die oberhalb desselben, wahrscheinlich infolge der leichten Löslichkeit des A in Wasser. — In guter Uebereinstimmung mit Schlossing bestimmte A. Krellas (Chem. N. 72, (1895) 308; C.-Bl. 1806, I. 293, den Argongehalt der Luft zu 0.937 Vol.-%, während das aus Luft abgeschiedene Gemenge von N und A 1.186 Vol.-% A enthält. Diese Zuhlen ergeben sich auch aus der Dichte 1.2572 des atmosphärischen Stickstoffs, der Dichte 1.2511 des reinen N und der Dichte 1.7818 des reinen A. — Moissan Compt. rend. 137, (1903) 600; C.-Bl. 1903, II. 1210) hat viele Luftproben aus den verschiedensten Gegenden untersucht und eine bemerkenswerte Konstanz des Argongehalts der Atmosphäre beobachtet. Im Innern des Kontinents betrug der Argongehalt der Luft im Höhen von 0 bis 5800 m 0.932 bis 0.935 Vol.-%. Die von der Oberfläche verschiedener Meere stammenden Luftproben enthielten im allgemeinen etwas mehr A als die ersteren, jedoch blieb der Argongehalt noch in denselben Greuzen. Eine einzige, auf dem atlantischen Obean genommene Luftprobe enthielt 0.9492Vol.-%.

Da A in der atmosphärischen Luft enthalten ist, findet es sich auch überall da, wo die Luft Zutritt hat, sei es gasförmig, sei es in gelöstem Zustande. Da A in Wasser ungefähr 2½ mal so leicht löslich ist als N, zeigt das aus Regenwasser ausgepunpte (ias nach Entfernung des O und der anderen Beimengungen außer N ein deutlich höheres spez. Gew. als "atmosphärischer Stickstoft". Rayleiben u. Ramsay (Chem. N. 71, (1895) 51; C.-Bl. 1895, I. 468. — Schlobsing fils (Compt. rend. 122, (1896) 398; 123, (1896) 233; C.-Bl. 1896, H. 622) fand A in Schlagwettern und in einem Gase aus den Minen von Rochebelle. — Schlobsing fils u. Richard (Compt. rend. 122, (1896) 615; C.-Bl. 1896, I. 833) haben in dem Gase der Schwimmblasen von Walen und Fischen aus verschiedenen Tiefen bis zu 1385 mi Argon nachgewiesen (Helium wurde nicht gefunden). Das Verhältnis zwischen N und A ist in den Gasen der Schwimmblasen ungefähr dasselbe wie in atmosphärischer Luft. — Regnard u. Schlobsisch fils, Compt. rend. 124, (1897) 302; C.-Bl. 1897, I. 606) fanden, daß in 1 I Pferdeblut 0.419 cm A gelost enthalten sind (Im Blutfarbstoffe ist kein A vorhanden. J. Zaleski, Ber 30, (1897) 565; C.-Bl. 1897, I. 1235. — Troost u. Ouvrard (Compt. rend. 121, (1895) 708; C.-Bl. 1896. I. 191) fanden Argon in den Gasen aus Scine- und Meerwasser. — Die Bakterien in den Wurzelknöllchen der Erbsen absorbieren neben N auch A, fixieren dieses Element aber nicht wie N. Das A ist niemals konstituierendes Element einer Pflanze. Wo seine Gegenwart festgestellt sein sollte, ist es mechanisch absorbiert, aber nicht fixiert. Tolomet (Giorn. Farm. Chim. 46, 145; C.-Bl. 1897, I. 1030). — S. Macdonald u. A. M. Kellas (Chem. N. 71, (1895) 169; C.-Bl. 1895, I. 945) hatten früher vegetabilische und tierische stoffe auf einen A-Gehalt untersucht. Sie fanden, daß der nach der Methode von Dumas aus Erbsen und Müusen entwickelte Stickstoff frei von A war.

b) In Mineralien. — Von den von Ramsay, Collie u. Trayens auf Helium untersuchten Mineralien (s. S. 151) hat nur ein einziges, der Malskon von Hitteroe, eine spektroskopisch sichtbare Menge Argon ergeben; die anderen, welche He enthielten, haben meistens auch eine Spur A entwickelt, wie Ramsay u. Trayens später durch Diffussionsversuche feststellten. Ramsay (Ber. 31, (1808) HI. 3113). — Auch der heliumhaltige Meteorit von Augusts County, Virginia, enthielt etwas Argon. Ramsay Compt. rend. 120, (1895) 1049). — Moissan und Hestandbers (Compt. rend. 126, (1808) 1689; C.-Bl. 1809, II. 82) fanden A im Cerit, G. Tschennik (J. russ. phys.-chem. Ges. 29, 291; C.-Bl. 1809, II. 677; in Cermineralien vom Kaukasus. — Im Cleveit fand P. T. Cleve (Compt. rend. 120, (1895) 834) kein Argon.

c) In Mineralwässern. Quellengasen usw. — Die aus dem Steinsalzlager von Tees bei Middlesbrough aufsteigende Soole braust über Tage auf und entläßt ein Gas, das neben N 1.24% A enthält. Berson u. Shaw (Chem. N. 72, (1895) 48; C.-Bl 1895, H. 477). In den Quellengasen von Wildbad im Schwarzwald. H. Kayser (Chem. N. 72, (1895) 89;

Chem.-Ztg. 19, (1895) 1549). — In den Gasen einiger schwefelhaltiger Quellen der Pyrensen. Ch. Bocchard u. Troost (Compt. rend. 121, (1895) 392; C.-Bl. 1895, II. 710). — Kellas u. Ramsay (Chem. N. 72, (1895) 295; C.-Bl. 1896, I. 292) fanden in den Gasen aus verschiedenen Mineralwässern 0.4 bis 1.14% A. — In den Gasen der Quelle von Maizières (Côte-d'Or), Moubeu (Compt. rend. 121, (1895) 819), der Quellen von Bath, Rayleigh (Chem. N. 73, (1896) 247), einer Quelle in Perchtoldsdorf bei Wien, Bamberger (Monatsh. Chem. 17, (1896) 604), in den Badequellen von Vöslau bei Wien, Bambreger u. Landsiedl (Monatch. Chem. 19, (1898) 114). — I I Gas aus der alten Schwefelquelle von Harrogate enthielt Chem. 19, (1898) 114). — Î l Gas aus der alten Schwefelquelle von Harrogate enthielt 69 ccm A. aus der Strathpesierquelle 22 ccm A. Die heißen Mineralquellen von Cauterets in den Pyrenäen enthielten neben N wechselnde Mengen von A und He. Ramsax u. Travers (Proc. R. S. London 60, (1896) 442; C-Bl. 1897, I. 617). — Moureu (Compt. rend. 135, (1902) 1335; C-Bl. 1903, I. 356) fand in den Gasen aus fünf Pyrenäenquellen Argon und zwar enthielt das der Peyré-Quelle von Ogen 0.9, das der Nehe-Quelle von Dax 1.6, das der Trou des Pauvres-Quelle von Dax 1.2, das der Vieille-Quelle von Eaux-Bonnes 1.8 und das der Saint-Augustin-Quelle von Panticosa 12 Vol.-0, A. — Das Gas aus der heißen Borden-Quelle von Luchon enthält 2.56°, Argon, aber kein Helium Moissan (Compt. rend. 135, (1902) 1278; Bull Soc. Chim. [3] 29, (1903) 437). — Die dem Karlsbader Sprudel entströmenden Gase enthalten A und He. Pesendorfer (Chem.-Ztg. 29, (1905) 359). — Das Gas aus den Thermen von Abano enthält wahrscheinlich kein Argon. Nasini u. Andereimi (Gazz. Chim. Hal. 25, (1895) 508). (Gazz, Chim. Ital. 25, (1895) 508).

Argon wurde ferner gefunden: in den Gasen aus einer Fumarole des Vesuvs, aus der Hundsgrotte, der Albulischen Wässer usw. Nasini. Anderlini u. Nalvadori (Gazz. Chim. Ital. 30, (1900) I. 189) — in den Gasen einer Fumarole des Mt. Pelée auf Martinique, Moissan (Compt. rend. 135, (1902) 1085; Bull. Soc. Chim. [3] 29, (1903) 434) — in den Gasen der Fumarolen von Guadeloupe, das Gas der Fumarole du Nord enthielt 0.73 Vol.-%, das der Fumarole Napoleon 0.68 Vol.-%, Argon. Moissan (Compt. rend. 138, (1904) 936; Al. 1904 I. (1924)

C.Bl. 1904, I. 1424).

Das Spektrum des Argons wurde niemals in dem Lichte irgend eines Himmelskörpers beobschtet. Ramsav u. Travers (Proc. R. S. London 60, (1896) 442).

2. Neon. — Ramsay (Proc. R. S. London 76, (1905) A 111; C.-Bl. 1905, II. 98) fand nach dem Verfahren von Dewar (Proc. R. S. London 74, (1904) 127; C.-Bl. 1904, II. 817), daß 1 Volum Neon in 80790 Vol. Luft enthalten ist; dies entspricht einem Neongehalte der Luft von 0.0000086 Gew.-%. — Crookes (Chem. N 78, (1898) 198; C.-Bl. 1898, II. 1115) hat in dem von Dewar aus Bath-Gas hergestellten Helium Neon nachgewiesen.

3. Krypton. — Der Gehalt der Atmosphäre an Krypton beträgt etwa 0 00002°/o. Ladenburg u. Krügel. (Sitz.-Ber. Akad. Berlin 1900, 727; C.-Bl. 1900, II. 418). — Die atmosphärische Luft enthält 0.000014 Gew.-°/o Krypton; 1 Teil Kr ist demnach in 7 Mill. Gewichtsteilen — 20 Millionen Volumteilen Luft enthalten. Ramsay (Chem. N. 87, (1903)

159; C.-Bl. 1903, I. 1069).

4. Xenon. - Die atmosphärische Luft enthält 0.0000026 Gew.-% Xenon; 1 Teil X ist in 40 Millionen (iew. Teilen = 170 Millionen Vol. Teilen Luft enthalten. (Chem. N. 87, (1903) 159).

- C. Darstellung. Argon und seine Begleiter (He. Ne. Kr. X) werden aus atmosphärischer Luft gewonnen, indem dieser zuerst der Sauerstoff und dann der Stickstoff, sowie das Kohlendioxyd und die geringen Mengen Wasserstoff auf chemischem Wege entzogen werden, während der dabei verbleibende, gegen chemische Einwirkungen völlig indifferente Gasrest, das sog. rohe Argon, durch physikalische Methoden (fraktionierte Verflüssigung, Destillation, Diffusion, Absorption) in seine Komponenten zerlegt wird.
- 1. Der Sauerstoff wird gewöhnlich durch Ueberleiten der Luft über glühendes met. Cu entfernt. Wenn es sich um geringe Mengen O und kleine Gasvolumina handelt. kann er auch durch gelben Phosphor absorbiert werden. Alle anderen Absorptionsmittel für O verunreinigen das (fas. RAMSAY.
- 2. Der Stickstoff wird entfernt: a) durch Einwirkung von Induktionsfunken auf ein Gemenge von Luft mit überschüssigem O bei Gegenwart von Aetzalkali. — Die Gewinnung des rohen Argons auf diesem Wege nimmt viel Zeit in Anspruch, da in der Stunde nur 30 cem des Stickstoff-Sauerstoff-Gemisches absorbiert werden. Es gelingt, 3 l in einer Stunde zu absorbieren, wenn man die Platinpole eines Induktionsapparates bei hoher Spannung und häufigem Wechsel in das Gemisch von Luft

und O bringt, es entsteht dann, wie Crookes (Chem. N. 65, (1892) 301) gezeigt hat, eine Flamme brennenden Stickstoffs. Rayleigh u. Ramsay (Chem. N. 71, (1895) 51; C.-Bl. 1995, I. 467). — Nach A. Becker (Z. Elektrochem. 9, (1903) 600; C.-Bl. 1903, II. 546) erfolgt 1. 467). — Nach A. Becker (Z. Elektrochem. 9, (1903) 600; C.-Bl. 1903, II. 546) erfolgt die Ueberführung des N in Stickoxyde um so besser, je enger der Raum ist, in dem die Gase an den Funken vorbeigeführt werden, und je länger die Funken selbst sind, da die Menge der entstehenden HNO3 der Länge des Funkens proportional ist. Auch muß die Geschwindigkeit des Gasstromes eine den Dimensionen des Apparates genau angepaßte sein, so daß weder viel unverbundener N durch die Funkenstrecke hindurchgeht, noch eine Zersetzung der Stickstoffverbindungen eintreten kann. Ferner muß die Absorption der Stickstoffverbindungen eine vollständige sein. In dem Apparate Brekke swurden in der Stunde 8 1 eines Gemisches aus gleichen Teilen Luft und O absorbiert.

b) Durch L'eberleiten der vom O befreiten Luft, des sog. atmosphärischen Stickstoffs, über glühendes Mg. ('a oder Li. — Nach H. N. WARREN (Chem. N. 74, (1896) 6: C.-Rl. 1906, H. 337) erhält man eine Masse, die metallisches Li und etwas Ba oder Ca enthält und N mit größter Leichtigkeit, zuweilen unter Aufglühen absorbiert, wenn man CaO oder BaO mit einer konz. Lösung von LiOH tränkt, der Masse Mg beimischt und sie dann bei möglichst niedriger Temperatur in einer H-Atmosphäre erhitzt. — Ramsay u. Travers (Z. physik. Chem. 28, (1899) 241); C.-Bl. 1899, I. 469) entfernten die Hauptmenge des N durch zweimaliges Leiten des Gases über Mg und den Rest durch Leiten über ein rotglühendes Gemisch von wasserfreiem (a0 und Mg-Pulver. — Moissan u. Rigaut (Compt. rend. 137, (1903) 773; Bull. Soc. Chim. Paris [3] 31, (1904) 735; C.-Bl. 1904, I. 11) reichern zunächst den getrockneten atm. Stickstoff an A an, indem sie ihn ther ein pulverförmiges Gemisch von 5 Teilen CaO und 3 Teilen fett- und Al-freiem Mg leiten; es wird dadurch ein 10% A enthaltender Stickstoff gewonnen. In diesem wird durch langsames, häufig wiederholtes Hindurchleiten durch drei Röhren, von denen die beiden ersteren mit dem CaO-Mg-Gemisch beschickt sind, während die letzte kleinere CuO enthalt, auf einen A-Gehalt von 90-95% gebracht. Der letzte Rest des N und H wird durch Ueberleiten des rohen Argons über dunkelrot glühendes met. Ca entfernt; vgl. auch Moissan (ds. Bd. S. 166). — Ramsay u. Travers (Proc. R. S. London 64, (1899) 183) entfernen die geringen Mengen des in der Luft enthaltenen Wasserstoffs (s. I, 1, 58) durch Ueberleiten des Argons über rotglühendes CuO.

3. Das so dargestellte rohe Argon enthält noch He und Ne als leichtere. Kr und X als schwerere Beimengungen. Es wird durch Abkühlen mittels flüssiger Luft verflüssigt und dann fraktioniert destilliert. Am leichtesten flüchtig sind He und Ne (über deren Trennung s. S. 153), dann folgt A. schwerer flüchtig als A sind Kr und X. Das Kr hat bei der Temperatur der siedenden Luft einen beträchtlichen, X einen unmeßbar kleinen Dampfdruck. RAMSAY u. TRAVERS (Proc. R. S. London 64, (1899) 183; 67, (1900) 329; C.-Bl. 1899, I. 469; 1901, I. 359). — Ueber die Trennung der schwerflüchtigen Gase der atmosphärischen Luft durch fraktionierte Verdampfung und deren Spektra auch Livring u. Dewar (Proc. R. S. London 68, (1901) 389; C.-Bl. 1901, II. 677).

Die Absonderung der inaktiven Gase von der Luft und ihre Trennung von einander ist sehr mühsam und erfordert viel Zeit und Geduld: außerdem ist ihre Reinheit nicht leicht festzustellen. Das Spektroskop ist allerdings gut zu verwenden, aber nur wenn es sich darum handelt, den Hauptbestandteil eines Gasgemisches zu erkennen, indessen nicht, wenn ein Gas nur spurenweise in anderen enthalten ist (vgl. die Angaben auf S. 164). Durch Aenderung des Druckes in der Plücker'schen Röhre und durch Einschalten einer Leidener Flasche und einer Funkenstrecke wird es oft möglich, auch einen kleinen Anteil eines dieser Gase in einer großen Menge eines anderen zu erkennen; bestenfalls aber ergeben sich so nur annähernde Resultate. Endgültig ließ sich die Reinheit nur durch Wägungen feststellen. Wenn zwei Gasmengen annähernd gleiche Dichte zeigten, wurden sie fraktioniert, und dann ihre Dichten wiederum verglichen. Hatten sich diese beim Fraktionieren nicht geändert, so wurden die Gase als homogen und identisch betrachtet. Ramsay u. Travers (Z. physik. Chem. 38, (1901) 641). Bezüglich der Apparate und der speziellen Arbeitsmethoden muß auf die Originale verwiesen werden.

Argon lüßt sich nach Rayleion (Phil. Mag [6] 5, (1908) 677; C.-Bl. 1003, II. 10) vorteilhaft aus flüssiger Luft darstellen. Der Stellung des Siedep, des A zwischen denen Gmelin-Friedheim. I. Bd. 1. Abt. 7. Aufl.

des N und O entsprechend, ist die Anreicherung der flüssigen Luft an O (s. I. 64) weiner relativen Zunahme des A gegenüber dem N verbunden. Raymeich analysierte ist von flüssigen Stickstoff-Sauerstoff-Gemischen verschiedener Zusammensetzung entweichende Gas, in dem er in einer Probe mittels des Hempel'schen Verfahrens den O-Gehalt festellte, in einer anderen den N mit Hilfe elektrischer Entladungen allmählten ovydiett und den zurückbleibenden O durch P absorbierte, worauf das A unmittelbar gemeser werden konnte. Der A-Gehalt beträgt bei 30 % 0 im Dampf 1.3 % bei 40 90 % 0 ziemlich konstant 2 %; das Verhältnis des A zur Summe von N — A wüchst also bedeuten mit steigendem O-Gehalt im Dampfe und ist natürlich in der O-reicheren Flüssigk-i noch größer.

Eingehendes über die Darstellung von reinem Ne. Kr und X durch sehr häufig wieder holtes Fraktionieren siehe bei Ramsay u. Travers (Z. physik. Chem. 38, (1901) 659 brw 658. — Ladenburg u. Krugel (Sitz-Ber. Akad. Beelin 16, (1900) 212; C.-Bl 1900, I. 21 stellten Kr dar, indem sie den Verdampfungsrückstand (im ganzen 3 l Plüssigkeit va 850 l flüssiger Luft vergasten und von () und N nach den bekannten Methoden befreite Der dabei verbleibende Rest von 3.5 l Gas wurde in flüssiger Luft kondensiert, wobei sin durchsiehtige, farblose Plüssigkeit erhalten wurde. Durch fraktionierte Destillation gelan es, die Flüssigkeit zu verdampfen und das Krypton als einen kristallinischen Rückstand erhalten. Das daraus gewonnene Gas war jedoch noch stark argonhaltig, wie die Dichtbestimmung und der spektroskopische Befund zeigten. Die von Ladenburg uie die Dichtbestimmung und der spektroskopische Befund zeigten. Die von Ladenburg u. Kaus gehegte Erwartung, daß sich das Krypton aus den in flüssiger Luft schwebenden ister Teilen in größerer Ansbeute würde gewinnen lassen, hat sich nicht erfüllt; das Kr ist in der flüssigen Luft in gelöstem Zustande enthalten. Ladenburg u. Knügen (Sitz. Ber. Akal. Berlin 1900, 727; C.-Bl. 1900, II. 418).

Ueber die von Drwar vorgeschlagene Abscheidung des He und Ne aus atmosphäre in Luft ohne Verflüssigung mittels Absorption durch Holzkohle bei tiefer Temperatur s. S. 15

Vorschläge zur Darstellung von A aus atmosphärischer Luft, die jedoch keine pratische Anwendung fauden s. bei B. Braunes (Chem. N. 71, (1895) 116; C.-Bl. 1895, I. 731 und C. Limb (Compt. rend. 121, (1895) 887).

D. Physikalische Ligenschaften. 1. Argon. — Dichte und Litergewicht. — Argon ist ein farbloses Gas. Seine Dichte bezogen auf O<sub>2</sub> = 16 ist 19.95 oder rund 19.96, Ramsay (Ber. 31, (1898) III. 3121; Proc. R. S. London 64 (1899) 183; 67, (1900) 329), auf Luft = 1 bezogen demnach = 1.3785. Ei

Liter Argon wiegt bei 760 mm und 0 1.7825 g.

Die bis zum Jahre 1898 ausgeführten Dichtebestimmungen beziehen sich alle auf sof rohes Argon, d. h. solches, das noch He, Ne, Kr und X enthält. Wegen ihrer geringe Menge beeinflussen diese Beimengungen die Dichte, wie auch die übrigen Eigenschalte des A nicht sehr erheblich. — RAYLEIGH u. RAMSAY (Chem. N. 71, (1895) 299; 73, 1896 75) hatten die Dichte des rohen A im Mittel zu 19,94 (0 = 16) gefunden. Der Wert is etwas niedriger als der für reines A, weil die Hauptmenge der Verunreinigungen aus N besteht. — Nach Ladue (Compt. rend. 123, (1896) 805; C.-Bl. 1897, I. 9) wiegt ein Litet bei 760 mm und 0° 1.780 g, nach RAYLEIGH 1.78151 g, nach RAMSAY 1.7816 g (Chem. N. 76, (1894) 13; C.-Bl. 1899, I. 406). Siehe ferner noch: RAYLEIGH u. RAMSAY (Chem. N. 76, (1895) 51), RAMSAY u. TRAVERS (Chem. N. 78, (1898) 154; Z. physik (Tem. 28, (1899) 241).

Für das Verhältnis der spezifischen Wärmen bei konstantem Druck und konstantem Volum fanden Rayleigh u. Ramsay (Chem. N. 71, (1895) öll C.-Bl. 1895, I. 468) aus der Schallgeschwindigkeit nach der Methode volkundt den Wert 1.61, also eine Zahl, die der für einatomige Gase berechneten Zahl 1.66 sehr nahe liegt.

Das Atom- und Molekulargewicht des A bezogen auf 0 = 16 ist dem nach 39.9. — Ueber das Atomgewicht des A s. auch Wetherel (Chem. N. 90, (1904) 260 C.-Bl. 1905, I. 7), über den Durchmesser des A-Moleküls, J. H. Jeans (Phil. Mag. [6] § (1904) 692; C.-Bl. 1905, I. 124),

Der Ausdehnungskoeffizient des A ist zwischen 0° und dem Siedep. de Bromnaphtalins (280°) normal und gleich dem der Luft und des Wasserstoffs. Kuenen u. Randall (Chem. N. 72, (1895) 295; C.-Bl. 1896, I. 292 — Das Produkt aus Volum und Druck nimmt bei A bei 11.2° mit zwiehmendem Drucke erst beträchtlich ab und steigt erst von sehr hohe Drucken an langsam bei zunehmendem Drucke, ohne daß der theoretisch

Wert bei 100 Atm. erreicht wird. Bei 100° nimmt PV erst zu und dann ab. Ramsay u. Travers (Proc. R. S. 67, (1900) 329; C.-Bl. 1901, I. 360).

Verflüssigung. — Argon kann durch Kompression und Temperatureniedrigung in eine klare, farblose Flüssigkeit verwandelt werden. Olszewski hem. N. 71, (1895) 51; C.-Bl. 1895, I. 469), Ramsay u. Travers (Proc. R. London 67, (1900) 329; C.-Bl. 1901, I. 360).

OLSZEWSKI RAMSAY U. TRAVERS

Krit. Temperatur — 119.8 bis — 121.6° — 117.4° bzw. 155.6° abs. T.

Krit. Druck 50.6 Atm. 40.2 m Hg

— 186.9° — 186.1° bzw. 86.9 abs. T.

Die Angaben Olszewski's beziehen sich auf rohes Argon.)

Die Dichte des flüssigen A ist 1.5, Olszewski; 1 ccm flüssigen A wiegt 1.212 g; das Molekularvolumen ist demnach 32.92. Rambay u. Travers.—Bei — 189.6 erstarrt A zu einer festen eisartigen Masse. Olszewski.—Nach Rambay u. Travers (Z. physik. Chem. 38, (1901) 686) ist der Schmelzp. des A — 187.9 (bzw. 85.1 abs. Temp.).— Tabellen über den Dampfdruck das A bei verschiedenen Temperaturen s. bei Rambay u. Travers (Z. physik. Chem. 38, (1901) 665).— Ueber die Veränderung der Oberflächentension des flüssigen A mit der Temperatur s. Baly u. Donnan (Proc. Chem. Soc. 18, (1902) 115; J. Chem. Soc. London 81, (1902) 907).— Argon zeigt auch in der Nähe seines Siedep. kein Anzeichen einer Polymerisierung. Rambay 2. Travers (Proc. R. S. London 64, (1899) 183).

Das Brechungsvermögen, nach einer Methode von Fraunhoffer bestimmt, Brechbarkeit im A = 0.961. Rayleigh (Chem. N. 73, (1896) 75; C.-Bl. 1996, I. 736). Die Zahl bezieht sich auf mittleres gelbes Licht und rohes A. — Das Brechungsvermögen des (rohen) A bezogen auf Luft = 1 ist 0.9596. Ramsay u. Travers (Proc. R. S. London 62, (1897) 225; C.-Bl. 1898, 1429). — Das Brechungsvermögen des reinen A bestimmten Ramsay u. Travers (Proc. R. S. London 64, (1899) 183; Z. physik. Chem. 28, (1899) 241) meh der Methode von Rayleigh zu 0.9665, später (Proc. R. S. London 67,

(1890) 329) zu 0.968. Vgl. auch Ramsay (Ber. 31, (1898) III. 3121). Argon ist für ultraviolette Strahlung durchlässig. E. Meyer (Ber.

tlach, physik. Ges. 2, (1905) 362; C.-Bl. 1905, I. 424).

Die Zähigkeit des A. bezogen auf Luft = 1, ist 1.21. RAYLEIGH (Chem. ). 72. (1895) 223; 73, (1896) 75). — Ueber die Zähigkeit des A bei verschiedenen Temperaturen s. RAYLEIGH (Proc. R. S. London 64, (1900) 68; (-Bl. 1900, L. 752). — Ueber die relativen Effusionsgeschwindigkeiten von A and He s. P. G. DONNAN (Phil. Mag. [5] 49, (1900) 423; C.-Bl. 1900, L196)

Die Diffusionsgeschwindigkeit von A (und He) ist größer, als dem Gesetz der Proportionalität mit den Reziproken der Quadratwurzeln aus den Dichten utspricht. Ramsay u. Collie (Proc. R. S. London 60, (1897) 206). — A diffundert durch poröse Thonröhren langsamer als Stickstoff. Rayleigh u. Ramsay (Sem. N. 71, (1895) 51). — Argon diffundiert schneller durch Kautschuk als N. aber nicht so viel schneller, daß die Diffusion zur Gewinnung von 1 aus Luft zweckmäßig benutzt werden könnte. Rayleigh (Phil. Mag. [5] 10. 1900) 220). — Argon diffundiert nicht durch rotglühendes Pd. Pt oder Fe. Ramsay u. Travers (Proc. R. S. London 61, (1897) 267; C.-Bl. 1897, Il. 14). — Ueber die Diffusion von A und He vgl. R. Schmidt (Ann. Phys. 14). (1904) 801; C.-Bl. 1904, H. 758).

Argon zeigt im Vergleich mit anderen Gasen eine sehr geringe dielektrische Kohasion (Widerstandskraft gegen das Durchschlagen des elektrides N und O entsprechend, ist die Anreicherung der flüssigen Luft an O s. I. 681 einer relativen Zunahme des A gegenüber dem N verbunden. Rayleigen analysiere von flüssigen Stickstoff-Sauerstoff-Gemischen verschiedener Zusammensetzung entweise Gas, in dem er in einer Probe mittels des Hennellischen Verfahrens den O-Gehalt ätellte, in einer anderen den N mit Hilfe elektrischer Entladungen allmählich und den zurückbleibenden O durch P absorbierte, worauf das A unmittelbar gemwerden konnte. Der A-Gehalt beträgt bei 30 % O im Dampf 1.3 % bei 40-40 % ziemlich konstant 2 %; das Verhältnis des A zur Summe von N — A wächst also bedeumt steigendem O-Gehalt im Dampfe und ist natürlich in der O-reicheren Flüssig noch größer.

Eingehendes über die Darstellung von reinem Ne, Kr und X durch sehr häufig witholtes Fraktionieren siehe bei Ramsay u. Travens (Z. physik. Chem. 38, (1901) 659 658). — Ladenburg u. Krugel (Sitz-Ber. Akad. Berlin 16, (1900) 212; C.-Bl 1900, i. stellten Kr dar, indem sie den Verdampfungsrückstand (im ganzen 3 l Flüssigket 850 l flüssiger Luft vergasten und von O und N nach den bekannten Methoden befolder dabei verbleibende Rest von 3,5 l Gas wurde in flüssiger Luft kondensiert, wobei durchsichtige, farblese Flüssigkeit erhalten wurde. Durch fraktionierte Destillstion gees, die Flüssigkeit zu verdampfen und das Krypton als einen kristallinischen Ruckstan erhalten. Das daraus gewonnene Gas war jedoch noch stark argonhaltig, wie die Indestinmung und der spektroskopische Befund zeigten. Die von Ladenburg n. Kagehegte Erwartung, daß sieh das Krypton aus den in flüssiger Luft sehwebenden in Teilen in größerer Ausbente würde gewinnen lassen, hat sich nicht erfüllt; das Krider flüssigen Luft in gelöstem Zustande enthalten. Ladenburg u. Khügel (Sitz-Ber Berlin 1900, 727; C.-Bl. 1900, II. 418).

Ueber die von Dewar vorgeschlagene Abscheidung des He und Ne aus atmosphäre Luft ohne Verflüssigung mittels Absorption durch Holzkohle bei tiefer Temperatur s. S.

Vorschlüge zur Darstellung von A aus atmosphärischer Luft, die jedoch keine ptische Anwendung fanden s. bei B. Brauner (Chem. N. 71, (1895) 116; C.-Bl. 1895, I. und C. Luge (Compt. rend. 121, (1895) 887).

D. Physikalische Eigenschaften. 1. Argon. — Dichte und Litergewicht. Argon ist ein farbloses Gas. Seine Dichte bezogen auf O<sub>2</sub> = 16 ist 19 oder rund 19.96, Ramsay (Ber. 31, (1898) III. 3121; Proc. R. S. London (1899) 183; 67. (1900) 329), auf Luft = 1 bezogen demnach = 1.3785.

Liter Argon wiegt bei 760 mm und 0 1,7825 g.

Die bis zum Jahre 1898 ausgeführten Dichtebestimmungen beziehen sich alle aufrohes Argon, d. h. solches, das noch He, Ne, Kr und X enthält. Wegen ihrer gest Menge beeinflussen diese Beimengungen die Dichte, wie auch die übrigen Eigenschades A nicht sehr erheblich. — Rayleigen u. Ramsay (Chem. N. 71, (1895) 299; 73 (175) hatten die Dichte des rohen A im Mittel zu 19,94 (0 — 16) gefunden. Der Wertetwas niedriger als der für reines A, weil die Hauptmenge der Veruureinigungen aus besteht. — Nach Leduc (Compt. rend. 123, (1896) 805; C.-Bl. 1897, I. 9) wiegt ein Litchei 760 mm und 0° 1.780 g, nach Rayleigen 1.78151 g, nach Ramsay 1.7816 g (Chem. N. (1899) 13; C.-Bl. 1899, I. 406). Siehe ferner noch: Rayleigen u. Ramsay (Chem. N. (1894) 87; 71, (1895) 51), Ramsay u. Travers (Chem. N. 78, (1898) 154; Z. physik, 128, (1899) 241).

Für das Verhältnis der spezifischen Wärmen bei konstantem Druck konstantem Volum fanden Rayleigh u. Ramsay (Chem. N. 71, (1895) C.-Bl. 1895, I. 468) aus der Schallgeschwindigkeit nach der Methode Kundt den Wert 1.61, also eine Zahl, die der für einatomige Gase rechneten Zahl 1.66 sehr nahe liegt.

Das Atom- und Molekulargewicht des A bezogen auf 0 = 16 ist de nach 39.9. — Ueber das Atomgewicht des As. auch Wetherel (Chem. N 90, 1903 f. C.-Bl. 1905, I. 7), über den Durchmesser des A-Moleküls, J. H. Jeans (Phil. Mog. 1904) 692; C.-Bl. 1905, I. 124),

Der Ausdehnungskoeffizient des A ist zwischen 0° und dem Siedep. Bromnaphtalins (280°) normal und gleich dem der Luft und des Wasstoffs. Kuenen u. Randall (Chem. N. 72, (1895) 295; C.-Bl. 1896, I. 2 — Das Produkt aus Volum und Druck nimmt bei A bei 11.2° mit nehmendem Drucke erst beträchtlich ab und steigt erst von sehr hold Drucken an langsam bei zunehmendem Drucke, ohne daß der theoreus

1196; C.-Bl. 1904, II. 917) and Limenfeld (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 931; C.-Bl. 1905, I. 1735); über eine Versuchsanordnung, bei der man noch 0.7% He in einem (iemenge mit N spektroskopisch erkennen kann s. Limenfeld (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 931). Ferner noch Dewar (Proc. R. S. London 74, (1904) 127; C.-Bl. 1904, II. 817).

Löslichkeit des Argons. — 100 ccm Wasser lösen bei 13.9° 4.05 ccm Argon, also 2 ½ mal soviel als Stickstoff. Rayleigh u. Ramsay (Chem. N. 71, (1895) 51). — Bei 38° absorbiert 1 l Wasser 25.7 ccm A, 1 l Blut 25.3 ccm Argon. REGNARD u. SCHLOESING FILS (Compt. rend. 124, (1897) 302; C.-Bl. 1897, I. 606). — 1 Volum W. absorbiert bei 760 mm Gasdruck die folgenden Volume Argon:

bei 0.04525 0.05080 0.03790 0.03256 0.05780 0.02865 TH. ESTREICHER (Z. physik. Chem. 31, 176 (Jubelbd.); C.-Bl. 1900. I. 276).

Analog den bereits bekannten Hydraten von Gasen verbindet sich A mit W. unter Bildung eines kristallinischen, dissoziierbaren Hydrates. Zur Darstellung wird A in Gegenwart von W., welches auf 0° abgekühlt ist auf 150 Atm. komprimiert und ein Punkt der Röhre abgekühlt bis das W. an diesem Punkte erstarrt. Es beginnt dann bald eine Kristallisation, welche sich von dem abgekühlten Punkte aus verbreitet. Die an den Wänden der Röhre haftende Wasserschicht verwandelt sich in farblose Kristalle, welche wahrscheinlich ein Argonhydrat vorstellen. Wie alle Gashydrate ist das Argonhydrat dissoziierbar; bei 0° ist die Dissoziationstension 105 Atm., bei +8° erreicht sie 210 Atm. Villard (Compt. rend. 123, (1896) 377; C.-Bl. 1896. II. 651).

1 ccm Holzkohle absorbiert bei 0° 12 ccm A. bei - 185° 175 ccm A gemessen bei 0° und 760 mm Druck), unter Entwicklung von 25 g-Kal.

DEWAR (Compt. rend. 139, (1904) 261; C.-Bl. 1904, II. 637).

Verbindungen, - Argon widersteht allen bisher geprüften chemischen Einwirkungen. Es wird weder von H, noch von O unter der Einwirkung elektrischer Entladungen, noch von Cl. P. S. Te, Na. K. NaOH, Natronkalk, KNOg, Na, Oa, Polysulfiden, Platinschwamm, Platinmohr, Königswasser, Bromwasser, KMnO, naszierendem Si oder Br unter wechselnden Bedingungen angegriffen. RAYLEIGH U. RAMSAY (Chem. N. 71, (1895) 51; C.-Bl. 1895, I. 469). -Moissan (Compt. rend. 120, (1895) 966; C.-Bl. 1895, II. 9, 1065) hat Ti, B. Li, Ur in einer Argonatmosphäre auf hohe Temperaturen erhitzt, ohne eine Einwirkung zu erzielen. Mit Fluor in einem Zylinder aus Platin zusammengebracht, reagiert A bei gewöhnlicher Temp. auch beim Durchschlagen eines elektrischen Funkens nicht. - Von der Ueberlegung ausgehend, daß, wenn A eine Verbindung gäbe, diese wahrscheinlich endotherm sein würde, und von der ferneren Ueberlegung, daß endotherme Verbindungen bei den höchsten Temperaturen stabiler sind, ließ Ramsax (Chem. N. 72, (1895) 51; C.-Bl. 1895, II. 524) den elektrischen Lichtbogen zwischen Kohlen in einer Atmosphäre von trockenem A überspringen. Er beobachtete dabei zwar eine Volumvermehrung, die jedoch von der Bildung von CO herrührte, das sich aus dem von der Kohle okkludierten O bildete. - Bei der Einwirkung von Generatorgas auf ein Gemisch von Bat O, und C bei sehr hoher Temp. entsteht ein an Baryumcyanid reiches Produkt, ohne daß A unter diesen Bedingungen reagiert. Stille Entladungen in einer Atmosphäre von A und CCl<sub>4</sub>-Dampf bewirken keine Bildung einer A-Verbindung. Ramsay u. Collie (Chem. N. 73. (1896) 259; C.-Bl. 1896, II. 147); s. auch CROOKES (Chem. N. 72. (1895) 99). — Nach TROOST B. OUVBARD (Compt. rend. 121, (1895) 394; C.-Bl. 1895, H. 711) reagiert A, das sich beim Erhitzen auf Rotglut mit Mg nicht merklich verbindet, unter längerem Einfluß starker Ströme mit diesem Metall. - Argon wird durch Mg-Band bei hohen Temperaturen

(1500-2000°) nicht absorbiert. Nasini u. Anderlini (Atti R. Accad, Lincei [5] 13, (1904) I. 535; C.-Bl. 1904, H. 291). — S. FRIEDLÄNDER (Z. physik. Chem. 19, (1896) 657; C.-Bl. 1896, L. 1257) beobachtete, daß das Argon (wie das He) in Geissler'schen Röhren bei längerer Einwirkung der Entladungen von den Platinelektroden absorbiert wird. Ueber die Absorption des A durch verstäubtes Elektrodenmetall (Al und Pt) s. auch Kayser (Math. natw. Mitt. Berlin 1896, 221) und Travers (Proc. R. S. London 60, (1896) 449; C.-Bl. 1897, I. 630).

Berthelot (Compt. rand. 120, (1895) 581, 797, 1316; 124, (1897) 113; 129, (1899) 71, 378; Ann. Chim. Phys. [7] 19, (1900) 66, 89) ließ A auf Benzol- und CS<sub>2</sub>-Dämpfe, ferner auf Quecksilberdimethyl und Quecksilberdiphenyl unter dem Einfluß der elektrischen Entladung einwirken und will dabei eine mehr oder weniger beträchtliche Abnahme des Argonrading enwirken und with arbeit eine meint oder weitiger betrachterte Abhaniae des Argonvolumens beobachtet haben. Er hat jedoch aus den Reaktionsprodukten keine A-Verbindung
isoliert, zudem konnte Ramsay (Ber. 31, (1898) III. 3112) trotz vieler Bemülhungen Bertruellor's
Resultate nicht bestätigen. Siehe dazu noch Berthelor u. Deslandres (Compt. rend. 120,
(1895) 1386), Dorn u. Erdmann (Ann. Chem. 287, (1895) 230).

Physiologische Wirkung. - Argon nimmt an der Respiration keinen aktiven Anteil, der ausgeatmete Stickstoff enthält fast dieselbe Menge A wie der gewöhnliche "atmosphärische Stickstoff". Kellas (Chem. N. 72. (1895) 308; C.-Bl. 1896, I. 293). Siehe auch unter Vorkommen des A im Blute (S. 159).

Gasanalytische Bestimmung des Argons. - Th. Schlobsing fils (Compt. rend. 121, (1895) 525; C.-Bl. 1895, II. 945) leitet zur Bestimmung des A Luft durch ein auf Rot-glut erhitztes mit Cu und CuO gefülltes Verbrennungsrohr und durch eine konz. KOH-Lösung in ein Volumenometer, in welchem der atm. Stickstoff genau gemessen wird. Aus Lösung in ein Volumenometer, in welchem der atm. Stickstoff genau gemessen wird. Aus diesem wird das Gas in ein System von Rühren, welches evakuiert werden kann, geleitet. Alle Verschlüsse sind mittels Hg gedichtet. Der wesentlichste Teil des Röhrensystems ist ein mit Gasflammen zu erhitzendes Glas-, Porzellan- oder Stahlrohr, welches mit Mg-Spänen und CuO gefüllt ist. Nachdem das ganze Rohrsystem evakuiert und das Mg-Rohr auf Rotglut erhitzt ist, läßt man das Gas aus dem Volumenometer langsam einströmen und mittels einer Quecksilberpumpe über das glühende Mg zirkulieren; der N wird absorbiert und das nicht absorbierte A wird nach Beendigung des Versuches in eine Meßröhre geleitet und der ganze Apparat zweimal mit CO<sub>2</sub> nachgespült unter Evakuieren. Das dann im A befindliche CO<sub>2</sub> wird mittels KOH entfernt und das A von den letzten Spuren N durch Vermischen mit reinem O<sub>2</sub> und Durchschlagenlassen der Funken eines Ruhmkorffs in Gegenwart von etwas KOH, his sich das Volumen nicht mehr ändert hefreit. Der O wird durch wart von etwas KOH, bis sich das Volumen nicht mehr ändert, befreit. Der O wird durch P absorbiert, und das gereinigte A in einem kleinen Volumenometer gemessen. — Guntz (Compt. rend. 120, (1895) 777; C.-Bl. 1895, I. 945) erhitzt zum Nachweise des A den aus der Luft durch Absorption des () gewonnenen Stickstoff in einem Glasrohr, in dem sich ein Schiffichen mit elektrolytisch gefälltem Li befindet, und an dem ein Manometer augebracht ist. Der N wird nach längerem Erhitzen fast gänzlich vom Li absorbiert, der Rest besteht aus A. — H. Moissan (Compt. vend. 137, (1903) 600; C.-Bl. 1903, II. 1210) verwendet zur Bestimmung des A-Gehaltes der Luft metallisches Ca als Absorptionsmittel für O, N und H. Ein abgemessenes Volum (etwa 1 l) trockener Luft wurde 3 Stunden lang durch zwei Röhren geleitet, deren Inhalt in dem einen Fall ein Gemisch von Mg und CaO, in dem anderen etwa 1 g met. Ca in Form kleiner Kristalle war und eine Temperatur von 500 " besaß.

Verwendung. - Argon wurde zur Füllung von Gasthermometern empfohlen, da es als einatomiges Gas bei höheren Temperaturen keiner Dissoziation unterliegt und da sein Ausdehnungskoeffizient normal und gleich dem der Luft und des Wasserstoffs ist. Quinan (J. Am. Chem. Soc. 17, (1895) 477; C.-Bl. 1895, II. 11), Kuenen u. Randall (Chem. N. 72, (1895) 295; C.-Bl. 1896, I. 292).

II. Neon, Krypton und Xenon. - Neon, Krypton und Xenon sind wie A und He farblose, völlig indifferente Gase, die sich bei entsprechender Temperaturerniedrigung in Flüssigkeiten bzw. in feste Körper verwandeln. Ihre physikalischen Konstanten sind in folgender Tabelle vereinigt; vgl. RAMSAY u. TRAVEBS (Proc. R. S. London 67, (1900) 329; Z. physik. Chem. 38, (1901) 641; Chem. N. 87, (1903) 159; C.-Bl. 1901, I, 360; 1903, I, 1069).

	Neon	Krypton	Xenon
Brechungsvermögen (Luft = 1)	0.2345	1.450	2,368
Gasdichte (0 = 16)	9.97	40.88	64
Atom- u. Molekulargewicht	20	81.8	128
Siedep, bei 760 mm	_	121.33º abs. T.	163.9° abs. Temp.
Schmelzp.	_		133º abs. Temp.
Krit. Temperatur	unter 68° abs.		287.75° abs. Temp.
Krit. Druck (mm Hg)	_	41240	43500
Gewicht von 1 cem Flüssigkeit		2.155 g	3.52 g
Atom- und Molekularvolum	_	37.84	36.40

Das Verhältnis der spez. Wärme bei konstantem Druck zu der bei konstantem Volum nähert sich auch bei Ne, Kr und X dem für einatomige Gase berechneten Wert 1.66. Allerdings wurden keine Messungen mit reinem Ne, Kr oder X ausgeführt, wohl aber eine Reihe von Versuchen mit den nahezu reinen Gasen. - Neon kann nur mit Hilfe von flüssigem Wasserstoff verflüssigt werden.

Bezüglich des Dampfdruckes der Gase bei verschiedenen Temperaturen, sowie bezüglich des Verhältnisses zwischen Druck und Volumen muß auf die Tabellen in den oben zitierten

Originalen verwiesen werden.

Neon gibt im Plückerrohr ein orangerotes, glänzendes Licht wie eine Flamme; das Spektrum ist durch glänzende Linien in Rot, Orange und Gelb charakterisiert. Im Blau und Violett sind nur wenige schwache Linien vorhanden, im Grün zwei Linien bei  $\lambda = 5030$  und 5400. Ramsay u. Travens (Proc. R. S. London 63, (1898) 437; Chem. N. 78, (1898) 154; C.-Bl. 1898, II. 81, 852). - Krypton gibt im Plückerrohr ein hellviolettes, Xenon ein himmelblaues Licht. - Eine eingehende Untersuchung der Spektra von Ne. Kr und X wurde von Baly ausgeführt (Proc. R. S. London 72, (1903) 84; C.-Bl. 1903, II. 612). Die Spektra sind aus hellen Linien zusammengesetzt und völlig charakteristisch. Während Ne nur ein Spektrum besitzt, haben Kr und X deren zwei; das kompliziertere tritt auf, wenn in den Stromkreis eine Leidener Flasche mit Funkenstrecke eingeschaltet wird. Ungefähr 40 schwache Linien dieses zweiten Spektrums sind dem Kr und X gemeinsam, woraus mit Wahrscheinlichkeit auf die Gegenwart eines fremden Elementes mit höherem Atomgewicht geschlossen werden kann. Näheres über die einzelnen Spektra s. im Original. Ferner s. noch Ramsay u. Travers (Compt. rend. 126, (1898) 1610; Chem. N. 78, (1898) 154), Liveing u. Dewar (Proc. R. S. London 68, (1901) 389).

Verbindungen des Neons, Kryptons oder Xenons wurden bisher nicht

erhalten.

W. Prandtl.

## STICKSTOFF.

"Der Stickstoff und seine wichtigsten Verbb." Fn. Vieweg u. Sohn, Braunschweig 1903,

Die übrige Literatur s. am Kopfe der einzelnen Verbindungen und unter "Atmosphärischer Luft."

Nitrogenium, Stickgas, Salpeterstoff, mephitische oder verdorbene Luft, französisch Azote (Symbol Az), Nitrogène.

1. Geschichte. - RUTHERPORD zeigte 1772, daß der zur Unterhaltung des Atmens und 1. Geschichte. — Rutherford reigte 1772, daß der zur l'aterhaltung des Atmens und der Verbrennung nicht taugliche Bestandteil der Atmosphäre eine besondere Luftart ist. (Dissert. inaug. de aere fixo dieto aut mephitico. Edimbourg 1772). Priestler u. Schebels stellten 1774—1777 den anderen, die Verbrennung und das Atmen unterhaltenden Bestandteil der Luft für sich dar, so daß die Luft seit 1777, z. B. von Bergmann, als ein Gemenge von viel mephitischer, von nicht soviel reiner und von noch weniger fixer Luft erkannt war, Kopp (Entw. der Chemic. München 1871, 117). Daß der aus atmosphärischer Luft dargestellte Stickstoff ein Gemisch dieses Elementes mit anderen Gasen (Argon, Neon usw.), lehrten erst 1894 die Arbeiten Lord Raylbign's u. Ramsay's.

II. Vorkommen. - Freier Stickstoff macht annähernd 4/3 Volumteile der atmosphärischen Luft aus (s. darüber diesen Bd. S. 50 ff.).

Luft aus (s. darüber diesen Bd. S. 50 fl.).

Wasser, das der Luft ausgesetzt ist (Meer-, See-, Plußwasser, Regenwasser usw.) enthält stets N gelöst. Außerdem findet sich elementarer N in den meisten Mineralwässern, häufig mit Argon und Helium gemischt. Das (has, welches der heißen Quelle von Yalova (Klein-Asien) entströmt, besteht zu 97 % aus N. J. L. Smith (J. prakt. Chem. 55, (1852) 110: Americ. J. sci. (Sill.) [2] 12, 366. — In Maizières (Côte-d'Or) existiert eine Mineralquelle, aus der in Menge große Gasblasen entweichen, welche hauptsächlich aus N bestehen. Ch. Mouren (Bull. Soc. (Paris) [3] 15, (1896) 5 u. 626). — Bunsen (Gasometr. Methoden, 2. Aufl. S. 79) fand im Gas einer Geisirgruppe im Norden von Island 90.5% N. — Das Gas, welches im Mineralwasser von Jouhe bei Döle (Jura) gelöst ist, enthält 61.16 Vol. Proz. N. P. Bourent (J. Pharm. Chim. [6] 11, 233; Bull. Soc. (Paris) [3] 23, (1900) 144). — Nach E. Ludwig (C.-B. 1890b, 468 u. 846) findet sich im frei ausströmenden Gas der Therme von Gradačac 96.17% N, der Therme von Olovo 84.82% von Gorni Seher in Baujaluka 74.11%, von Slatina Hidze bei Banjaluka 5.44% N. — Auch das Gas der Quelle von Perchtelsdorf bei Wien enthält N. Fr. Raosny (Jahrbuch d. k. k. geolog. Reichsanstalt 4, 631). — In dem Gas, das den Quellen des Mont Dore entsteigt, findet sich 0.45% N. Parsentier u. Hermon (Compt. rend. 130, (1900) 1190). — Die Gase des Wassers von Bagnoles bestehen zu 90.5% aus N. Bomhard u. Desgrez (Compt. rend. 123, (1896) 969). — Den Thermen von Abano entströmt ein Gas mit einem Gehalt von 75.7% N. Nasini u. Anderhau (Gaz. chim. 25, (1895) II, 508; Ber. 29, (1896) R. 271). — Aus dem Basin der Badequelle von Vöslau bei Wien steigt ein Gas auf von 91 Vol. Proz. N. M. Bamberger u. Landsled (Monatsh. Chem. 19, (1898) 114). Nach Sireunund I. Inhasz (Siteungsber. 1kad. in Wien 1866, L. 54; II. 216) enthält dieses Gas 94.83% N. — N. wurde ferner gefunden in Quellengasen von S. Omodono bei Bergamo. Carrara (Gaz. chim. 27, (1897) II. 559, in den Levico-Quellen, Ludwig

Quellgasen von S. Agnese in Bagno di Romagna, Pungorti u. Anelli (Gaz. chim. 28,

Antierdem kommt N in manchen Gasquellen vor. In West-Bloomfield strömen aus einem 150 m tiefen Bohrloch stündlich 450-500 cbm Gas aus mit einem Gehalt von 4.31 % N. H. Wurtz (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 49, (1870) 336). — Van Breukelleven (Rec. trac. chim. Pays-Bas 15, (1896) 280) fand in einem Brunnengus in Nord-Holland 6.3 % N. —

Gase vulkanischen Ursprungs enthalten N als Bestandteil in wechselnder Menge.

Anch den schlagenden Wettern der Kohlenbergwerke findet sich N beigemischt. T. Sohlösing

Compt. rend. 123, (1896) 233, 302).

Nicht selten kommt elementarer N in Gesteinseinschlüssen vor. Schon 1822 fand Davy Phil. Trans. 1822, 367) in flüssigen Gesteinseinschlüssen N. — W. F. Hillebrand (Chem. N. 64, (1891) 221, 230, 244, 256, 279, 290, 302) stellte ausgedehnte Untersuchungen an nber das Vorkommen von N im Uranit, der von dem Gas bis zu 2.5% enthalten soll. — W. N. Hartley (J. Chem. Soc. (London) 29, (1876) 137 n. 30, (1876) 237) schloß aus seinen Bestimmungen des kritischen Punktes flüssiger Einschlüsse auf Anwesenheit von N in einer Anzahl Mineralien. — Erhitzt man Granit, Porphyr, Schlangenstein, Lherzolit, so entweichen (isse, die eine geringe Menge N enthalten. A. Gautien (Bull. Soc. (Paris) [3] 25, (1901) 403). — Ferner fanden Thides (Proc. R. S. 60, (1897) 458) und Czerskik (J. russ. phys. Ges. 20, (1897) 292) gelegentlich der Prüfung auf Helium elementaren N als Einschluß in verschiedenen Mineralien. — Nach einer Untersuchung von Ch. Erkin (J. Chem. Soc. phys. Ges. 29, (1897) 202) gelegentich der Prutting auf Heitim elementaren N als Emschillt in verschiedenen Mineralien. — Nach einer Untersuchung von Ch. Erkin (J. Chem. Soc. London) 24, (1871) 64) enthalten die verschiedenen Gesteine eines Hügels bei Bath in 1000000 Teilen: Grauer Kalkmergel 1.1 Teile N, Haupt-Oolith 1.3 Teile N, Mineralien des grünen Sandsteins 2.23 Teile N, Mineralien des Lias 3.6 bis 4.0 Teile N, Mineralien der Walkerde 3.0 Teile N, Unterer Oolith 6.9 bis 7.6 Teile N. — W. N. Hartley (J. Chem. Soc. (London) 29, (1876) 137 n. 30, (1876) 237) glaubt im Sapphir und Topas Stickstoff einschlüsse beobachtet zu haben. Auch Steinkohlen, Braunkohlen usw. schließen manchmal N ein. —

Eisen und Stahl enthalten stets geringe Mengen N, vielleicht ganz oder teilweise als Stickstoffeisen gebunden. Im Meteoreisen von Lenarto (Ungarn) fand Boussingaller (Compl. rend. 53, (1861) 77) mit Sicherheit N, und zwar 0.011°,0. — A. H. Allen (Chem. N. 40, (1879) 135 u. 41, (1880) 231) wies im Stahl N nach, indem er über das rotglühende Metall Wasserdampf leitete, wodurch NH<sub>3</sub> gebildet wurde. — Nach C. Silvestrai (Gaz. chim. 5, (1875) 301; Ber. 1875, 1856 (Corresp.); Poyg. Ann. 157, (1875) 165) bedeckte eine metallische, fast silberglänzende Substanz frische Actualava als dünne Schicht. Diese Substanz war Stickstofficen mit einem Gehelt von 9141°9. N.— Nach Untersuchungen von John Parky (Am. cisen mit einem Gehalt von 9.141% N. — Nach Untersuchungen von John Parry (Am. Chemist. 4, (1874) 254) entströmen dem Eisen, wenn es im Vakuum crhitzt wird. Gase, die stickstoffaltig sind. Der Prozentgehalt dieser Gase an N ist für Spiegeleisen = 0%, für weißes Roheisen = 6.88%, für Schmiedeeisen = 1.718%, für graues Roheisen = 2.950% für graues Roheisen = 6.888%. 3.250%, filr Stahl = 6.488%.

Als wesentlicher Bestandteil chemischer Verbindungen findet sich der N ganz außer-ordentlich verbreitet. Von den in der Natur vorkommenden anorganischen, stickstoffhaltigen Verbb. seien hier nur die Nitrate und Ammoniumsalze, von den organischen die Eiweiß-

stoffe und Alkaloide als besonders wichtig hervorgehohen.

C. A. Young (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 4, (1872) 356) fand einige Koinzidenzen im Spektrum von N und Sonne, welche die Existenz dieses Elementes in der Sonne wahrscheinlich machen. Zu demselben Resultat kam H. Draper (Americ, J. sci. (Sill.) [3] 14, (1877) 89) durch Vergleichung photographischer Aufnahmen des Sonnenspektrums mit solchen des Stickstoffspektrums. Ch. Fizvez (Phil. Mag. [5] 9, (1880) 309) machte die Beobachtung, daß im mehrlinigen Spektrum eines Gases einzelne Linien verschwinden, wenn ein gewisser Teil des Lichtes durch ein Diaphragma abgeblendet wird. Ein derartig modifiziertes Spektrum des N zeigt merkwürdigerweise nuch gerade diejenigen Linien, welche man bei der spektrokopischen Beobachtung der sehr lichtschwachen Nebelflecken der Sonne wahrnimmt.

III. Darstellung und Bildung. — A. Man entzieht der atmosphärischen Luft den Sauerstoff durch geeignete Mittel und entfernt aus dem erhaltenen Gas erst noch das CO<sub>2</sub> durch KOH, das W. durch konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Der so erhaltene N enthält noch etwa 1% der sog. Edelgase Argon usw. beigemengt, und es ist bisher noch nicht gelungen, letztere auf irgend eine Weise aus dem Gasgemisch zu entfernen.

Zum Zweck der Sauerstoffabsorption lassen sich zahlreiche Substanzen verwenden.

DUMAS U. BOUSSINGAULT (Compt. rend. 12, (1841) 1005; J. prakt. Chem. 24, (1841) 75) leiten von CO2 und W. mittels Actzkali und CaCl2 befreite Luft über Kupferdrehspäne s. unch Bunsus (Gasometr. Methoden 2. Aufl. 209). Nach Jolly (Ann. (Wied.) [2] 6.

(1879) 536) empfiehlt es sich, die Kupferspäne vorher im Wasserstoffstrom vollständig zu reduzieren und zur Entfernung des absorbierten H im Vakuum zu erhitzen. Die Mehble wurde von Leduc (Compt. rend. 113, (1891) 71) praktisch vervollständigt. Canus das 94. (1855) 126) empfiehlt statt der Kupferdrehspäne durch Reduktion von CuO im Wasser stoffstrom erhaltenes, fein verteiltes Cu. - S. Luptos (Chem. N. 33, (1876) 30) machte is Prozeß dadurch kontinuierlich, daß er die Luft erst durch konz. wss. NH,-Lsg. streche lüßt, wodurch ihr NH,-tias beigemengt wird. Dadurch wird erreicht, daß das aus der glühenden Kupfer durch Sauerstoffaufnahme sich bildeude Oxyd beständig durch den Wasse

stoff des NH<sub>3</sub> reduziert wird. Vgl. auch Harcourt u. Luptos (Arch. Pharm. [3] 11, 1874 453) und II. Butz (Ber. 21, (1888) 2013).

Brethelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 13, (1870) 314 und Bull. Soc. (Paris) [3] 2, 11864 (643) bringt in ein Gefüß von 10 bis 15 I Inhalt 200 g von fremden Metallen freie Kuder feile und Ammoniakwasser, sodaß das Metall teilweise bedeckt ist, verschließt die Flasch mit einem Sicherheitsrohr, sodaß Luft nachtreten kann, läßt unter Umschütteln zwei Tagstehen und wäseht den N mit konz H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Das zum Verdrängen dienende W. ward ngleicher Weise von O befreit. Der so erhaltene N muß noch von NH<sub>2</sub> und etwas Nut befreit werden, was man durch Waschtlaschen mit Natronlauge und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erreicht, od durch Röhren, die mit durch Natronkalk und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getränkten Bimssteinstückehen gefüllt. sind. Die letzten Sauerstoff-Spuren entfernt Benthelor noch mittels Chromochlorids.

sind. Die letzten Sauerstoff-Spuren entfernt Bebthelot noch mittels Chromochlorids. Aus R. Threlfall (Phil. Mag. 1893, 1; Ber. 26, (1893) Ref. 173) empfiehlt diese Methode. Spuren von O, die vom ersten Absorptionsmittel nicht entfernt werden, beseitigt H. De Landers (Compt. rend. 101, (1885) 1256) durch Veberleiten über geschmolzenes Natriu Von Liebio (Ann. 77, (1851) rührt die Verwendung einer alkalischen Lösung v. Pyrogalluss. zur raschen Sauerstoffabsorption her. Trägere Absorptionsmittel sind Gerbam n. Gallussäure. — Brunner (Ann. (Wied.) 27, (1886) 4) entfernt den Luftsauerstoff durch w. Gallussäure. — Brunner (Ann. (Wied.) 27, (1886) 4) entfernt den Luftsauerstoff durch w. Gallussäure. — Brunner (Ann. (Wied.) 27, (1886) 4) entfernt den Luftsauerstoff durch w. Gallussäure. — Brunner (Graham-Otto, anorg. Chem. 5. Aufl. 2, 9) entfernt den O durch Schütteln mtrisch gefälltem Fe(OH)<sub>2</sub>, aber nur zur Entfernung der letzten Spuren O. Er läßt dabei den über große Oberflächen frisch gefällten Ferrohydroxyds streichen. — Stark sauerstoffabsorbierefide Mittel sind ammoniakalische Cuprochloridlösung und

Stark sauerstoffabsorbierefide Mittel sind ammoniakalische Cuprochloridlösung salzs. Chromochloridlösung. -

SAUSSURE (GRAHAM-OTTO, anorg. Chem., 5. Autl. 2, 9) empfiehlt fein verteiltes Ble

oder mit HCl oder verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> benetzte Cu-Späne. —
Dumoulin (J. B. 1851, 321) leitete ein Gemisch von 100 Vol. Luft und 42 Vol. Wasstoff über Platinschwamm. Nach Grove (Ann. (Popp.) Ergänzungsband 2, (1848) 385) wul ebenso wie Platinschwamm ein elektrischer Strom.

ROSENFRUD (Ber. 16, (1883) 2750) verbreunt statt Phosphor bleihaltiges Stanniel is

abgeschlossenen Luftvolumen.

FONTANA U. PRESTLEY VERWENDEEN NO: SCHEELE, DE MARY U. A. Kalium de Calciumpolysulfid; Luzuriaga u. Saussure Bleischrot; H. Davy mit NO gesättigte Eiser vitriollösung. W Bolton (Chem. Etg. 18, (1894) 1908) empfahl Aluminiumamalgam.

B. Vollständig reiner Stickstoff kann nur durch chem. Reaktionen er

halten werden.

1. Man leitet Chlor in wäßriges Ammoniak. Founcrox (Ann. Chim Phys. [1] 1, (1789) 47). Es ist dabei zu beachten, daß stets Ueberschul von freiem NH<sub>3</sub> vorhanden sein muß, weil sich andernfalls Chlorstickstol bildet. Nach Anderson (Chem. N. 5, (1862) 246) entsteht so mit O ver

unreinigter Stickstoff.

Auch Hypobromite und Hypochlorite liefern mit wss. NH<sub>0</sub>-Lsg. und mit Ammonium salzen Stickstoff. — Nach Ad. Fauconnier Bull. Soc. (Paris) [2] 33. (1880) 102; Com Ztg. 1880, 191) entwickeln sie den N nicht vollständig, indem stets ein Teil des NH, salpetrige S. übergeführt wird. — F. C. Calvert (Compt. rend. 69, (1869) 706) emptichlt. 200 ccm Chlorkalklsg., 5% unterchlorige Säure enthaltend, 1.146 g Ammoniumsulfat setzen. Anfangs verläuft die N-Entwicklung schon in der Kälte, gegen Ende der Rk. vo. erwärmt. Es entwickeln sich so 192 cem Stickstoff. — G. Neumans (J. prakt. Chem 1987, (1888) 342) verwendet zur N-Darst. wssr. NH<sub>3</sub>-Lsg. und Chlorkalk, der in Würfel ge preßt ist. — Oder man bringt NH<sub>4</sub>(1 in Stücken in wss. Chlorkalk, oder vermischt mac E. Marchand (J. Chim. méd. 10, 15; Berzel. J. B. 24, 46) wäßrigen Chlorkalk mit Ast

2. Man erhitzt eine Lsg. von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> oder bequemer eine Mischun von K(Na)NO<sub>2</sub> und NH<sub>4</sub>Cl. Cohenwinder (Ann. Chim. Phys. [3] 26, (184) 296); Knapp (Rep. Phurm. 25, (1876) 310). Bei dieser Darstellungsweise ist als

der N stets mit etwas NO gemischt. Dies zu vermeiden fügt Gibbs (Ber. 10, (1877) 1387) überschüssige konz. K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>-Lsg. und Essigsäure zu, wodurch die Stickoxyde in HNO<sub>2</sub> übergeführt und zurückgehalten werden. — Böttger (Jahresber. d. phys. Vereins zu Frankfurt a. M. 1876 77, S. 24) empfiehlt eine Mischung von 1 T. K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, 1 T. NH<sub>4</sub>NO<sub>4</sub>, 1 T. käufl. NaNO<sub>2</sub> und 3 T. Wasser zu erhitzen. Um die letzten Spuren O zu entfernen, leitet V. Meyer (Ber. 11, (1878) 1867) das so erhaltene Gas noch über glühendes Cu. — Zur Entfernung des als Nebenprod. auftretenden Stickoxyds läßt sich nach G. von Knore (Chem. Ind. 25, (1903) 531—36 und 550—55) angesäuerte Ferrosalzlösung deshalb nicht verwenden, weil dieselbe einen Teil des absorbierten NO beim Schütteln leicht wieder an den N abgibt. Auch schwefels. KMnO<sub>4</sub>-Lsg. kann nicht verwendet werden, weil dieselbe bei der Oxydation von NO zu HNO<sub>2</sub> wechselnde Meugen freien Sauerstoffs entwickelt, welche eine besondere Absorption nötig machen. Am geeignetsten ist eine Mischung von 5 Vol. gesättigter K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>-Lsg. und 1 Vol. konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Er empfiehlt deshalb als beste Darstellungsweise von reinem N das Erhitzen einer Lsg. von 1 T. NaNO<sub>2</sub>, 1—2 T. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 1 T. K<sub>4</sub>CrO<sub>4</sub>, Waschen des Gases durch verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder noch besser durch das genannte K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>-H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Gemisch in einem Lungerschen Zehnkugelrohr. — Ch. R. C. Tischborne (Chem. N. 59, (1889) 171; Pharm J. Trans. [3] 19, 905) empfiehlt zur Darstellung eines regelmäßigen N-stromes je 10 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und NaNO<sub>2</sub>, in einer geräumigen Retorte mit 40 cem Glycerin und 60 cem W. gemischt unter sorgfältiger Regulierung der Flamme zu erhitzen. Nach J. Mai (Ber. 34, (1901) 3805) vermischt man 20 g Glycerin (D = 1.26) mit 3 Tropfen konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 10 g NH<sub>4</sub>NO<sub>5</sub> und erwärmt. Bei 100° beginnt eine Gasentwicklung, die bei 165° sehr regelmäßig wird. Das entweichende Gas ist mit kleinen Meugen von Pyridinbasen und CO<sub>2</sub> verunreinigter Stickstoff.

3. J. W. Gatehouse (Chem. N. 35, (1877) 1

3. J. W. GATEHOUSE (Chem. N. 35, (1877) 118) fand, daß beim Erhitzen von NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub> mit MnO<sub>9</sub> reiner Stickstoff entwickelt wird nach: MnO<sub>9</sub> + 4NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub> = Mn(NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O + 3N<sub>2</sub>. Die Einwirkung beginnt bei 180°. Wendet man Temperaturen von mehr als 215° an, so ist dem Stickstoff NO<sub>9</sub> und O<sub>9</sub>, vom Zerfall des Mn(NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub> herrührend, beigemengt.

4. Gemische von  $N_2O$  oder NO und  $NH_n$  geben beim Erhitzen auf hohe Temperaturen N und  $H_2O$ . G. P. Baxter u. Ch. H. Hickey (Americ. Chem. J. 33, (1905) 300). Durch Auftropfen von  $HNO_3$  (1) = ca. 1.2) auf Cu-Späne oder Eisenspäne, die mit einigen kleinen Auftropfen von HNO<sub>3</sub> (I) = ca. 1.2) auf Cu-Späne oder Eisenspäne, die mit einigen kleinen Stückehen Platin vermischt sind, wird ein regelmäßiger Strom von NO entwickelt. Diesen Gasstrom leitet man durch eine Waschflasche, welche konz. wss. NH<sub>3</sub>-Lsg. enthält, und dann in ein Rohr aus schwer schmelzbarem Glas. Dieses Rohr enthält 2 je 4 Zoll lange Kupferspiralen, die als Katalysator dienen; es wird im Verbrennungsofen möglichst hoch erhitzt. Damit es nicht aufgebläht wird, werden die erhitzten Stellen durch Asbestpapier geschützt. An Stelle der Kupferspiralen kann auch eine 2 Zoll lange Schicht von gut platiniertem Asbest angewendet werden. Der erhaltene Stickstoffstrom ist rein, wenn folgende Vorsichtsmaßregeln beobachtet werden: 1. Die Temperatur des Katalysators darf nicht zu niedrig sein. 2. Die Konzentration der Ammoniaklösung darf nicht geringer werden als der Dichte 0.92 entspricht. 3. Es müssen reine Materialien verwendet werden. Das zur Darst, von NO benutzte Metall muß frei sein von Fett, das Ammoniakgas muß von Aminen und die Waschflasche durch Auskochen von Luft befreit sein.

Nach denselben Autoren kann man in ähnlicher Weise N aus  $N_2O$  und  $NH_4$  gewinnen. Da aber Gemische von  $N_2O$  und  $NH_3$  beim Erhitzen wie Knallgas explodieren, so ist es notwendig, den  $N_2O$ -Strom (erhalten durch Erhitzen von  $NH_4NO_2$ ) vor dem Eintritt in die  $NH_3$  enthaltende Waschflasche durch ein schwer schmelzbares (flasrohr zu leiten, in welchem eine 2 Zoll lange Schicht von platiniertem Asbest auf schwache Rotglut erhitzt wird. Dadurch wird N2() in N und O zerlegt.

5. Man erhitzt (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Levy (*Pharm. Viertelj.* 20, 137; *C.-B.* 1870, 789) oder gleiche Gewichtsteile K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und NH<sub>4</sub>Cl, und wäscht im letzteren Falle mit Eisenvitriollsg. RAMON DE LUNA (Ann. Chim. Phys. [3] 68, (1863) 183).

6. Andere Darstellungsweisen. - Pelouze (Ann. Chim. Phys. [3] 2, (1841) 49) sättigt Vitriolöl mit NO-Gas, bringt (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> hinzu und erhitzt auf 160°. — Emmet (Americ. J. sci. (Sill.) 18, (1830) 259; Berz. J. B. 12, 71) erhitzt NH, NO, zum Schmelzen und senkt ein Zinkstück ein, bis sich angemessene Mengen Stickstoff entwickeln; völliges Eintauchen würde zu heftige Einw. veranlassen. - Maumené (Compt. rend. 33, (1851) 401) entwickelt durch vorsichtiges Erwärmen von 3 T. NH, NO, mit 1 T. NH, Cl ein Gemisch von N und Cl, dem letzteres Gas noch entzogen werden muß. —

SOUBEIRAN (J. Pharm. Chim. 13, (1826) 322; Berzel. J. B. 8, 80) Wendet ein Gemisch von 2 T. KNO, und 1 T. NH, Cl an.

7. Sonstige Bildungsweisen, die sich nicht zur Darstellung eignen. a) Chemische. — Hydroxylamin wird zu N oxydiert durch Alkalinitrate in saurer Lsg., durch Mangandioxydhydrat, KMnO4, Chromsäuremischung, CuSO4, HgCl2, (NH4)28,O5, HrO, and Vanadinpentoxyd. G. von Knorbe u. K. Arnot (Ber. 33, (1900) 30). Vanadinpentoxyd gibt gleichzeitig etwas N.O. v. Knore u. Arndt.
Nach E. Ch. Szarvasy (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 3) entsteht N bei der Elektrolye vo.

NoH, und seinen Salzen.

C. W. von Gerns (Rec. trav. chim. Pays-Bas 18, (1900) 186) beobachtete N-Bildurg unter Detonation beim Erhitzen von KCN mit KNO<sub>2</sub>.

CL. Winkler (Ber. 33, (1900) 1693) hat N nach der Reaktion 2P + 5NH<sub>1</sub>NO<sub>1</sub> = 2H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> + 5N<sub>2</sub> + 7H<sub>2</sub>O erhalten.

Nach A. Hantzsch (Ber. 33, (1900) 522) zersetzt sich der Jodstickstoff N<sub>2</sub>J in organischen Lösungsmitteln unter Entw. von Stickstoff. — P. Chattaway und K. J. P. Ormanischen Lösungsmitteln unter Entw. von Stickstoff. — D. Chattaway und K. J. P. Ormanischen Lösungsmitteln unter Entw. von Stickstoff. — P. Chattaway und K. J. P. Ormanischen Lösungsmitteln unter Entw. von No. 24, (1882) 318) berichten, daß der Jodstickstoff N<sub>2</sub>H<sub>3</sub>J<sub>2</sub> durch Licht, W. oder Alkalilaugen unter Entw. von N zersetzt wird.

G. J. FOWLER (J. Chem. Soc. (London) 79, (1901) 285) gibt an, daß N sich bei Eur. von Chlor auf das Eisennitrid Fean bildet.
Lord Rayleign (Proc. R. S. 64, (1900) 90) gewann N, der etwas No enthield, durch Einw. von Hypochloriten und Hypobromiten auf Harnstoff und andere Säureamide.—Calvert (Compt. rend. 71, (1870) 322) beobachtete Stickstoffentw. bei der Einw. von Hypothesia. chloriten auf viele organische Substanzen, wie Gelatine, Albumine, Leim, Seide usw.

b) Physiologische und biologische. — F. Hoppe-Seilen (Z. physiol. Chem. 2, (1878)) beobachtete, daß faulendes Fibrin, das mit W. und (ips in zugeschmolzenem Rohr 21, Jahr aufbewahrt worden war, neben H<sub>2</sub>S und CO<sub>2</sub> auch N gebildet hatte. Aehuliche Beobactungen teilen mit L. Liebermann (Wien. Akad. Ber. 78, (1878) 80); Schlösing u. Mint (Compt. rend. 86, (1878) 982); A. Morgen (Landie. Vers. Stat. 30, 199); G. Vandervelde (Z. physiol. Chem. 8, 367); H. B. Gerson (Americ, Chem. J. 15, 12; Ber. 26, (1898) 387 Ref. J. Sergen u. J. Nowak (Priügers Arch. Physiol. 19, (1879) 951; Z. anal. Chem. 36, (1876) behannten. M. trate als Ausschaftung amediate der im Körner ungesetzten Firentiale. 296) behanpten. N trete als Ausscheidungsprodukt der im Körper umgesetzten Eiweitstek auf. M. Gruber (Z. Biolog. 16, 41880) 367) und ebenso M. Petterkoper u. C. Vort Z. Biolog. 16, (1880) 508) bestreiten das. Nach H. Leo (Pelugers Arch. Physiol. 26, 424 218) erfolgt Ausscheidung von freiem N im tierischen Organismus, wenigstens beim Fleuch.

218) erfolgt Ausscheidung von freiem N im tierischen Organismus, wenigstens beim Fleschfresser, höchstens in einer ganz unbedeutenden Meuge.

Schlobsing (Contribution à l'étude de la chémie agricole, Encyclopédie Frein 10 (1884) 161), Denérain u. Maquenne (Annales agronomiques 9, (1883) 61 und Gatos u. Depetit (Compt. rend. 95, (1882) 644 und 1365) studierten die Bildung von N durch Beduktion von Nitraten unter dem Einfluß geformter Fermente.

Den reduzierenden Einfluß gewisser Bazillen (Bacillus coli, Bacillus pyrocyanus um Nitrate konstatieren L. Geinnert (Compt. rend. 127, (1898) 1030); W. Ch. C. Pares u. W. H. Jollyman (J. Chem. Soc. (London) 70, (1901) 322). E. Buchner u. Rapp (Ber. 34, 1190) 1523) beobachtete Stickstoffentw. aus Nitriten unter dem Einfluß von Hefensaft.

IV. Physikalische Eigenschaften. - Bei gewöhnlicher Temperatur farbloses. geruch- und geschmackloses Gas, welches die l'flanzenfarbstoffe nicht verändert und den Atmungsprozeß nicht unterhält. Ein Liter N wiegt nach REGNAULT (1847): 1.256167 g bei 0° und 760 mm; REGNAULT, korrig, von CRAFTS (Compt. rend. 106, (1888) 1662): 1.25647; JOLLY (Ann. Wied. 12: 6. (1879) 536): 1.257614 g in München, 1.2574614 g unter 45° Br. am Meeres-

niveau. 1.2578731 g in Paris; RAYLEIGH (Chem. N. 67. (1893) 1.25718 g. Die angeführten Zahlen beziehen sich auf N. welcher aus der Lutt isoliert wurde und daher mit Argon usw. vermengt war. Als erster fand einen Gewichtsunterschied zwischen N aus der Luft und N, der chemisch dargestellt wurde, Lord Rayleigh (Chem. N. 67, (1893) 183, 198, 211; (hem. N. 69, (1894) 231), dessen Untersuchungen ergaben, daß der aus chem. Verbindungen abgeschiedene N durchschnittlich um 0.5% leichtet ist als der durch Entfernung des () aus der Luft gewonnene Stickstoff.

Nach der Entdeckung der sog. Edelgase in der Luft (s. d. Abschnitt) wurde deshalb das Gewicht des N. der aus chem. Verbindungen herrührte neuerdings mehrfach bestimmt. Als Gew. von 11 reinem N fanden: Ray1.EIGH U. RAMSAY (Proc. R. S. 55, (1894) 340) 1.2505 g; LEDUC (Compt. rend. 123, (1896) 807) 1.2507 g; RAYLEIGH U. RAMSAY (Chem. N. 79, (1899) 13).

Entsprechend verschieden wurden die DD. für atmosphärischen Stickstoff und für Stickstoff aus chem. Verbb. gefunden. Luftstickstoff: Dumas u. Berzelius D — 0.968; Dumas u. Boussignault (Compt. rend. 12, (1841) 1005) 0.972; Thomson 0.9729; Regnault (1847) 0.97137; Regnault, korrig. von J. M. Chafts (Compt. rend. 113, (1891) 1662) 0.97138; A. Leduc (Compt. rend. 113, (1891) 186) 0.972; Rayleigh (Chem. N. 76, (1897) 315) 0.97209. — Reiner Stickstoff: Rayleigh (Chem. N. 76, (1897) 315) 0.96727; Leduc (Compt. rend. 123, (1896) 805) 0.9671; Schloesing (Compt. rend. 126, (1898) 476). Das Molekül des gasförmigen Stickstoffs besteht aus 2 Atomen. Nach V. Meyer u. C. Meyer (Ber. 12, (1879) 1426) ist bei 1567°, nach C. Langer u. V. Meyer (Ber. 18, (1885) 1501) bei 1690° noch keine Dissoziation zu beobachten.

Nach R. Rühlmann (Ann. Beibl. 3, (1879) 57) beträgt der absolute Wert des Durchmessers des Stickstoffinoleküls  $\varrho=34.10^{-8}$  cm. — Der Molekularquerschnitt (für H = 1) = 1.88; der Molekularhalbmesser = 1.37, das Molekularvolumen = 2.57. A. Naumann (Ann. Suppl. 5, 252). — Das Atomvolumen = 15.5, Wroblewski (Compt. rend. 102, (1886) 1010; Ber. 19, (1886) 382 Ref.). — Das spez. Volumen des Stickstoffs ist nach Kopp (J. B. 1856, 22) 2.3, nach W. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 39, (1881) 66—68) im Mittel 7. —

PH. JOLLY (Pogg. Ann. 1874, Jubelbd. 82—101) bestimmte den Ausdehnungskoeffizient des Stickstoff mit dem Luftthermometer gleich 0.0036677.

— P. Chappers (Arch. sc. phys. nat. [3] 20, (1888) 5, 153, 248) gibt unter der Annahme. daß der Ausdehnungskoeffizient des Wasserstoffs von der Temperatur unabhängig ist, folgende mittlere Ausdehnungskoeffizienten des N an:

101. — 202 bis. 0° 0.000 367 713

für — 20° bis 0° 0.000 367 718 0° 1 + 20° 0.000 367 641 0° 1 + 40° 0.000 367 567 0° 1 + 100° 0.000 367 7466.

Siehe auch V. u. C. Meyer (Ber. 13, (1880) 2019). — Kompressibilität des Stickstoffs bei +15° nach L. Calletet (Compt. rend. 88, (1879) 61):

Druck P	Volum V	$P\times V$	Temperatur
39.359 m	207.93	8184	15.0 °
44.264	184.20	8153	15.1
49.271	162.82	8022	15.1
49.566	161.85	8022	14.9
59.462	132.86	7900	15.0
64.366	123,53	7951	15.0
69.367	115.50	8011	15.0
74.330	108.86	8091	15.1
79 294	103.00	8162	15.1
84.388	97.97	8267	15.2
89.231	93.28	8323	15.2
99.188	86.06	8536	15.4
109.199	77.70	8484	15.6
114,119	76.69	8751	15.7
124.122	71.36	8857	16.0
144,241	62.16	8966	16.3
149.205	59.70	8907	16.5
154 224	58.18	8973	16.6
164 145	54 97	9028	16.8
174.100	52.79	9191	17.0
181.985	51.27	9330	17.2

Zumanmendrückbarkeit bei sehr hohen Frucken nach Amagar (Compt. rend. 88, (1879) 236; 80, 437).

Druck	P		Temperatur
in Metern Queck- silber von O°	in Atm.	P×V	des Wassermantels
96 698	127.223	51594	22.02
128 296	168,684	52860	22 03
158,563	208 622	54214	22.01
190 855	251 127	55850	22.00
221 108	290,924	57796	22 00
252,353	333 (39	59921	22 01
283,710	373 302	62708	22.00
327,388	420.773	65428	22 00

Ein Minimum des Produktes P v V tritt nach Anagar bei 50 m Quecksilberdruck auf. Herselhe (Compt. rend 107, (1888) 522) stellte folgende Tabelle des Kompressibilitätskoeffizienten (von 500 zu 500 Atmosphären) auf:

Druckgrenzen in Atm.:	Koeffizient
750-1000	0,000407
1000 1500	0.000265
1500 2000	0,000170
2000 2500	0.000122
2500 -3000	0.000091

Für 60 180 m Quecksilherdruck fand Amagar (Compt. rend. 95, (1882) 281) bei Stickstoff das Verhaltnis  $\frac{p}{p'}$  v -- 0.009. — Der Spannungskoeffizient  $\frac{d}{d}$  nimmt bei steigender Tem-

paratur etwas ab Amagar (Compt rend. 111, (1890) 871).

The konstante der inneren Reibung des N ist nach O. E. Meyer (Ann. Poyg. 143, (1871) 14)  $\eta = 0.000194$ ; nach O. E. Meyer u. F. Springmühl (Ann. Poyg. 143, (1871) 14) bei  $10^{\circ}-20^{\circ}$  Temp.  $\eta = 0.000184$ . — Siehe auch H. Markowsky (Ann. Phys. [4] 14, (1904) 742) und A. Bestelmeyer (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 423).

Dan spezitische Brechungsvermögen des N ist nach J. H. Gladstone (Proc. R. S. 18, (1870) 49)  $\frac{n-1}{d} = 0.293$  oder 0.379. — Das Newton'sche Brechungsvermögen  $\frac{n^2-1}{d} = 0.000596$ . A. Schrauf (Pogg. Ann. 133, (1868) 479).

Das Refraktionsäquivalent  $\binom{p.m_A-1}{d}$  fand J. H. GLADSTONE (Proc. R. S. 31, (1881) 327) zu ungefähr 4.1–5.1, R. Löwenherz (Ber. 23, (1890) 2180; Z. physik. Chem. 6, (1890) 552) leitete aus der Molekularrefraktion N-haltiger Substanzen (organ. Amine und Nitrate) die Atomrefraktion zu 2.870 für die  $(n^2-1)$   $(n^2+2)$ -Formel, zu 5.38 für die (n-1)-Formel ab. Die Refraktion des gasförmigen Stickstoffs mit 3- oder 5-facher Bindung im Molekül gibt nach beiden Formeln einen viel zu niederen Wert.

Nach J. W. Brühl (Ber. 26, (1893-806) berechnet sich aus dem Brechungsvermögen des gasförmigen N nach der n²-Formel die Atomrefraktion zu 2.21.

G. D. LIVEING U. DEWAR (Phil. Mag. [5] 34, (1892) 205) fanden als molekulares Brechungsvermögen den Wert 8,405.

Der Brechungsindex wurde von Jamis zu 1.000507 bestimmt. — W. Ramsay und W. Travers (Proc. R. S. 62, (1898) 225; Chem. N. 77, (1898) 1; Z. physik. Chem. 25, (1898) 100) erhielten nach Raylburg's Interferenz-Methode den Wert (n - 1) p = 1.0163, bezogen auf Luft. — Choulebous (Compt. rend. 67, (1868) 6) fand als Brechungsindex für weißes Licht den Wert 1.0003019, für die 1-Linie 1.000258, für e = 1.000302, für G. 1.000321. Aus diesen Werten ergibt sich die Dispersion 0.2086, während Mascart (Compt. rend. 78,

(1874) 6) den Wert 0 0069 angibt. Nach GLADSTONE (Chem. N. 55, (1887) 300; Ber. 20,

(1887) 494 Ref.) beträgt das Dispersionsäquivalent (Atomdispersion) 0.10. —
Bezüglich der elektromagnetischen Drehung der Polarisationsebene im Stickstoff gibt H. Becquerel (Compt. rend. 90, (1880) 1407) folgende, auf Gas von 0° und 760 mm Druck bezogene, Daten:

direkt gemessen: direkt gemessen:
6'.56;
Verhältnis R zur Drehung des Drehung für Na-Licht. 0.000161; flüssigen CS, Brechungsexponent 1.0002977; n2(n2-1)

Nach A. Kundt u. W. C. Röntgen (Ann. (Wied.) [2] 10, (1880) 257) ist die elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes im N bei 20° und Atmosphärendruck, bezogen auf (S<sub>2</sub> von gleicher Temp., = 0.000127. —

Mittlere spezifische Wärmen des N nach L. Holborn u. L. Austin (Sitzungsher, Preuß.

Akad. 1905, 175):

für 20°-440°: 0.2419 20°-630°: 0.2464 20°-800°: 0.2497.

Bei konstantem Volumen ist die spezifische Wärme = 4.8. Die Molekularwärme hat nach Virille (Compt. rend. 96, (1883) 1218 und 1358) bei gewöhnlicher Temperatur den Wert 4.8, bei 3100° den Wert 6.30

n 3600° 7,30 8.1. 4400°

Bei konstantem Volum beträgt sie nach Berthelot u. Vieille (Compt. rend. 98, (1884) 545 u. 601)

bei  $2810^{\circ} = 6.67$  $_{n}$  3191° = 7.93  $3993^{\circ} = 8.43$  $4024^{\circ} = 839$  $4309^{\circ} = 9.85$  $4394^{\circ} = 9.60$ 

Demnach wächst die Wärmekapazität rasch mit der Temperatur. Sie entspricht für gleiche Volumen der empirischen Formel 6.7 + 0.0016 (t - 2800). Einen ähnlichen Wert fanden Mallard u. Chätelier (Compt. rend. 93, (1881) 1014). Vergleiche hiezu D. Clerk (Chem. N. 53, (1886) 207).

Die Atomwörme ist nach Buff (Ann. Spl. 4, (1864/65) 164) beim dreiwertigen N 7.7, beim fünfwertigen 4.3. Nach Johlnsoff (Sitzungsber, Wien. Akad. 63, (1871) 319) ist sie für die verschiedenen Ammoniumsalze ungleich, 4.73 im NH<sub>4</sub>Cl, 6.6 im NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>.

E. Häntzschel (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 565 – 573) berechnete aus den kritischen Werten die Konstante b der van der Waals'schen Gleichung = 0.001763; a ergibt sich dann als 27 p krit. b2. -

Stickstoff ist in W. nur wenig löslich. L. W. WINKLER gibt (Ber. 24, (1891) 3602) die folgende Tabelle (t = Temperatur;  $\beta$  = Absorptions-Koeffizient;  $\beta' = \text{Löslichkeit}$ ):

t	β	p*	t	3	3"
00	0.02348	0.002334	140	0.01714	0.001687
1	2291	2276	15	1682	1654
2	2236	2220	16	1651	1622
2 3	2182	2166	17	1622	1591
4	2130	2113	18	1594	1562
5	2081	2063	10	1567	1534
6	2032	2013	20	1542	1507
7	1980	1966	21	1519	1183
8	1941	1920	22	1496	1457
9	1898	1877	23	1473	1488
10	1857	1834	24	1452	1410
11	1819	1795	25	1432	1387
12	1782	1758	26	1411	1365
13	1747	1722	27	1392	1344

1	ß	<i>₽</i> •	t	.3	\$'
35°	0.01374	0.001323	65°	0.00996	0.00751
20	1356	1308	66	(Fil.) 5	734
80	1340	1284	67	UBST	Topic
75.2	1321	1263	68	0.453	7417
32	1304	1243	69	(Biki)	693
2515	1287	1224	70	976	670
34	1270	1204	71	\$73	1000
15%	1254	1185	72	970	64.
36	1239	1167	73	968	630
87	1224	1149	74	165	61-
36	1210	1131	75	963	59
39	1196	1114	76	961	581
40	1189	1007	77	960	56-
41	1171	1082	78	959	54
42	1160	1067	79	958	52
43	1149	1052	80	957	510
44	1189	1037	MI	956	49
46	1129	1023	82	1156	471
46	1120	1008	83	955	45
47	1111	0995	84	955	43
48	1102	0983	85	954	410
-111	1004	0068	86	954	38
50	1087	965	87	953	36
51	1079	942	88	953	34
hat .	1072	829	89	952	31
7523	1086	916	90	952	29.
04	1058	903	91	951	20
00	1081	889	92	951	24:
MI	1045	876	93	950	21
57	1080	883	94	950	18
1441	1033	849	95	949	158
50	1097	845	96	949	12
60	1055	858	97	949	091
61	1010	808	98	948	Offi
유일	1011	2594	99	948	03-
68	14106	390	100	947	000

Achillehe Tabellen siehe bei Bunnan (Inn 93, (1865) 1), Dittmar (Challenger Expedition. Physics and Chemistry 1, (1884) 172, Hambun (Bihang til K. Svenska Vet. Akad. Hamblinger 10, (1885) 1.3., Preference a Sonder (Svensk Kemisk Tidiskrift 1889, 17), Bohn a. Bock (Ann. (Wied.) [2] 44, (1891) 318).

Mit Luft gesättigtes W. enthält nach H. E. Roscoe u. J. Lunt (J. Chem. Soc. (London) 55, (1889) 552; Ber. 22, (1889) 2717) folgende Mengen N gelöst:

Flüssiger Sauerstoff nimmt nach E. Krdmann u. F. Bedford (Ber. 37, (1904) 1184—93) energisch N aus der Luft auf. Bei — 191.5° z. B. nahmen 14.880 g flüssiger Sauerstoff 5—61 gasförmigen N glatt auf und vergrößerten ihr Volumen auf fast das Doppelte. Siehe auch A. Stock (Ber. 37, (1904) 1432), ferner Erdmann u. Bedford (Ber. 37, (1904) 2545).

Alkohol löst mehr N als das Wasser. Nach Gniewasz n. A. Walfisz (Z. physik. Chem. 1, (1887) 70) beträgt der Absorptionskoeffizient des A. für N bei 10° 0.135, bei 20° 0.17.

Für eine Anzahl anderer organischer Lösungsmittel bei 25° und 20" stellte G. Just (Z. physik. Chem. 37, (1901) 361) folgende Tabelle auf:

Flüssigkeit	l <sub>en</sub>	120
T racore acces	425	*20
Glyceria	unmeßb	on Itlein
Wasser	0.01634	0.01705
Anilin	0.03074	0.02992
Schwefelkohlenstoff	0.05860	0.05290
Nitrobengol	0.08255	0.06082
Benzol	0.1159	0.1114
Eisessig	0.1190	0.1172
Xylol	0.1217	0.1185
Amylalkohol	0.1225	0.1208
Toluol	0.1235	0.1186
Chloroform	0.1348	0.1282
Methylalkohol	0.1415	0.1348
Aethylalkohol (99.8%)	0.1432	0.1400
Aceton	0.1460	0.1383
Amylacetat	0.1542	0.1512
Aethylacetat	0.1727	0.1678
Isobutylalkohol	0.1734	0.1701

Holzkohle vermag ebenfalls Stickstoff zu absorbieren. Nach L. Joulin (Compt. rend. 90, (1880) 741) nehmen 4 g Kohle bei 0° und 1800 mm Druck 97 ccm N, bei 0° und 430 mm Druck 11 ccm N auf. J. Dewar (Compt. rend. 139, (1904) 261; Ann. Chim. Phys. [8] 3, (1904) 5) fand, daß 1 ccm Holzkohle 15 ccm N bei 0°, 155 ccm bei — 185° absorbiert (beide Volumina bei 0° und Atmosphärendruck gemessen).

Blut soll nach Bohk (Compt rend. 124, (1897) 414) stärker absorbieren

als W., jedoch nur bei gleichzeitiger Gegenwart von Sauerstoff. -

Ueber andere Absorptionsmittel, welche chemische Verbindungen mit

dem N eingehen, siehe unter "Chemisches Verhalten", S. 180. -

Stickstoff diffundiert durch W. und A. schneller als CO<sub>3</sub>, langsamer als Wasserstoff. Stefan (Wien. Akad. Ber. 77, (1878) 371). — A. v. Obermaner (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 85, (1882) 748) fand als Diffusions-koeffizient k<sub>0</sub> (reduziert auf 0°) für Stickstoff-Sauerstoff nach der Maxwellschen Methode als Mittelwert für 10 Minuten Diffusionszeit k<sub>0</sub> = 0.063616, für 1 Stunde 0.064313, für 75 Minuten 0.064372. — Vergl. auch G. Hüpner (Ann. (Wied.) [2] 16, (1882) 253).

Spektrum des Stickstoffs. — Plücker u. Hittorf (Proc. R. S. 13, (1864) 153) beobachteten beim Durchgehen eines Induktionsstromes durch sehr stark verdünnten N in der Geissler'schen Röhre zweierlei Spektren I. Ordnung:

1. Beim Durchgang eines schwachen Stromes strahlt die Röhre goldgelbes Licht aus, das bei Verstärkung des Stromes in Blauviolett übergeht. Das Spektrum des gelben Lichtes besteht aus breiten Streifen. Das blauviolette Licht zeigt ein Spektrum, welches durch eigentümliche, an die Zeichnung und die Kannelierungen einer Säule erinnernde Schattierungen charakterisiert ist. Die Kannelierungen sind im Blau und Violett sehr breit, im Grün und Gelb schmäler. Aenderung der Verdünnung des Nverändert das Spektrum nicht.

2. Schaltet man eine Leydener Flasche in den Strom ein, wodurch die Temperatur sich erhöht, so strahlt die Röhre weißes Licht aus. Dasselbe gibt ein Linienspektrum, das zum oben genannten Spektrum I. Ordnung keine Beziehungen besitzt, dagegen mit dem Funkenspektrum (Linien-

spektrum II. Ordnung) übereinstimmt.

Diese Beobachtungen wurden von Wüllner (Ann. (Wied.) [2] 8, (1879) 590), Dubrunfaut (Compt. rend. 70, (1870) 179), Reitlinger u. Kuhn (Ann.

(Pogg.) 141, (1870) 131), LECOQ DE BOISBAUDRAN (Compt. rend. 7tt 1570)

1090) und O. Schenk (Z. anal. Chem. 12, (1873) 386) bestätigt.

Nach A. Schuster (Proc. R. S. 20, (1872) 484) besitzt der N bur ein Linienspektrum I. Ordnung, während das Bandenspektrum Patters u. Hittory's auf Anwesenheit von Sauerstoff zurückzuführen ist. Dene als er zum Stickstoff in die Geissler'sche Röhre Natrium brachte und bei einem Druck von 1 bis 2 mm den Funken durchschlagen ließ, ermeit er nur das genannte Linienspektrum. Derselben Ansicht wie A. Neutzer sind Angström (Ann. (Pogg.) 144, (1871) 131) und Thales Bull Soc. (Paris) [2] 25, (1876) 1831.

WÜLLNEB (Ann. (Pogg.) 147, (1872) 321; 149. (1873) 103; 154. 1874 149. zeigte dagegen, daß auch ganz reiner N die beiden von Plücker u. Hitter beschriebenen Spektren I. Ordnung liefert. Doch ist nach ihm das Linienspektrum I. Ordnung mit dem Linienspektrum II. Ordnung des elektrischen Funkens nicht identisch ist, sondern hat mit diesem nur eine Anzahl Linien gemeinsam. — Salet (Bull. Soc. (Paris) 25, (1876) 146 erhielt auch das kannelierte Bandenspektrum, als er den N in der Geisslen schen

Röhre mit erhitztem Natrium zusammen brachte.

Das Stickstoffspektrum des elektrischen Funkens (Linienspektrum II. Ordnung) wurde zuerst von Ditte (Compt. rend. 73, (1871–623, 738)

eingehend studiert.

Destandes (Compt. rend. 101, (1885) 1256) nahm im Bandenspektrum des Stickstoffs drei Gruppen von Linien und Banden wahr, welche sich bei Anwendung starker Dispersion scharf unterscheiden: 1. eine Gruppe im sichtbaren Teil von  $\lambda = 700$  bis  $\lambda = 500$ ; 2. eine zweite Gruppe, teils sichtbar, teils ultraviolett, von  $\lambda = 500$  bis  $\lambda = 280$ ; 3. eine dritte Gruppe von  $\lambda = 280$  bis  $\lambda = 200$  ganz im Ultraviolett. Als er mit N. der durch Ueberleiten über geschmolzenes Na ganz sanerstofffrei gemacht war, die Versuche wiederholte, zeigte sich die erste Gruppe unverändert, die zweite wesentlich verstärkt. Die dritte Gruppe war ganz verschwunden.

Als Deslandres (Compt. rend. 103, (1886) 375; Chem. N. 54 (1886) 1001 das Stickstoffspektrum des negativen Pols photographierte, gelang es ihm. ein bei  $\lambda = 391$  besonders stark im sehr verdünnten Gas hervortretendes Band mit einem Rowland'schen Gitter in einzelne feine Linien aufzulösen. Die entsprechenden Schwingungszahlen (die reziproken Werte der Wellen-

längen) dieser Linien bilden eine arithmetische Progression.

Vergl. über das N-Spektrum ferner Ségux (Compt. rend. 121, (1895) 198; Sundell (Phil. Mag. [5] 24, (1887) 98; Nasini u. Anderlini (Atti R. Acad. dei Lincei Roma [5] 13, II. (1904) 59—66).

V. Atomgewicht des Stickstoffs. - Das Atomgewicht des Stickstoffs ist rund

14: sein Molekulargewicht 28.

Resultate der verschiedenen Bestimmungen:

Beobachter:	A. G.	Bezogen auf:	Bemerkungen
Dulong u. Benzeures (Ann. Chim. Phys. [2] 15, (1820) 386)	14.16	H=1	berechnet aus der Bestimmung des spez. Gewichtes des N.
REMARKET PRINT (Phil. Trans. 129, 13; Handwörterbuch [2] 2, 1, 494	14.066 14.011	H = 1 $H = 1$ $H = 1$	Durch Umwandlung von NaNO, in NaCl. Durch Umwandlung von NaCl in

Beobachter:	<b>A</b> . G.	Bezogen auf:	Bemerkungen
PELOUZE (Compt. rend. 20, (1845) 1047; Ann. 56, 204)	14,007	H-1	Durch Fällen von Silber mit Salmiak
MARIONAC (Berzel. J. B. 24, 44)	13.98	H=1	DurchUmwandlung von Ag in AgNO3
n	14 034 13,992	H=1 H=1	Durch Fällen von KCl mit AgNO. Ag mit NH.Cl.
[Penas (Compt. rend. 45.) (1857) 709)	14	H = 1	Durch Verbrennen von NHa und Cyan
STAS (Bull. Acad. Belg. [2] 10, (1860) 8)	14.041 bis 14.046	H=1	DurchUmwandlung von Ag in AgNO durch Fällung von Ag mit Salmial oder KCl.
STAS (Untersuchungen über die Gesetze der chem. Proportionen, Leipzig 1867)	14,044	H = 1	Mittel aus zahlreichen Versuchen, be- welchen KCl, NaCl, LiCl, AgCl ir Nitrate verwandelt wurden.
CLARRER (Phil. Mag. [5] 12, (1881) 101)	14,021 14,029	H = 1 0 = 16	
LEGUE (Compt. rend. 123, (1896) 805; 125, (1897) 299)	14.005	0=16	Vergleicht die Dichten von N u. CO
VERRS (Compt. rend. 126, (1898) 1714:	14.040	0 = 16	
Hibbs (Americ. Chem. Soc. 18, 1044)	14.0118 +0.000472	0=16	Durch Umwandlung von KNOs in
'n	14.0116 + 0.000741	0=16	Durch Umwandlung von NaNO, in NaCl.
DRAN (Proc. Chem. Soc. 15, 1889) 213)	14.031	C = 12.001	Aus AgCN.
Scort (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 204; J. Chem. Soc. (London) 79, (1901) 147)	14,010	0=16	Aus NH <sub>4</sub> Br.
VAN DER PLAATS(Ann. Chim. Phys. [6] 7, (1886) 499)	14.05 + 0.01	H = 1	Aus den Nitraten von K, Na, Li u Ag bestimmt.
RAYLEIGH (Proc. R. S. 73, (1904) 153)	14,003	0=16	Dichte des N. gemessen bei Atmo
GUYB (Compt. rend. 138, (1904) 1213)	14.004		Berechnet aus der van der Waals schen Zustandsgleichung.
GUVR U. BOGDAN (Compt. rend. 138, (1904) 1494)	14.007	0 = 16	Bestimmt aus dem Verhältnis von Stickstoff zum Sauerstoff im N <sub>2</sub> O
JAQUEROD und BOGDAN (Compt. rend. 189, (1904)	14.019	0 = 16	Volumetrisch bestimmt aus N <sub>1</sub> O.
GUYE Q. PINTZA (Compt. rend. 139, (1904) 677)	14.013	0== 16	Aus dem Verhältnis der D. D. von
GUYER, DAVILA (CB. 1906, I, 176)	14.006 bis 14.010	0=16	Aus der D. von NO.
A. Scott (Proc. Chem. Soc. 21, 11906) 309)	14,010	0 = 16	Durch Titrieren von NH4Br mi

Die internationale Atomgewichtskommission hat i, J. 1906 den Wert 14.04 (0 = 16) angenommen.

VI. Wertigkeit. - Die Frage der Wertigkeit des Stickstoffs ist mit Sicherheit noch nicht VI. Wertigkeit. — Die Frage der Wertigkeit des Stickstoffs ist mit Sicherheit noch nicht entschieden. Außer Zweisel steht zwar, daß in einer Anzahl von Verbindungen, z. B. im NH<sub>1</sub>, der Stickstoff als dreiwertiges Element fungiert. Dagegen wird die früher ziemlich allgemein anerkannte Fünswertigkeit neuerdings wieder von verschiedenen Seiten negiert. Es geschieht das besonders auf Grund der Tatsache, daß das Stickstoffatom nicht fünf Atome oder Reste von demselben chemischen Charakter gleichzeitig zu binden vermag. Die Ammoniumsalze werden deshalb von manchen als Verbindungen mit fünswertigem Naufgefaßt, von anderen als Molekularverbindungen von Ammoniak (dreiwert. N) mit Säuren, von dritten als Verbindungen, in welchen der N neben drei "Hauptvalenzen" zwei "Neutralvalenzen" entwickelt (L. Spiegel. Z. anorg. Chem. 29, (1902) 1902), von wieder anderen Neuer Ansichten etc. (1995), Seite 97, naw. Einheit der Ansicht in dieser Beziehung Neuer Ansichten etc. (1995), Seite 97, naw. Einheit der Ansicht in dieser Beziehung steht aben deshalb noch nicht, weil bis jetzt ein ganz zwingender Beweis für die Richtigi von einer dieser Anschauungen nicht erbracht ist. (Vgl. spitter unter Ammonium.) Privore u Graf Schwauts (Ber 84, (1901) 1879, 2364) betrachten den N in einzel Verbindungen als eierwertig und erklären unter diesem Gesichtspunkt die Konstitut einer Porphyrenid" genannten, organ. Verbindung.
Nach Blowstrasse und nach F. Bankan (Am. Chemist [2] 2, (1871) 1; J. B. 1871, i tritt der N in einzelnen Eillen auch als einwertigen Element, auf.

tritt der N in einzelnen Fällen auch als einwertiges Element auf.

VII. Chemisches Verhalten. - Der elementare Stickstoff besitzt im Romeinen nur geringe Reaktionsfähigkeit und vermag nur mit einer Schränkten Anzahl von anderen Elementen sich direkt zu verbinden.

Beningsor (Compt. 140, (1905) 1163) filhrte unter vermindertem Druck withchlemetrischen Gemisch von 1 Mol. N und 3 Mol. H in eine Quarzröhre ein und erhö eine Stunde lang auf 1900. Es bildete sich auf diese Weise keine Spur NH2, auch withe Röhre acht rasch abgekühlt wurde. — Johnston (J. Chem. Soc. (London) 39, (1881); Elnubte zu beobachten, daß ein Gemisch von N und H beim Ueberleiten über Plamehwahm geringe Meusen NH2 gibt. Baken (Chem. N. 48, (1883) 187 und 279) wies. I trach, daß het Anwendung von romem N unter diesen Umständen niemals NH2 entsteht. Dagegen vereinigen sich Stickstoff und Wasserstoff zu NHa, wenn u durch das Gemisch der beiden Gase Induktionsfunken eines RHUMKON sehen Apparates schlagen läßt. Morren (Compt. rend. 48 (1859) 342); S. u A. THENARD (Compt. rend. 76, (1873) 983: - Auch dunkle elektrist Entladungen bewirken die Vereinigung von Na. H zu NHs. Dorken (P) R. S. 21, (1873) 281; Phil Mag. 14 46, (1873) 386; Rosvay de Ilos (Ber. 27, (1894) 422 Ref. konstatuerte die Bilding geringer Mengen N. Wonn Lonchtons, (V), H. bei 600" ausgag ihre Helikoble etc. an der L

Verbrannt werden. Siehe auch unter aummit de Street einfaches Erhite night withinden. Your a swiger or the to come in James (5) 15, (1) I Mill sentence out transmit disease, a constant to the sentence of the best of the colors with companion of the control of th of the contention ordered blane point ordered thaneas been the Bearning O

Software the state of the software the softw

best state of the second section of the seco 

res was Karallyssa, N und überschüssigem Sauerstoff detonnieren ließ. A three values of the values of N. () und W. beobuchtete Bernellor (Compt rend. 130, (1900) 1345 und 14 Kohla oder Schwefel bei Gegenwart von Luft in einer kalorimetrischen Boschen sich stets gewisse Mengen HNO<sub>8</sub>. — Bicharz (Ann. (Wied.) [2]

(1887) 912) glaubte gefunden zu haben, daß N sich durch eine Lösung von Ueberschwefelsaure oxydieren lasse. Traubs (Ber. 22, (1889) 1528) wies jedoch nach, daß diese Beobachtung unrichtig war. — Alkalische Permanganatiösung vermag N auch bei 100° nicht zu oxydieren. Wanklyn u. Coopes (Phil. Mag. [5] 6, (1878) 288). — Nach Berthelot (Compt. rend. 108, (1889) 543; Ber. 22, (1889) 286 Ref.) bilden sich bei längerem Aufbewahren von Aethyläther unter dem Einfluß von Licht und Luft geringe Mengen von Stickstoffverbindungen.

Nach einer Angabe von Davy soll der in W. gelöste N im Verlauf von Elektrolysen oxydiert werden. Die Ergebnisse von Versuchen Rayleigh's (Proc. Chem. Soc.) 174, (1897)

17) lassen es zweifelhaft erscheinen, ob eine solche Oxydation stattfindet.

Bei Anwendung von hohem Druck lassen sich nach Hempel (Ber. 23, (1890) 1457) erhebliche Quantitäten N direkt mit O verbrennen.

Stickstoff verbindet sich mit Sauerstoff auch unter der Einwirkung elektrischer Ausströmungen. Die ersten diesbezüglichen, genaueren Angaben machte Berthelot. Derselbe fand (Bull. Soc. (Paris) [2] 27, (1877) 338), daß N und O bei Anwesenheit von W., mehrere Stunden den Ausströmungen eines mächtigen Rhumkobffschen Apparates ausgesetzt, NH4NO, liefern. Ströme von schwacher Spannung geben dagegen kein Resultat. Die Funken der Holzschen Influenzmaschine z. B. bringen nach Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 28, (1877) 482) eine Vereinigung von N und O weder im trocknen noch im feuchten Zustand hervor. —

LEPEL (Ann. (Wied.) [2] 46, (1892) 319) erhielt unter der Einwirkung elektrischer Funken auf ein Gemisch von N und O eine Ausbeute an Stickoxyden von 5—10%. Er hält deshalb die Methode bei Anwendung hochgespannter Maschinenströme für verwertbar zur Darstellung von HNO3 in der Technik.

Lord Rayleigh (Proc. Chem. Soc. 174, (1897) 17) untersuchte, um die Oxydation des N mit Hilfe des elektrischen Stroms zur Isolierung von Argon zu verwenden, den Einfluß von Druck, Elektrodenmaterial und Mischungsverhältnis von N und O. Er fand, daß bei Anwendung kleiner Gefäße vermehrter Druck günstigen Einfluß hat, nicht dagegen bei größeren Gefäßen. Das Metall der angewendeten Elektroden (gewöhnlich Pt) scheint ohne besonderen Einfluß zu sein. Eine Mischung von 5 Teilen Luft mit 6 Teilen O gibt die günstigsten Resultate. Der Apparat Rayleigh's brachte unter Aufwand einer Pferdekraft in einer Stunde 21 1 des Gasgemisches in Reaktion. Die absorbierende Flüssigkeit enthielt den N in Form von Nitrit und Nitrat.

Siehe ferner über diesen Gegenstand: Veith (Mitteilg, a. d. chem. Inst. d. k. Ung. Univers., Budapest); Berthelot (Compt. rend. 129, (1899) 137), s. auch unter "Salpetersäure" und unter den Sauerstoffverbindungen des N.

Wenn man auf eine Mischung von N, O und Cl einen elektrischen Strom einwirken läßt, so soll sich nach Hautefeuille u. Chappius (Compt. rend. 98, (1884) 626) ein weißer Körper absetzen von der empirischen Formel N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>O<sub>18</sub> oder Cl<sub>2</sub>O<sub>7</sub>,2NO<sub>8</sub>. — Fluor wirkt nach H. Moissan (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 224) auf N nicht ein. — Wasserfreie Kohle vereinigt sich mit trocknem Stickstoff auch unter dem Einfluß von Induktionsfunken nicht; bei Anwendung wasserstoffhaltiger Kohle, oder bei Gegenwart von Wasserstoff oder Wasserdampf bildet sich zunächst Acetylen und aus diesem und Stickstoff Blausäure. Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 11, (1869) 449; Ann. 150, (1869) 60). Vergl. auch Lüdeking (Ann. 247, (1888) 122). — Von den übrigen Metalloiden vermögen sich nur Bor und Silicium direkt mit N zu verbinden. Die Bildung von Borstickstoff geht nach Moissan (Ann. Chim. Phys. [7] 6, (1895) 296) nur bei sehr hoher Temperatur (über 1000°) vor sich. Die Verbindung entsteht neben B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auch beim Verbrennen von Bor bei beschränkter Luftzufuhr. Auch Siliciumstickstoff

antataht aus den Klementen nur beim Erhitzen zur Weißglet. Na

ninha unter "Borntlekutoff" und "Siliciumstickstoff".

Ktwas größere Affinität als gegen die Metalloide zeigt der Stie gegenüber einzelnen Metallen: Metallisches Lithium nimmt sche gewöhnlicher Temperatur wesentliche Mengen Stickstoff auf unter Bi ninne Nitride. Nachet diesem Metall fixieren den elementaren I Ininhtenten die Erdalkalimetalle, und zwar das Calcium ebenfalls b wöhnlicher Temperatur, die anderen beim Erhitzen zur Rotgint. -Magnasium, Titan, in geringer Menge auch mit Zink, Aluminiam, I Kupfer und mit pyrophorischem Chrom bildet Stickstoff in der Wei Nitride. Mit Hilfe des elektrischen Ofens wurden Nitride von Uran Prannodym und Noodym hergestellt. — Näheres über diese Verbind niche bei den einzelnen Metallnitriden. -

tleber die Absorptionsmittel, welche zur Entfernung des Stickstoffs zwechs Initier sog. Keleignse sich verwenden lassen, siehe beim Kapitel "Argen etc."
Teber die Absorption des Stickstoffs durch organische Subst nuter dem Kinfluß elektrischer Ströme vergl. Berthelor (Compt. susi (1MM) 1816; 1**%**, (1M7) 528; **129**, (1899) **133, 378; <b>126, (1896) 56** http, fi71, fi81, 775; 181, (1900) 772).

Kin Hydrat des Stickstoffs ist nicht bekannt. VILLARD'S (Com 106, (1888) 1002) Versuche ein solches herzustellen, waren versu

Analytischen - Kinen direkten qualitativen Nachweis für dies Stickstoff gibt es nicht. Hat man ein Gasgemisch mit den bei d analyse gehränchlichen Absorptionsmitteln behandelt und hil abmybierbarer (insrest, so kann derselbe ans X. Argun and dan a Richlyanen, aus Wasserstoff oder Methan, bez, ans einem Generalbentehen. Wasserstoff und Methan lassen sich zu W. bez. Ch. verbrennen. Argun, Helium etc. zu entfernen existiert beine I. Siehe diese Klemente. Wegen seines neutralen Verhaltens gugen Ben kann man elementaren Siedzstoff weder gewichtennahrende n metriach, andern nur cusmetrisch quantitativ destinate. Tid in siede I asassauchy ist parameter is in has siede in in inchesion. I WAINTHING !

trechnogram Stickstof markte L. Camarten (2000), 1900. S. 1900 M. Komponinger region marketien V dei 13° spiker dei — 20° al ambiban inizolit inie trai til bui iar rocalgomes. throughout the one have the same some modelle between the first production and bloomy some control and the later of the first production between the first production of the f ednem lakum in Siediel etha bet vittha ait —IN 🛍 Turk 🕯 threship democrate Privates a villag ber I valle ver and it diesen fair to firespect our venue fremme charles hover that the localities as learned to The second of anims and it am I was second and the second of the second Promise of the N 8 1 31 16 W A Child of Britain Still As er have the control of the control o times for anything in the latter and the same in

flüssigem verdampfenden Wasserstoff Bildung einer halbdurchsichtigen Kristallmasse. Als Whohlewski (Compt. rend. 98, (1884) 982) N, der durch siedenden Sauerstoff abgekühlt war, sich rasch ausdehnen ließ, entstanden Schneeflocken aus Kristallen von bemerkenswerter Größe.

Der kritische Druck des N beträgt nach Olszewski (Compt. rend. 99, (1884) 133) 33 Atmosphären, die krit. Temperatur — 146°. J. Dewar (Chem. N. 51, (1885) 27) gibt die kritischen Werte 35 Atm. u. — 146° an, somit  $\frac{T}{p}$  = 3.6.

WROBLEWSKI (Compt. rend. 192, (1886) 70) stellte folgende Tabelle der physikalischen Werte des flüssigen N auf:

Temperatur	Druck in Atm.	Tension des gesättigten Dampfes in Atm.	Dichte, bezogen auf W. von 4°	Ansdehnungs- koefizient.
—146.6° —153.7° —193.0° —202.0	38.45 80.65 1.00 0.105	32,2 20.7 1.0 0.105	0,4552 0,5842 0,83 0,866	0,0311 0,007536 0,004619

Derselbe (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 90, (1885) 667—711) gibt folgende Siedepunkte des flüssigen N an: Kp<sub>740</sub>—198°: Kp<sub>120</sub>—201°: Kp<sub>70</sub>—202.5; Kp<sub>60</sub>—204°: Kp<sub>42</sub>—206° Nach ihm erstarrt der Stickstoff hei 60-70 mm Pruck und etwa —203°. — Olszuwski (Compt. rend. 100, (1885) 350—352) beobachtete beim Evakuieren auf 4 mm eine Temperatur von —225°. — Ueber verschiedene Siedepunkte des flüssigen N vgl. auch J. Dewar (Chem. N. 51, (1885) 27). — Nach Wroblewski (Compt. rend. 100, (1885) 979) sind alle diese mit dem Wasserstoffthermometer gemessenen Temperaturen zu niedrig gefunden. Er fand durch thermoelektrische Messung als Erstarrungstemperatur nur —199° bis —203°. — Siehe auch K. E. Fischer u. H. Alt (Ann. (Drude) 9, (1902) 1149) und A. Ladrnburgo a. C. Krügen. (Ber. 33, (1900) 637). — Balv u. Donnan (Proc. Chem. Soc. 18, (1902) 115 bis 116) fanden als Temperaturkoeffizient der molekularen Oberflächenenergie des flüssigen N  $\frac{10}{4t}$  8 (Mv)  $\frac{a}{|a|} = 2.002$ .

J. Dewar (*Proc. R. S.* 73, (1904) 251-61) gibt folgende Werte für die D.D. des flüssigen und festen N an:  $D^{-195.5} = 0.8042$  (flüssig);  $D^{-200.5}$ = 0.8792 (flüssig); D 252.5° = 1.0265 (fest). — J. Drugmann u. W. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 77, (1900) 1228—33) fanden D-195.5 = 0.7914, gemessen bei gewöhnlichem Luftdruck. — S. auch Cailletet u. Hautefeuille

(Compt. rend. 92, (1881) 901, 1086).
LAURING U. DEWAR (Phil. Mag. 36, (1893) 328) bestimmten den Brechungsindex des füssigen N durch Beobachtung des Grenzwertes der totalen Reflexion als 1.2053. Der untersuchte N enthielt jedoch etwa 5% Sauerstoff.

Nach Wroblewski (Compt. rend. 101, (1885) ist flüssiger N einer der

besten bekannten Isolatoren. -

T. ESTREICHER (Anz. Akad, Wiss. Krakau 1903, 831) berechnete aus Versuchen die molekulare Gefrierpunktserniedrigung des N zu 5.39, daraus die Schmelzwärme nach der van't Hoffschen Formel zu 12.82 Kal. = 53.47 Joule.

Die Verdampfungswärme des flüssigen N ist eine lineare Funktion der Temperatur. r=1.073-0.2428 t. H. Alt (Ann. (Drude) 13. (1904) 1010). — Nach demselben ist die spezifische Wärme des flüssigen N zwischen  $-280^{\circ}$  und  $-196^{\circ} = 0.430 + 0.008$ 

IX. Allotrope Modifikationen. - THOMSON U. THRELVALL (Proc. R. S. 40, (1886) 329) beobachteten beim Durchgang von Elektrizität durch eine evakuierte, Stickstoff ent-haltende Röhre von weniger als 20 mm Quecksilberdruck eine Volumverminderung des Stickstoffs bis zu einem nicht mehr abnehmenden Minimum. Die Verminderung betrug bei 8 mm Druck 8-12%, bei 16 mm Druck 2-3% des ursprünglichen Volumens. Diese Erscheinung erklärten sich Thomson u. Thralpall durch die Annahme der Bildung einer neuen Stickstoffmodifikation. Doch fand Threlfall (Phil. Mag. 1893, 1) spater, die Volumverminderung von der Bildung einer Verbindung des Stickstoffs mit Silber aus dem Manometer herrührt, und daß reiner Stickstoff unter keinen Umstadurch elektrische Funken Kontraktion erleidet.

Johnston (J. Chem Soc. (London) 39, (1881) 176) beebachtete beim Ueberleited Wasserstoff und Stickstoff über Platinschwamm spurenweise Bildung von NH<sub>5</sub>, vorzusetzt, daß der Stickstoff bei niedriger Temperatur gewonnen war. Wenn er Naur As setzt, daß der Stickstoff bei niedriger Temperatur gewonnen war. Wenn er N zur A dung brachte, der bei hoher Temperatur bereitet und durch ein glühendes Rehr g war, unterblieb die Ammoniakbildung. Johnston erklärte sich diese Beobachtung Annahme einer aktiven Stickstoffmodifikation. Warsen (J. Chem. Soc. (London 39. (357) fand hingegen als Grund der NH<sub>3</sub>-Bildung, daß der von Johnston verwendete niedriger Temperatur bereitete Stickstoff stets geringe Mengen von NO enthält, eletzteres beim Ueberleiten über Platinschwamm NH<sub>3</sub> erzeugt. Derselben Ansicht ist E.

(Chem. N. 48, (1883) 187 und 297). —
DOROCHEWSKY (Bull. Soc. (Paris) [3] 16, (1896) 98) sprach zur Zeit der Entded
des Argons den Gedanken aus, dieser Körper sei vielleicht ein allotroper Zustand

Stickstoffs.

826

Vergl. ferner H. TEUDT (Z. physik. Chem. 26 (1898) 113) über Polymerisation atmosphärischen Stickstoffs. -

## STICKSTOFF UND WASSERSTOFF.

A. - Stickstoffwasserstoffsäure. Azoimid.

TH. CURTUS. Ber. 23, (1890) 3023; 24, (1891) 3341; 26, (1893) 1263.

u. Radenhausen. J. prakt. Chem. [2] 43, (1891) 207.

u. Risson. J. prakt. Chem. [2] 59, (1898) 261.

" U. KISSON. J. prakt. Chem. [2] 58, [1898] 261.
" U. DARAPSKY. J. prakt. Chem. [2] 61, [1900] 408.
WISLICENUS. Ber. 25, [1892] 2084.
J. THIBLE. Ann. 270, [1892] 1.
NÖLTING U. GRANDMOUGIN. Ber. 24, [1891] 2546.
U. MICHEL. Ber. 25, [1892] 3328.

MACKENZIE. Chem. N. 75, [1897] 141 (Ueberblick).
L. Spiegel. "Der Sticktoff und seine wichtigsten Verbb." S, 590. Fr. Vieweg u. Brunschweig 1903 Braunschweig 1903.

Die Stickstoffwasserstoffsäure wurde 1890 von Currius (Ber. 23, 11

3023) entdekt.

I. Darstellung von stickstoffwasserstoffsauren Salzen. — Da die freie St stoffwasserstoffsäure wegen ihrer explosiven Eigenschaften eine höchst fährliche Substanz ist, während man mit ihren Alkalisalzen und ib Ammoniumsalz ungefährdet umgehen kann, sucht man nach Möglichked Darstellung von freiem Azoimid zu umgehen und stellt Salze desselben

1. Nach Curtius (Ber. 24, (1891) 3341) u. Struve ("Ueber das Ben hydrazin und seine Derivate", Inauguraldiss., Kiel 1891) wird Benzoes durch Hydrazinhydrat fast quantitativ in Benzoylhydrazin CoH, CONH übergeführt. Aus letzerem entsteht durch Einwirkung von Natriumund Eisessig nach: CoHoCONHNH2 + NO3H = CoHoCON3 + 2H2O Ben

azoimid in berechneter Menge. (Ber 23, (1890) 3023).

Benzoylazoimid wird in dem gleichen Gewicht absoluten Alko gelöst, dazu ein Atom Natrium, in wenig absol. A. aufgelöst, gegeben das Gemisch einige Stunden auf dem Wasserbad digeriert. Dabei ent Stickstoffnatrium NaNa, das auf Zusatz von Aether fast in berecht Menge ausfällt, nachdem ein Teil schon aus der erkalteten alkoholis Lsg. auskristallisiert ist. Das Filtrat wird destilliert, und so fast die rechnete Menge Benzoëäther wieder gewonnen, welche von neuem in Ausgangsmaterial, Benzoylhydrazin, übergeführt wird. Das so erhal Stickstoffnatrium ist rein.

2. Das Einwirkungsprodukt von salpetriger S. auf Hippurylhydr

das Diazohippuramid, (Ber. 23, (1890) 3023) zerfällt mit alkoholischem Ammoniak quantitativ in Stickstoffammonium NH, Ng und Hippuramid.

TH. CURTIUS (Ber. 24, (1891) 3342.)

500 g Diazohippuramid werden in einem 2-Literkolben mit 600 g 85% igem A. übergossen. Dann leitet man unter Kühlung Ammoniakgas bis zur Sättigung ein, läßt 24 Stunden stehen und kocht die Flüssigkeit am Rückflußkühler, bis kein NH, mehr entweicht. Nach 12 stündigem Abkühlen wird die ausgeschiedene Kristallmasse abgesaugt und mit kaltem Alkohol ausgewaschen. Aus dem alkoholischen Filtrat fällen 4 Vol. Ae. gegen 70 % des entstandenen NH, Na in völlig reinem Zustand als weißes Pulver. Den Rest der Stickstoffwasserstoffverb, kann man durch Umkristallisieren des Hippuramids aus W. und Vereinigung der Mutterlauge mit den ätherischalkoholischen Filtraten als Pb-, Ag- oder Merkurosalz leicht gewinnen. Die Verarbeitung dieser Schwermetallsalze ist aber mit großer Gefahr verknüpft. Das ausgefällte NH<sub>4</sub>N<sub>8</sub> wird mit Aether gewaschen und an der Luft getrocknet, das reine Hippuramid durch Kochen mit Hydrazin-

hydrat unter Ammoniakentwicklung in Hippurylhydrazin zurückgeführt.

3. Nach W. Wislicenus (Ber. 25, (1892) 2084) reagiert Natriumamid beim Erhitzen mit Stickstoffoxydul nach: 2NaNH<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>O = NaN<sub>3</sub> +

NaOH + NH<sub>8</sub>.

Dennis u. Browne (Z. anorg. Chem. 40, (1904) 94) geben zur praktischen Anwendung dieser Reaktion folgende Vorschrift: 100 g metallisches Natrium werden in eine Nickelschale gebracht und im eisernen Luftbad auf 350° in einem Strom von NHa erhitzt, welcher vorher durch Natronkalk und geschmolzenes Natriumhydroxyd getrocknet worden ist. Während dieses Prozesses darf die Temperatur nicht unter 250° fallen. Das Einlaßrohr für das NH<sub>a</sub> wird unter die Oberfläche des Na gebracht, sobald das Metall geschmolzen ist, so daß das Gas in Blasen durch das geschmolzene Metall aufsteigt. Wenn die Reaktion fast völlig beendet ist (nach 5-7 Stunden), wird das Zuleitungsrohr aus der Flüssigkeit herausgehoben. Der Ammoniakstrom muß eine gewisse Stetigkeit haben, damit das Metall nicht im Zuflußrohr zurücksteigt. In jedem Fall ist es vorteilhaft, sich gegen die aus einer plötzlichen Verstopfung resultierende Gefahr dadurch zu schützen, daß man das Zuleitungsroht außerhalb des Eisenbades mit einem senkrechten Seitenansatz versieht, der im Hg eintaucht. Das Ende der Reaktion wird daran erkannt, daß in den entweichenden Gasen Wasserstoff nicht mehr vorhanden ist. Dies kann in der Weise ermittelt werden, das man das Gas in einem Reagensglas sammelt, das Rohr mit dem Daumen schließt und in W. eintaucht, (welches das NH<sub>8</sub> absorbiert) und dann das verbleibende Gas im Reagensglase entzündet. Wenn kein brennbares Gas mehr austritt, kann die Reaktion als vollendet betrachtet werden. Man läßt dann auf Zimmertemperatur abkühlen. Es ist nicht ratsam, das ganze bei einer Operation gebildete NaNH, in einer Operation mit N.O zu behandeln wegen der Tendenz des NaNa zu "kriechen". des erhaltenen Produktes werden deswegen in einem Exsikkator über metallischem Na aufbewahrt.

In das Luftbad, in welchem sich die Nickelschale mit etwa 1/4 des erhaltenen Natriumamids befindet, wird nun trockenes N.O eingeleitet. Dasselbe entwickelt man durch Erhitzen von NH4NO3 in einer Flasche mit Gasableitungsrohr, welch letzteres mit einem Zweiwegehahn und mit einem unter Hg tauchenden Seitenrohr (Sicherheitsventil) versehen ist. Der Zweiwegehahn ermöglicht, bei etwa eintretender Verstopfung im Apparat den Prozeß bequem zu unterbrechen.) Das N2O schickt man zu-

nächst in eine leere Vorlage, in der sich die Hauptmenge des gebildeten Wassers kondensiert, dann durch zwei mit Natronkalk und drei mit Natriumhydroxyd gefüllte U-Röhren. Ist aus dem Luftbald alle Luft durch N.O. verdrängt, so erhitzt man dasselbe auf 190° unter fortgesetzter Zuleitung von N<sub>2</sub>O. Da das entstehende Produkt fest ist, wird bei diesem Prozes das Gas nicht durch das geschmolzene Amid sondern auf dasselbe geführt. Die Umwandlung von 25 g Natriumamid nimmt ungefähr 5 Stunden in Anspruch. Das Ende der Reaktion wird dadurch angezeigt, daß in den aus den Auslabrohren entweichenden Gasen NH, nicht mehr nachzuweisen ist. Wenn die Umwandlung vollendet ist, läßt man im Strom von N.O. erkalten. Das erkaltete Produkt, ein Gemisch von NaN, und NaOH löst sich, wenn die Operation gut geleitet wurde, im Wasser ohne Gasentwicklung. Dennis u. Browne (Z. anorg. Chem. 40, (1904) 94).

.. 1.00 4. Diazoguanidinsalze lassen sich durch ammoniakalische Silberlösung oder durch Natronlauge in stickstoffwasserstoffs. Salz und Cyanamid spalten nach:  $CH_4N_5$ . $NO_3 = CN_2H_2 + N_3H + NO_3H$ . Man übergießt 1 Mol. Amidoguanidinnitrat mit 1 Mol. 5 mal normaler  $HNO_3$  und läßt in das Gemisch 5 mal normale Natriumnitritlsg. einlaufen, bis alles Amidoguanidin umgewandelt ist, was an dem Auftreten freier salpetriger S. und Gelbfärbung der Flüssigkeit zu erkennen ist. Man verhindert während der Diazotierung durch Kühlen mit Wasser, daß die Temperatur 40° übersteigt. läßt aber auch das Thermometer nicht zu sehr heruntergehen, damit das Amidoguanidinnitrat rasch in Lösung geht. Eine Zersetzung des entstehenden Diazonitrats ist dabei nicht zu befürchten. Die erhaltene Lsg. versetzt man mit einer Lsg. von etwas mehr als 2 Mol. NaOH, worauf momentan Spaltung und Stickstoffwasserstoffbildung erfolgt. Dann säuert man an und kocht an einem kurzen Rückflußkühler mit vorgelegter Natronlauge, bis alle N<sub>3</sub>H überdestilliert ist, was ½ bis 1 Stunde erfordert. Man kann das Ende der Destillation daran erkennen, daß beim Oeffnen des Kolbens der starke und unangenehme Geruch des Azoimids verschwunden ist. Die

Vorlage enthält dann eine Lsg. von NaN<sub>3</sub>. J. Thiele (Ann. 270, (1892) 1).

5. Während Diazobenzolimid, der Phenylester der Stickstoffwasserstoffe, sich nicht verseifen läßt, liefern p- und o-Nitrodiazobenzolimid, o-p-Dinitrodiazobenzolimid, o-Dibromp-Nitrodiazobenzolimid und m-Nitro-o-toluoldiazoimid beim Behandeln mit alkoholischem Kali mehr oder weniger glatt KN<sub>3</sub>. Dagegen läßt sich diese Verb. nicht erhalten aus m-Nitrodiazobenzolimid, o-Nitro-p-tuluoldiazoimid, p-Nitro-o-toluoldiazoimid und m-Nitro-m-tylodiazoimid, Nollting, Grandworgin u. Michel (Ber. 25, (1892) 3328); siehe auch Michel (Monit. sc. [4] 7, II (1892) 749).

6. Wenn man kalt gesättigte, wssr. Lsgg. von AgNO<sub>2</sub> und Hydrazinsulfat zusammengießt, so entsteht nach kurzer Zeit ein kristallisierter Nd. von AgN<sub>3</sub>:  $H_2N.NH_2 + NO_2H = [H_2N.N:NOH + H_2O] = N_3H + 2H_2O$ . Anosui (Ber. 26, (1893) 885 Ref.).

7. Man erhitzt in einem Probierrohr ein Gemisch von 1.5 g Hydrazinsulfat und 4 cem HNO, (D. = 1.3) über einer kleinen Flamme und leitet das sich entwickelnde Gas in eine Silbernitratiösung, aus der AgN, ausfällt. Ausbeute: 10-12% des angewendeten N.H., H.SO. Sananejerr (Z. anory. Chem. 20, (1899) 21).

8. Durch Einwirkung von Alkalilauge auf Amidotriazosulphol H.

FREND U. SCHAUDER (Ber. 20, (1896) 2500) Stickstoffwasserstoffsäure.

II. Darstellung der freien Säure. a) Aus den Salzen. - Die freie, wssr. Stickstoffwasserstoffs, läßt sich durch Destillation ihrer Salze mit verd. H. SO. gewinnen. Ist die zugesetzte H.SO. sehr verdunnt, so erhält man stets sehr genau die berechnete Menge HN<sub>a</sub>, vorausgesetzt, daß die angewendeten Stickstoffmetalle durch die zugegebene Säure sofort zerlegt werden, was nicht der Fall ist, wenn dieselben in Wasser und verd. H.SO, schwer

löslich sind (z. B. beim Bleisalz).

Zur Darstellung der freien Säure aus NaN<sub>s</sub> geben Dennis u. Browne (Z. anorg. Chem. 40 (1904) 94) die wssr. Lsg. des Gemisches von NaN<sub>s</sub> und NaOH (siehe oben unter 3.) in einen Destillationskolben und versetzen mit einigen Tropfen Lackmuslösung. In den Hals des Kolbens wird ein Scheidetrichter eingesetzt; die Ansatzröhre wird mit einem Kühler versehen und an diesem eine Vorlage mit etwas W. (zur Abs. der zuerst gasförmig übergehenden S.) befestigt. Die Lsg. wird sodann beinahe bis zum Kochen erhitzt und allmählich durch den Scheidetrichter mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (1:1) versetzt, bis die S. im Ueberschuß vorhanden ist. Man fährt mit der Destillation so lange fort, als das Destillat mit AgNO<sub>s</sub> die Reaktion auf HN<sub>n</sub> gibt. Das erste Viertel des übergehenden Destillats enthält bei weitem die Hauptmenge Azoimid.

Für die Darstellung der Säure aus dem Bleisalz geben Curtus u. Rissom (J. pr. Chem. [2] 58, (1898) 261) folgende Vorschrift: Das Bleisalz (welches stets unter W. aufzubewahren ist!) bringt man, mit W. aufgeschlämmt, in das Destillationsgefäß, versetzt mit  $H_2SO_4$ , die mit 20—30 Tln. W. verdünnt ist, in geringem Ueberschuß und erhitzt im Sand- oder Oelbad. Die Vorlage wird noch mit einer Waschflasche verbunden, welche W. enthält, da beim Beginn der Destillation etwas  $HN_3$  mit der verdrängten Luft gasförmig entweicht. Die Flüssigkeit wird ungefähr zur Hälfte abdestilliert, und, falls eine Probe des zuletzt übergehenden Destillats mit AgNO3 noch eine wesentliche Trübung gibt, noch einmal mit W. verdünnt und destilliert, bis die Silberprobe versagt. Man erhält so eine sehr verd.

Lsg., deren Gehalt durch Titrieren mit 10 n Kalilauge unter Zusatz von Phenolphtalein bestimmt wird. Größerer Ueberschuß von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist mit Rücksicht auf die Ausbeute möglichst zu vermeiden.

Durch wiederholtes Fraktionieren der zuerst übergehenden Anteile der wssr. S. erhielten Curtius u. Radenhausen (J. pr. Chem. [2] 43 (1891) 207) eine unter 45° übergehende Säure mit einem Gehalt von 91% HN<sub>3</sub>, der sie durch Chlorcalcium das W. vollständig entzogen. Wegen der furchtbaren Heftigkeit, mit welcher auch ganz geringe Mengen dieser wasserfreien S. manchmal ohne jede äußere Veranlassung explodieren, raten die beiden dringend ab, die reine S. zu Versuchen zu verwenden.

- b) Weitere Methoden. 1. Man gibt 30ccm einer 3.3% jeen Lösung von Chlorstickstoff in Benzol, hergestellt nach Hentschel (Ber. 30, (1897) 1434, 2642) mit einer kalten wssr. Lsg. von 1.5 g Hydrazinsulfat im Scheidetrichter zusammen, fügt von Zeit zu Zeit 10% jee Natronlauge in kleinen Portionen (3—5 ccm) hinzu, bis die wssr. Lsg. dauernd stark alkalisch reagiert. Im ganzen werden 30—35 ccm Lauge verbraucht. Die Einwirkung dauert bei häufigem Umschütteln 1½—2 Stunden. Die wssr. Lsg. wird dann mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> neutralisiert und nach Zusatz von 10 ccm normaler H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ein Viertel der Fl. abdestilliert. Das Destillat enthält keine HCl, oder nur Spuren, dagegen bis 36% der theoret. Ausbeute N<sub>3</sub>H. Gase und andere Nebenprodukte entstehen nicht in auffallender Menge. J. Tanatar (Ber. 32, (1899) 1399).
- 2. Eine verd. Lsg. von HN<sub>3</sub> erhält man bequem und ungefährlich, wenn man die roten Gase, die bei der Einwirkung von HNO<sub>3</sub> auf As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> entstehen, in eine eiskalte, verdüunt wssr. Lsg. von Hydrazinsulfat einleitet bis anhaltende Gasentwicklung eintritt. Man kann auch die roten Dämpfe zuerst auf Eisstücken kondensieren und die entstandene blaue Fl. bis

zum Eintritt einer Gasentw. in verd. Hydrazinsulfatisg, eintragen. Th. Cu-

TIUS (Ber. 26, (1893) 1263).

3. Stark gekühlte Lsgg. von Hydrazinbisulfat (5 g) und KNO. (33 g in 200 ccm W.) werden gemischt. Es tritt lebhafte Gasentw. ein. nach deren Beendigung die Fl. destilliert wird. Es gehen erhebliche Mengen HN, über, die durch wiederholte Dest. konzentriert werden köunen. Zu Erzielung einer guten Ausbeute ist es nötig, soviel H.SO, oder KHSO, zuzusetzen, als zur Neutralisation des im technischen KNO, stets vorhandenen freien Alkalis und zur Entw. der salpetrigen S. notwendig ist. Vermutlicher Verlauf der Rk.:  $3N_2H_4.H_2SO_4 + 6KNO_9 + 3H_2SO_4 = 2HN_5 + 8H_2O + 6KHSO_4 + 2O + 2N + 2N_2O$ . Ausbeute: 20% der Theorie. Denstedt u. Göhlich (Chem. Zig. 21. (1897) 876).

4. Durch Oxydation eines äquimolekularen Gemisches von Hydrazinaulfat und Hydroxylaminchlorhydrat in schwefelsaurer Lsg. mittels CrO<sub>5</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Bromwasser, Vebermangans. PhO<sub>2</sub> oder Mennige entsteht Azoimid. ('rO<sub>5</sub>, liefert die beste Ausbeute, and H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gibt reichliche Mengen HN<sub>6</sub>. Tanatan (Ber. 35, (1902) 1810).

5. Entgegen der Angabe Tanatan's (Ber. 35, (1902) 1810). daß durch Einwirkung von Oxydationsmitteln auf Hydrazin HN<sub>3</sub> nicht entsteht, läßt sich diese Säure aus H<sub>2</sub>N.NH<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in saurer Lsg. in beträchtlichen Mengen erhalten. A. W. Baowsa (Ber. 38, (1905) 1825).

III. Physikalische Eigenschaften. - Stickstoffwasserstoffsäure ist eine wasserhelle, leicht bewegliche Fl. Kp. = +37°. Siedet unzersetzt. Mischbar mit W. und A. ohne ein bestimmtes Hydrat zu bilden. Besitzt, ebenso wie die was-Lsg. einen höchst eigentümlichen, furchtbar stechenden Geruch, der Schwindel und Kopfschmerz unter gleichzeitigem Auftreten einer heftigen Entzündum der Nasenschleimhaut erzeugt. Explodiert beim Berühren mit einem heißen Körper, unter Umständen auch schon bei Zimmertemperatur ohne jede Veranlassung mit beispielloser Heftigkeit unter glänzend blauer Lichterscheinung. Curtius (Ber. 23, (1890) 3023); Curtius u. Radenhausen IJ. pr. Chem. 43, [2] (1891) 207).

Bildungswärme:  $3N + H + Wasser = HN_s$  (gelöst) -61.6 Kal. Benthelot u. Matignon (Compt. rend. 113, (1891) 672). Nach denselben ist Azoimid eine Säure von der Stärke der Amidobenzoesaure und stärker als

die Untersalpetrige Säure.

Nach Ostwald (J. pr. Chem. [2] 48 (1891) 207) ist HN3 auf Grund der Leitfähigkeit etwas stärker als die Essigs. Nach Hantzsch (Ber. 12 (1899) 3066) nimmt die Leitfähigkeit der Säure mit der Temperatur m. so daß bei 25° die 8. fast genau so stark ist wie Essigs, bei 0° etwas schwächer. - Nach West (J. Chem. Soc. (London) 77, (1900) 705) ist die Stärke des Azoimids etwas größer als die der Essigs, und ungefähr 4. von derjenigen der Chlorwasserstoffsäure. Erhaltene Werte für u. m und k sind

V	a	m	k
10	5.38	0.01397	0,000 0198
100	15 98	0.0415	0.000 0180
1000	45.97	0.1194	0.050 0166

Ueber den Zustand der S. in wssr. Lsg. siehe Ssaposhnikow (J. russ. phys.

Ges. 32, (1900) 375).

IV. Chemisches Verhalten. - Die Stickstoffwasserstoffs. zeigt große Achnlichkeit mit der Chlorwasserstoffsäure. Sie ist eine einbasische Säure, die mit NH<sub>3</sub> dicke Nebel von Stickstoffammonium bildet. Eine 7%, ige wssr. Lsg. löst Mg. Zn, Cu, wenig Al, Fe, As. schwieriger Sb unter Wasserstoff-entwicklung auf. Der nascierende Wasserstoff bildet dabei etwas NH. Konzentriertere Lsgg. greifen sogar Ag und Au an. Das Silbersalz und Merkurosalz sind gleich den entsprechenden HCl-Verbb. unlöslich. Lösliche Bleisalze geben Fällung von PbN<sub>6</sub>. Aus den Lagg. des Fe. Cr. Al- und Th-Salzes scheiden sich beim Kochen die Metallhydroxyde quantitativ ab. Fast alle Schwermetallsalze der S. sind sehr explosiv. Curtius u. Carapsky

(J. pr. Chem. [2] 61 (1900) 408).

Bei der Reduktion des Azoimids mittels Natrium-Amalgam, Zn und HCl oder Zn und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,Na<sub>2</sub>S oder Fe(OH)<sub>2</sub> entsteht NH<sub>3</sub> und nur eine geringe Menge Hydrazin. Größere Mengen von dem letzteren erhält man nur dann, wenn man es während der Reduktion in Form einer unl. Verb. gleich entfernt. Der Verlauf ist also wahrscheinlich: HN<sub>3</sub> + 3H<sub>2</sub> = NH<sub>3</sub> + N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, wobei das Hydrazin sofort weiter reduziert wird. Das gesuchte Reduktionsprodukt NH·NH·NH konnte nicht erhalten werden. Cooke (Proc. Chem. Soc. 19, (1904) 213).

Bei Oxydation mittels KMnO4 entsteht Entw. von N und O. DENNIS

u. Browne (Z. anorg. Chem. 40, (1904) 102). -

Platinschwarz bewirkt katalytische Zersetzung unter B. von NH<sub>3</sub>. O. Löw (Ber. 24, (1891) 2947). —

Ferrisalzlsg. gibt mit N<sub>3</sub>H und den Lsgg. von Stickstoffmetallen eine tiefrote Färbung (ähnlich dem Ferrirhodanid) Cubtius u. Rissom (J. prakt. Chem. 58, (1898) 261). Sehr empfindliche Reaktion, die noch anwendbar ist auf Lsgg. von 1 Tl. N<sub>3</sub>H in 100 000 Tln. W. Dennis u. Browne (Z. anorg. Chem. 40, (1904) 68).

Wssr. Lsgg. der Säure sind auch in sehr verdünntem Zustand in verschlossenen Glasslaschen unbegrenzt haltbar. Konz. Lsgg. sind höchst explosiv. Currius (Ber. 32, (1899) 3066).

V. Physiologische Wirkung. — Azoimid ist ein starkes Gift. Löw (Ber. 24, (1891) 2947). Wirkt ätzend auf die Epidermis. (S. a. S. 188 unter III.) VI. Konstitution. — Der Stickstoffwasserstoffsäure wird ziemlich allgemein die Struktur

N zugeschrieben auf Grund ihrer Bildungsweise aus Azoimiden, sowie aus Natrium-

amid und N<sub>2</sub>O. Auch die Zersetzung von Thallotrinitrid im Wasserstoffstrom (Dennis u. The Doan, J. Americ. Chem. Soc. 18, (1904) 970) zu NH<sub>3</sub> und N wird von Dennis u. Browns 
(Z. anorg. Chem. 40, (1904) 80) als Struckturbeweis angesehen.

Auf Grund der optischen Eigenschaften nimmt dagegen Armstrone (Chem. N. 67, (1893) 153) an, daß die Säure eine ungesättigte Verbindung ist von der Struktur = N - N - N =.

Nach der Anschauung Mendelbere's (Ber. 23, (1890) 3464) ist die Stickstoffwasserstoffs aufzufassen als Nitril der Orthosalpetersäure, das aus sekundärem Ammoniumorthonitrat durch Austritt von 4 Mol.  $H_1O$  entstanden ist.  $H(NH_4)_0$   $NO_4 - 4H_0O == HN_8$ . Die

Struktur der Verb. wäre demnach HN

Bei der Elektrolyse von Azoimid wird am pos. Pol weniger Stickstoff frei, als nach der Theorie zu erwarten wäre. Szarvasy (J. Chem. Soc. (London) 77, (1900) 603) sucht den Grund davon in der eventuellen Existenz polymerer Formen von N. dagegen Peratonen und Oddo (Gaz. chim. 30, (1900) II 96) in sekundären Nebenreaktionen.

## B. - Imid. NH.

MAUMENÉ (Bull. Soc. (Paris) [3] 4, (1890) 179) glaubte, die B. eines Salzes NH-HCl beim Erhitzen von Ammoniumplatinchlorid nach: (NH<sub>1</sub>), PtCl<sub>2</sub>

= 4HCl + Pt + 2NH HCl bechachtet zu haben. Das Salz NH HCl soll

sich dabei im Hals der Retorte sammeln.

CURTIUS u. JAY (J. pr. Chem. |2, 39, 1889) 37) hielten die Möglichkeit gegeben, daß beim Erhitzen von Hydrazinchlorhydrat das Diimid

entsteht. when and AEA

NH

815

## C. - Hydrazin, Diamid. H.N.NH.

TH. CURTIUS. Ber. 20, (1887) 1632; Chem. N. 55, (1887-788; Ber. 26, (1886) 1263; Ber. 29, (1896) 759; J. prakt. [2] 39, 1889-107

n. u. Jay. J. prakt. (Chem. [2] 39, 1889-27.

n. Ber. 23, (1889) 741, 3023.

n. Schulz. J. prakt. Chem. [2] 42, (1890) 521.

n. Schulz. J. prakt. Chem. [2] 42, (1890) 521.

n. Schulz. J. prakt. Chem. [2] 50, 1894; 318.

Lobry de Bruyn. Rec. trav. chim. Pays-Box 13, (1894) 433; 14, (1895) 85; 15, (1896-174; 18, (1899) 297; Ber. 28, (1895) 3085 und 976 Ref.; Ber. 29, 1896-770 Ref. L. Spikgel. "Der Stickstoff und seine uchtigsten Verbb." Braunschweig 1903.

Mackenzie. Chem. N. 75, (1897) 141. Ueberblick.)

Entdeckt von Th. Curtics 1887. (Ber. 20, (1887) 1632.)

I. Darstellung von Hydrazinsalzen - 1: 245 g Tri-Azoessigsäure Bisdiazoessigsäure) (dargestellt nach Curtius u. Lang (J. pr. Chem. [2] 38, (1888) 534)) werden mit 2 ! W. und 300 g reiner, konz. H. SO, in einem geräumigen Kolben auf dem Wasserbad erwärmt, bis alles in Lsg. gegangen ist. Man überläßt die Fl. bei gelinder Wärme sich selbst, bis die lebhafte, anhaltende CO.-Entw. beendet ist. Hierauf erhitzt man auf dem Wasserbad weiter, bis die Lsg. das Maximum der Entfärbung erreicht hat. Letztere ist nahezu vollständig. Nach dem Erkalten scheidet sich reines, schwer lösliches Hydrazinsulfat in farblosen Kristallen aus, das auf Glaswolle abgesaugt und dreimal mit kaltem W. gespült wird. Durch Eindampfen, bis eine zweite Kristallisation in der Wärme eben beginnt, erhalt man eine weitere Menge farbloser, nahezu reiner Substanz, die abgesaugt und gewaschen wird wie die erste. Den Mutterlaugen wird weiter alles Hydrazin durch Schütteln mit Bittermandelöl als Benzalazin (C<sub>0</sub>H<sub>0</sub>CH)<sub>2</sub>N<sub>2</sub> entzogen. Um aus dieser Verb. Hydrazinsalz zu erhalten, reinigt man sie zunächst durch zweimaliges Umkristallisieren aus möglichst wenig heißem. 90 ° 0 igem A... bis sie den scharfen F. von 95° zeigt. Das Produkt kommt in eine geräumige Retorte, und wird mit etwas mehr verd. reiner  $H_0SO_4$  oder Salzs. (1:5) versetzt, als nach der Gleichung  $(C_6H_5CH)_2N_2+2H_2O+H_2SO_4$  (resp.  $2HCI)=2C_6H_6CHO+N_2H_4$ .  $H_2SO_4$  (resp.  $N_2H_4$ . 2HCI) nötig ist. Dann wird Wasserdampf eingeleitet, bis kein Bittermandelöl mehr übergeht. Durch Eindampfen der in der Retorte zurückgebliebenen. farblosen Fl. erhält man ganz reines Hydrazinsalz. Curtius u. Jay (J. pr. Chem. 39. 41889) 27; D. R.-P. 47600). -

2) Die aus 208 g Nitroguanidin durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure (Ann. 270, (1892) 23) erhaltene Lsg. von Amidoguanidinacetat wird auf 1200 ccm eingedampft, mit 500 ccm Lsg. von NaOH, enthaltend 260 g NaOH versetzt und in einem Kolben am Rückflußkühler 8-10 Stunden gekocht. Um das sonst eintretende heftige Stoßen zu vermeiden, bettet man den Kolben in Eisenfeile ein. Durch den Kühler entweicht ein Strom von NH<sub>3</sub> ohne eine Spur Hydrazin. Die erkaltete Fl. wird von dem ausgeschiedenen Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> abgegossen und mit 260 ccm konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt. Bereits in der Hitze fallen große Mengen von Hydrazinsulfat aus, noch mehr beim

Erkalten. Nach einmaligem Umkristallisieren ist das Salz rein. Ausbente: bis 90% des Nitroguanidins. Die saure Mutterlauge, mit der ausgeschiedenen Soda und der Mutterlauge vom Umkristallisieren des Hydrazinsulfates versetzt, liefert mit Benzaldehyd noch eine reichliche Fällung von Benzalazin. Um dasselbe von einer geringen Menge (ca. 2 g) der Benzaldehydverbindung des Semikarbazids zu trennen, wird es noch feucht in kaltem Aether gelöst, der letztere Verb. als grauweißes Pulver zurückläßt. Das Benzalazin wird nach der unter 1 gegebenen Vorschrift auf Hydrazinsalz verarbeitet. J. THELE (Ann. 270, (1892) 31; D. R.-P. 59241).

3) Frisch dargestelltes Stickoxydkaliumsulfit (Raschig (Ann. 241, (1887) 230), vgl. Bd. II, 1, S. 72, wird in Eiswasser suspendiert und unter Kühlung allmählich mit etwas überschüssigem Natriumamalgam versetzt, bis eine Probe der Fl. Fehlung'sche Lsg. stark reduziert und nach dem Ansänern und Erwärmen auf Zusatz von Benzaldehyd Benzalazin abscheidet. Ueber die Gewinnung von Hydrazinsalz aus Benzalazin s. unter 1. Verlauf der Reaktion:

 $\frac{\text{KSO}_3}{\text{KO}}$ , N-NO + 6H = H<sub>2</sub>N-NH<sub>2</sub> + K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O. "N-4NSE o

P. Duden (Ber. 27, (1894) 3498). —

- 4) Durch Einw. von salpetriger S. auf Hexamethylentetramin entstehen Dinitrosopentamethylentetramin und Trimethylentrinitrosamin. Reduktion mit Zinkstaub, Eisenfeile, Aluminiumpulver, Magnesiumpulver oder Natriumamalgam in alkalischer, ammoniakalischer oder essigs. Lsg. lassen sich beide Verbb. leicht zu Amidokörpern reduzieren, die bei der Behandlung mit Mineralsäuren Hydrazin abspalten. Die Abscheidung des letzeren geschieht am besten als Benzalazin (siehe unter 1) oder als Sulfat. P. Duden (D. R.-P. 80466; Patenthlatt 16, (1894) 333). -
- 5) Aus sulfohydrazimethylendisulfonsaurem Baryum: 100 g 99 % iges KCN werden grob zerstoßen in eine Kaliumbisulfitlsg. eingetragen, die durch Sättigen einer Lsg. von 150 g KOH in 600 ccm W. mit gasförmigem Schwefeldioxyd dargestellt ist. Nachdem man das KCN durch Umschütteln in Lsg. gebracht, erwärmt man auf dem Wasserbad, wobei die Fl. nach 30-40 Minuten alkalische Reaktion annimmt. Man säuert wieder vorsichtig mit Salzs, an, erwärmt wieder und wiederholt diese Behandlung, bis die Fl. sauer bleibt. (Dauer: 11, -2 Stunden.) Aus der erkalteten Lsg. wird durch konz. Salzs. schwerlösliches, primäres amidomethandisulfonsaures Kalium, CHNH, SO, K SO, H, gefällt und nach einigen Stunden abgesaugt. (Ausbeute 200 -250 g). Je 23 g hiervon werden mit 34 ccm W. zu einem gleichmäßigen Brei angerührt, auf 15-16° abgekühlt und auf einmal mit 15 g einer 66% igen Kaliumnitritlsg. versetzt. Nun steigt die Temperatur langsam auf 40-50°, das Salz geht nach und nach in Lsg., und nach 10-15 Minuten ist eine orangegelbe, schwach moussierende Fl. entstanden, welche mit etwas Kalilauge alkalisch gemacht und abgekühlt zu einem orangegelben

Kristallbrei von diazomethandisulfonsaurem Kalium, (SO<sub>2</sub>K)<sub>2</sub>C, H<sub>2</sub>O, er-

starrt. Ausbeute ca. je 18 g. Zur Reinigung wird es aus 2 T. heißem W. unter Zusatz von etwas KOH umkristallisiert.

30 Teile von diesem Salz werden zerrieben und mit einer Lsg. von K<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> zu einem Brei augerührt, die durch Neutralisation von 45 Teilen einer aus Kalilange 1:5 hergestellten Bisulfitlsg. mit 9--10 Teilen K.CO. hergestellt ist. Durch gelindes Erwärmen wird die Entfärbung der Masse

beschleunigt, welche beim Erkalten zu einem Kuchen erstarrt, der abgesaugt, auf Ton gestrichen und aus wenig heißem alkalischen W. umkristallisiert wird. Man erhält so sulfohydrazimethylendisulfonsaures Kalium.

.H.O. Dasselbe wird in wenig W. gelöst und mit Ball

in das Baryumsalz verwandelt, welches schwerlöslich ist und ausfällt. Der Nd. behandelt man in der Wärme mit Schwefelsäure: BaSO, fällt aus, SO, und CO<sub>2</sub> entweichen, und beim Erkalten der Lsg. kristallisiert in guter Aubente Hydrazinsulfat aus. H. v. Pechmann u. Ph. Mauck (Ber. 28, (1891)

2374; D. R.-P. 79885). —

6. 8 Tle. NaOH und 6 Tl. Harnstoff werden in einer geringen Menge W. gelöst. Man kühlt auf 5° ab und fügt soviel einer Lsg. von Nacci (Temperatur: 5°) hinzu, als 7.5 Teilen des unterchlorigs. Salzes entspricht Zum Reaktionsgemenge gibt man 15-20 Tle. Benzaldehyd, erwärmt at 80-90° und leitet 10-15 Minuten Wasserdampf durch die Fl., um der überschüss. Benzaldehyd zu entfernen. Hierauf wird mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in zwingem Ueberschuß neutralisiert und nach dem Abkühlen das Benzala: abfiltriert. Daraus wird durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 40° Bé. (1°<sub>4</sub> Mol. auf 1 Mol. Am N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>·H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gewonnen. Ausbeute: 60°/<sub>0</sub> der Theorie. Phasen der Reaktion 1. NH<sub>2</sub>·CO·NH<sub>2</sub> + NaOCl = NH<sub>2</sub>·C(ONa)NCl + H<sub>2</sub>O. — 2. NH<sub>2</sub>·C(ONa)NCl = NH<sub>2</sub>·N: C(ONa)Cl, — 3. NH<sub>2</sub>·N: C(ONa)Cl + NaOH = NH<sub>2</sub>·NH·COON + NaČl. - 4. NH<sub>2</sub>·NH·COONa + H<sub>2</sub>O = N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> + NaHCO<sub>8</sub>. - SCHESTARO (J. russ. phys. Ges. 37, (1905) 1). -

7. Sonstige Bildungsweisen: a) Eine geringe Menge Hydraziu soll beim U-bei

leiten von trocknem NH<sub>3</sub> in der Hitze über getrocknetes wie kristallwasserhaltiges (as) entstehen. Hodgkinson u. Tarner (Chem. N. 66, (1892) 223).

h) Aus Diazoessigester läßt sich auch unter Umgehung der Darst, von Bisdiazoessigeste Hydrazinsalz gewinnen. Man reduziert die Verb. mit Zinkfeile, Zinkstaub oder beset mi Aluminiumfeile und verd. Alkalilauge (1:10 aqu.) und erhält, wenn man nach Beendigu der Reaktion, welche durch Erwärinen unterstützt wird und durch pletzliche Aufberg der Diazoverb. in der was. Fl. charakterisiert ist, stark verdünnt, ansäuert und mit Beng dehyd schüttelt. Benzalazin. Diese Methode ist aber bei weiten nicht so ergiebig wie de jenige der Darst, aus Bisdiazoessigsaure. Noch geringer ist die Ausbeute an Benzalzwenn man die Reduktion in essigs. Lag. vornimmt. Cuarrus a. Jay (J. prakt. Chem. 39, (1889) 31).

c) Aus Methylendiisonitramin bildet sich Hydraxin bei Reduktion mit Natriumamal in der Kälte. W. Traube (Ber. 27, (1894) 3292).

d) Aus dem Reduktionsprodukt von Nitrosoparaldimin, dem Aminoparaldimin, steht beim Kochen mit verd. H,SO, Hydrazinsulfat, jedoch in schlechter Ausbente.

u. Jay (Ber 23, (1890) 740).
e) Beim Erhitzen der Additionsprodukte des Diszoessigesters mit Fumarsaure d Zimmtsäurerester in Ggw. von Mineralsäuren bilden sich ehenfalls Hydrazinsalze. Becung

(Ber. 21, (1888) 2637).

f) Ueber die Bildung aus Diazoessigester durch Reduktion mit FeSO, und Mosièhe Custius u. Jay (Ber. 27, (1894) 775).

g) Wenn man eine saure Lsg. von untersalpetriger S. mit Na HSO, behandelt. Vakuum eindampft und mit Zinkstaub und Eisessig unter Kühlung reduziert, entste Hydrazinsalz. v. Brackel (Ber. 33, 1900) 2115).

II. Durstellung von freiem Hydrazin. — 1. Durch Einw. von Natrial methylat auf Hydrazinchlorhydrat: Man erhitzt die absolut alkoh. Lsg. vo N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>.HCl (1 Mol.) und NaOCH<sub>3</sub> (1 Mol.) am Rückflußkühler und fraktione das erhaltene Prod. unter vermindertem Druck, wobei sich Fraktionen v 34-82, 60 N2H4 erhalten lassen. In einer Kältemischung aus Eis w Na(1. scheiden sich Kristalle (F. =  $-4^{\circ}$ ) ab mit 92° N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. — 2. Dur Entwässern von Hydrazinhydrat (siehe unten) mittels BaO: Man fl Hydrazinhydrat in Portionen von 5 ccm unter Kühlung (wegen spontat

Erwärmung) zu überschüssigem BaO und destilliert das Hydrazin ab. wobei Glasgefäße in Anwendung kommen dürfen, jedoch die Berührung der siedenden Base mit Gummistopfen vermieden werden muß. Man bewahrt die Substanz in zugeschmolzenen Glasröhrchen auf, aus denen vor dem Hineinbringen der Fl. die Luft durch H verdrängt wird. Lobby De Bruyn

(Rec. trav. chim. Pays-Bas 13, (1894) 433; 15, (1896) 174).

III. Eigenschaften des freien Hydrazins. - An der Lutt stark rauchende Fl., die wenig ähnlich dem NH<sub>3</sub> riecht.  $Kp_{71} = 56$ ";  $Kp_{781.5} = 113.5$ ";  $Kp_{1490} = 134.6$ °. Erstarrt bei 0° und schmilzt bei +1.4°; zeigt leicht Ueberschmelzung. Krit. Druck 145 Atm.; krit. Temperatur 380 °. —  $D_{15}^{15} = 1.014$ ;  $D_{15}^{23} = 1.008$ . LOBRY DE BRUYN (Rec. trav. chim. Pays-Bas 15, (1896) 174). - D 22.3 = 1.0065;  $D_4^{0.2} = 1.0256$ ;  $D_4^0 = 1.0258$  BRÜHL (Z. physik. Chem. 22, (1897) 373).

 $(n^2-1)$  P  $(n^2+2)$   $d_i^t$   $M_{na}=8.867$ ; Mole-Molekularrefraktion (nach der Formel

kulardispersion My — Ma = 0.266. BRUHL (Z. physik. Chem. 22, (1897) 373). Bildungswärme  $N_2 + H_4 + aq. = N_2H_4$  (gelöst) -9.5 Kal. Hydrazin ist somit eine endotherme Verb. Bei der Umwandlung in  $NH_3$  werden 51.5 Kal. frei; deshalb ist die umgekehrte Rk. nicht möglich. BERTHELOT u. MATIGNON (Compt. rend. 113 (1891) 672).

Nicht explosiv; sehr beständig. Zersetzt sich erst oberhalb 350°

nach: 3N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> = N<sub>2</sub> + 4NH<sub>a</sub>. Brennbar mit violetter Flamme.

Wird von Sauerstoff langsam angegriffen unter B. von Stickstoff. Löst Schwefel unter beträchtlicher Wärmeentw. zu einer braunroten Fl., dem Ammoniumsulfid ähnlich riechend. Auf Wasserzusatz scheidet sich 8 aus.

Na gibt mit freiem Hydrazin unter H-Entw. ein weißes Pulver. Weißer Phosphor liefert eine seltsame, schwarze Substanz. Auch Phosgen, CO2, SO2, N2O reagieren mit der Base. LOBRY DE BRUYN (Rec. trav. chim. Pays-Bas 18, (1899) 297). In Chloratmosphäre entzündet es sich, mit Br und J entstehen die entsprechenden Wasserstoffsäuren. Lobry de Bruyn.

Mischbar mit W., Methyl-, Aethyl-, Propyl-, Butyl- und Amylalkohol; dagegen nicht oder nur wenig I. in den anderen üblichen organischen

Lösungsmitteln.

Hydrazin löst verschiedene Salze auf. 100 Teile Hydrazin lösen bei 12.5 - 130

NaNOs NaCl KCl KBr KNO. Ba(NOa) 185.7 8,5 56,4 26.6 21.7

Mit NaCl scheint sich das Hydrazin zu verbinden. Aus NH<sub>4</sub>Cl entwickelt es in der Wärme NH<sub>8</sub>; in der Kälte bleibt diese Entw. stehen und es tritt ein Gleichgewichtszustand ein. Mit Pb(NO<sub>a</sub>), entsteht beim

Erwärmen eine Verb.

IV. Darstellung des Hydrazinhydrats. N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>.H<sub>2</sub>O. — 1. Durch Erhitzen des Sulfates mit Kalilauge in einem silbernen, zur Vermeidung des Ueberspritzens mit einem U-förmigen Ableitungsrohr versehenen Apparat, und darauffolgendes Fraktionieren. Curtius u. Schulz (J. pr. Chem. [2] 42. (1890) 521). - Der kostspielige silberne Apparat läßt sich nach Lobny de Bruyn (Rec. tran. chim. Pays-Bas 14, (1895) 85) bei Anwendung des folgenden Verfahrens ersparen: Hydrazinsulfat oder das daraus mit BaBr, gewonnene Bromid) wird in konz. Lsg. mit der berechneten Menge höchst konz. KOH-Lsg. versetzt. Zur Lsg. fügt man das gleiche Volumen A., saugt von abgeschiedenen K2SO4 (bzw. KBr) ab und destilliert bis die Temperatur auf 1080 steigt. Den Rückstand läßt man erkalten, saugt das neuerdings abgeschiedene K2SO4 wieder ab und destilliert nun bis 118° bei gewöhnlichem Druck, dann bei 121—122 mm. Die ersten Fraktionen enthalten 15—52% Hydrazinhydrat, die bei vermindertem Druck zwischen 72 und 74° übergehenden 77—97.5%. Diese letzteren werden mit einer zur Bindung des W. hinreichenden Menge BaO versetzt, wobei starke Erhitzung eintritt. Die abgekühlte Fl. wird mit etwa dem gleichen Vol. abs. A. gemischt, filtriert und bei 125—121 mm Druck fraktioniert. Bei etwa 73° destilliert Hydrazinhydrat (99.7% ig) über, frei von SiO2. Ausbeute allerdings gering. — 2. Ein für die meisten Zwecke (präparative Arbeiten) hinreichend reines Präparat erhält man bequem nach folgender Vorschrift des Münchener Universitätslaboratoriums: Man mischt in einer Kupferretorte gleiche Gewichtsmengen (z. B. je 100 g) Hydrazinsulfat und trockenes pulverförmiges KOH (Handelsprodukt), fügt dazu etwa 5 ccm Wasser, verschließt dann den Apparat rasch und destilliert unter Anwendung eines gut funktionierenden Kühlers (aus Glas) das entstehende Hydrazinhydrat langsam ab. Die Rk. verläuft anfangs infolge der frei werdenden Wärme von selbst, muß aber später durch Erhitzen mit einem guten Bunsenbrenner zu Ende geführt werden. Das wss. Destillat wird bei gewöhnlichem Druck wiederholt fraktioniert. Der zwischen 117 und 119° übergehende Teil (bei Anwendung von 100 g Hydrazinsulfat ca. 10 g) ist fast ganz reines Hydrazinhydrat, durch wenig Kieselsäure verunreinigt. Aus den Vorläufen lassen sich durch Zusatz von H2SO4 nennenswerte Mengen Hydrazinsulfat zurückgewinnen.

V. Eigenschaften des Hydrazinhydrats. — Stark lichtbrechende, etwas schwer bewegliche Fl., an der Luft rauchend; besitzt schwachen, eigentümlichen, nicht an  $NH_3$  erinnernden Geruch, laugenartigen Geschmack, stark alkalische Rk. —  $Kp_{739.5} = 118.5^{\circ}$ ;  $Kp_{16} = 47^{\circ}$ . Erstarrt bei starker Kühlung zu einer blättrig kristallinischen Masse, die schon unter  $-40^{\circ}$  wieder schmilzt.  $D^{21} = 1.03$  bis 1.0305.

Nach Curtius u. Schulz (J. prakt. Chem [2] 42, (1890) 521) ergeben die Molekulargewichtsbest. (nach Hopmann im Vakuum bei 100°, nach V. Meyer im Anilin-, Diphenylamin- und Schwefeldampf, nach Radult in wss. Lsg. ausgeführt) folgendes: Bei 100° im Vakuum findet man den Wert 50, entsprechend der Formel N. H., H.O. Bei 170° ist die Verb. vollständig in N. H. und H. O zerfallen. Oberhalb 170° nimmt die Molekulargröße wieder zu, d. h. die Dissoziation wird verringert. — Die wssr. Lsg. enthält das Dihydrat N. H., 2H.O. — Dagegen fand Scott (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 84; J. Chem. Soc. (London) 85, (1904) 913) bei 98.8° die D. = 15.8 statt 25, wie die Formel N. H., H.O verlangt. Bei 138° ist die Dissoziation in N. H. und H.O vollständig, bei höherer Temperatur tritt nicht unbeträchtliche Zers. in N.NH. und H.O ein.

Mischbar mit W. und mit A., dagegen nicht mit Aether, Chloroform und Benzin. Hygroskopisch; zieht CO<sub>2</sub> aus der Luft an.

Wird bei stundenlangem Kochen nicht zersetzt; oxydiert sich aber an der Luft unter Entw. von Stickstoff. — Bildet mit Schwefel unter Entweichen von N eine braunrote, ein Sulfid enthaltende Lsg., aus welcher durch Wasserzusatz Schwefel ausgeschieden wird. Eine 23° ige wss. Lsg. mit Schwefel gekocht entwickelt H.S. — Phosphor löst sich langsam in Hydrazinhydrat, dasselbe gelb. rot, endlich braunviolett färbend; dabei tritt schwacher Geruch nach Phosphorwasserstoff auf. Aus der Lsg. fällt W. braune Flocken, vielleicht festen Phosphorwasserstoff. — Metallisches Na entwickelt unter Erwärmung aus Hydrazinhydrat H und NH3, beim Abkühlen setzt die Fl. einen kristallinischen, in W. und A. löslichen Körper

ab, vielleicht N. H. ONa. Die wss. Lsg. desselben gibt die Hydrazin-Rkk. -Hydrazinhydrat löst eine Anzahl Salze auf, z. B. KBr, KJ, KCN, (NH4), SO4, Ba(NO<sub>3</sub>), MgSO<sub>4</sub> usw. Greift in der Siedehitze Glas stark an und zerstört Kork- und Gummistopfen.

Hydrazin ist eine zweisäurige Base, die auf Grund der Neutralisationswärme nach Berthelot u. Matignon (Compt. rend. 113, (1891) 672) schwächer ist als NH<sub>3</sub> und NH<sub>2</sub>OH. — In wss. Lsg. wird es bei Ggw. von Platin katalysiert nach: 2N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> = 2NH<sub>8</sub> + N<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>. Bei gleichzeitiger Anwesenheit von NaOH erfolgt die Zers. nach: 3N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> = 2NH<sub>8</sub> + 2N<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>, in der wss. Lösung des Sulfats dagegen folgendermaßen:  $3N_2H_4 = 4NH_3 + N_2$ . TANATAR (Z. physik. Chem. 41, (1902) 37). Siehe auch Purgotti u. Zanichelli (Gaz. chim. 34, I. (1904) 57). — Läßt man durch verd. wss. Lsg. von Hydrazinsulfat, in welcher Platinschwarz suspendiert ist, einen Sauerstoffstrom streichen, so findet im Verlauf von 1 bis 2 Stunden folgende Rk. statt:  $4N_2H_4$ ,  $H_2SO_4 + 5O = 3N_2 + 5H_2O + (NH_4)_2SO_4 + 3H_2SO_4$ . Sabanejeff (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 375). — Jodlsg. wirkt in Ggw. von NaHCO<sub>8</sub> oder KHCO<sub>8</sub> auf die Base (und die Salze) nach:  $N_2H_4 + 2J_2 = N_2 = 4HJ$ .

Hydrazin ist sowohl als Base wie in Form von Salzen ein außerordentlich wirksames Reduktionsmittel: Fehling'sche Lsg. und ammoniakalische Ag-Lsg. geben schon in der Kälte Ndd. der Metalle. Neutrales CuSO, gibt einen dichten, roten Nd. Currius (Ber. 20, (1887) 1632). Aus Platinichlorid wird in neutraler Lsg. Platin gefällt; in saurer Lsg. bildet sich Platochlorid. Mercurichlorid gibt zuerst eine Doppelverb., dann einen Nd. von Metall. FeCl, wird zu FeCl, - Auch Molybdäns, wird reduziert. Goldchlorid gibt metallisches Au. Chromate, Manganate und Permanganate

geben mit Hydrazinhydrat Cr(OH)3 bzw. Mangandioxydhydrat, Mn-, Mg-, Al-, Cr-Salze die entsprechenden Hydroxyde. - Mit festem (10, wie mit HgO reagiert ein Tropfen Hydrazinhydrat explosionsartig. - Mit nitrosen

Gasen, AgNO, NCla, H.O. entsteht Stickstoffwasserstoffs. (siehe dort). Alkalische Hypochloritisg, gibt reichliche N-Entw. DE Coninck (Compt. rend. 126,

(1898) 1042).

Für die Konstitution des Hydrazinhydrats kommen die beiden Formeln  $\frac{NH_3}{NH_2} - \frac{NH_3}{NH_3} - OH$  und  $\frac{NH_3}{NH_3} O$  in Betracht. Siehe darüber Baühl (Ber.

30, (1897) 162); Spiegel ("Der Stickstoff", S. 569); Bach (Z. physik. Chem. 9. (1892) 241).

VI. Salze des Hydrazins. - Man kennt hauptsächlich 2 Reihen: In der einen fungiert Hydrazin als zweisäurige Base. Es tritt dabei das

NH3 an Stelle des Wasserstoffs in die Säuren ein. zweiwertige Radikal

In der anderen Reihe tritt Hydrazin als einsäurige Base auf. Nach Ana-

NH. logie mit den Ammoniumsalzen ist dabei das Radikal mit einem NH3-

Säurerest verbunden (Spiegel, "Der Stickstoff" S. 573). Die Salze der letzteren Reihe sind die normalen. - Nach Bach (Z. physik. Chem. 9, (1892) 241) ist Hydrazindichlorhydrat in wss. Lsg. in das Monochlorhydrat und HCl gespalten. Die Salze mit 2 Aeq. Säure sind in W. leicht l., sehr schwer

in A.; die Salze mit 1 Aeq. Säure sind in W. wie in w. A. leicht löslich. In Aether und Benzol sind beide Gruppen von Salzen unlöslich. Die Salze mit zwei Aeq. S. gehen leicht in solche mit 1 Aeq. über.

Außerdem beobachtete Curtius u. Schulz (J. prakt. Chem. [2] 42 (1890)

521) eine Verb. (N2H4)2 (HJ)2 (Trihydrazindijodhydrat).

Aehnlich den Ammoniumsalzen geben Hydrazinsalze mehrere Reihen von

Doppelsalzen. Es existieren Verbindungen vom Typus  $(N_2H_6)_2SO_4$ ,RSO<sub>4</sub> (R = Cu, Ni, Co, Fe, Mn, Cd, Zn). Auch wurden Doppelsalze beobachtet, welche den Doppelverbb. von  $NH_4Cl$  mit den Chloriden zweiwertiger Elemente entsprechen. Hydrazinalaune kennt man dagegen nicht.

VII. Physiologische Wirkung. - Für die verschiedenartigsten Organismen (besonders Bakterien) ist Hydrazin ein starkes Gift. O. Loew (Ber. 23,

(1890) 3203).

(1890) 3203).

VIII. Analytisches. — Qualitativer Nachweis: Bildet mit Benzaldehyd in saurer und alkalischer Leg. jeder Konzentration Flocken von Benzalazin. Reduziert im Gegenaatz zu Hydroxylamin Goldchlorid in saurer Leg. In starker Verdünnung entsteht aus N.H., H. 804 mit Kupfersulfat ein blauer, schwer I. Nd. CuSO4, N., H., H., SO4. — Quantitative Bestimmung: Durch Titration mit Jod, ev. bei Ggw. von NaHCO3. Cuentus u. Schulz (J. prakt. Chem. [2] 42. (1890) 521); Stolle (J. prakt. Chem. [2] 66, (1902) 332). — Durch Titration mit KMnO4 in 6—12% jeger, schwefels. Leg. Prikere (Z. anorg. Chem. 5, (1894) 1). — Durch Messung des Stickstoffs. den eine Fehling'sche Leg. nach der Gleichung N. H. + O2 = N2 + 2H2O in Freiheit setzt. Prieber (Z. anorg. Chem. 5, (1894) 1; Ber. 26, (1893) 1019 Ref.). Statt Fehling'scher Leg läßt sich auch schwefels. Vanadinsäure-Leg. verwenden. A. Hofmann u. Küspert (Ber. 31, (1898) 64). — Durch Best. der Menge des aus KJO4 entsprechend der Gleichung 15N2H4, H. 804 + 12KJO4 = 15N2 + 36H2O + 6K2SO4 + 9H2SO4 + 12J ausgeschiedenen Jods. Rimni (Gaz. chim. 29, (1899) 1, 265). — Man kocht in einem Schultze-Tiemann'schen App. Hydrazinsalz mit HgCl4-Leg., die mit Salzsäure angesäuert ist und bringt nach völliger Vertreibung der Luft etwas konz. Alkali in den App. Dann wird das gesamte Hydrazin nach der Gleichung N2H4, H2SO4 + 6KOH + 2Hg(H2 = K2SO4 + 4KCl + 2Hg + N2 + 6H4O zersetzt. Die Menge des entw. N wird gemessen. Bimini (Atti (Romi) [5] 12, II. (1903) 376; (Gaz. chim. 34, I. (1904) 224). — Die Base läßt sich mit allen gebräuchlichen Indikatoren titrieren, Phenolphtalein ausgenommen. Schulz (C.-B. 1891, I, 404). IX. Stickstoff uasserstoff saures Hydrazin, Stickstoff diammonium, N2 H4, HN3. —

IX. Stickstoff wasserstoff sources Hydrazin, Stickstoff diammonium, No. H4, HNg. -Entsteht beim Behandeln von NH<sub>4</sub>N<sub>8</sub> mit 1 Mol. Hydrazinhydrat. oder durch Neutralisieren von HN<sub>8</sub> mit Hydrazinhydrat. — Kristallisiert in zollgroßen, derben, glasglänzenden, anisotropen Prismen, welche gegen 50° schmelzen, an der Luft nach kurzer Zeit zerfließen und sich allmählich bei gewöhnlicher Temperatur, noch leichter mit W.- oder A.-Dämpfen verflüchtigen. Swl. in sd. A., aus welchem die Verb. in glänzenden Blättern kristallisiert. Die Kristalle brennen, wenn man sie in geeigneter Weise entzündet, mit rauchender, wenig gelb gefärbter Flamme ruhig ab, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Bei schnellem Erhitzen an der Luft, Berühren mit einem weißglühenden Draht oder bei Entzündung mittels Knallsalzen tritt furchtbare Explosion ein. Selbst im feuchten, zerflossenen Zustand bleiben die explosiven Eigenschaften im wesentlichen erhalten.

Wenn man sehr konz. HN, mit Hydrazinhydrat bis zur Bläuung von Lackmus versetzt und die Lsg. über Kali oder H.SO, eindunsten läßt, erhält man nicht, wie zu erwarten wäre, die Verb. N. H. 2HN, sondern das Salz mit 1 Aeq. Säure. Th. Curtius (Ber. 24, (1891) 3341).

## D. Ammoniak, NHa.

C. L. Berthollet. Crell. Ann. 1791, 2, 169.

Am. Berthollet. N. Gehl. 7, 184; Gilb. 30, (1808) 378.

HENARD. Schw. 7, 299; Gilb. 46, (1814) 267.

(. Davy. N. Gehl. 7, 632; Gilb. 31, (1809) 161; Schw. 1, 302 u. 324; 3, 334; Gilb. 35, (1810) 151; 36, (1810) 180; 37, (1811) 35; N. Gehl. 9, 507; Gilb. 32, (1809) 246

Schw. 4, 209; Gilb. 37, (1811) 155.

W. Henry. Phil. Transact. 1909, 2, 429; Gilb. 36, (1810) 291.
Berzelius. Gilb. 36, (1810) 198; 37, (1811) 210; 38, (1811) 176; 46, (1814) 131.
Bischof. Schw. 42, 257; 45, 204.
Faraday. Quart. J. of Sc. 19, 16; Ann. (Pogg.) 3, (1825) 455; Schw. 44, 341; Kastn. Arch. 5, 442; N. Tr. 11, 1, 64.
Bineau. Ann. Chim. Phys. [2] 67, (1838) 325; 75, 251; J. prakt. Chem. 15, (1838) 257; 19, (1840) 6.
CH. A. Serly. Chem. N. 23, (1871) 169.
Wachimetry. Arch. Pharm. [3] 8, (1876) 510

CH. A. SERLY. Chem. N. 23, (1871) 169.

WACHEMUTH. Arch. Pharm. [3] 8, (1876) 510.

W. RAMBAY. J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 88.

BLERKHODE. Proc. R. S. 37, (1884) 339.

DEWAR. Phil. Mag. [5] 18, (1884) 210.

VINCERT U. CHAPPUIS. Compt. rend. 103, (1886) 379.

IBAMBERT. Compt. rend. 105, (1887) 375.

FRENZEL. Z. Elektrochemie 6, 477, 485; Z. anorg. Chem. 32, (1902) 319.

L. SPIEGRI. Der Stickstoff u. seine wichtigsten Verbb. 1903.

Flüchtiges Alkali, flüchtiges Laugensalz, Ammoniacum; als Gas: Ammoniakgas, alkalische Luft, Kane's Amidwasserstoff, Hydramid oder Amidide d'hydrogène. (S. auch

unter Ammonium.)

I. Virkommen. - a) In der atmosphärischen Luft als Bikarbonat, Nitrit und Nitrat, usch Chevallier (J. Pharm. Chim. 20, 655) in der Luft von Paris auch als Ammonium-sulfid und Ammoniumacetat. Dieses Vorkommen ist teils auf elektrische Wirkungen in der Atmosphäre, teils auf Zersetzung organischer Substanzen auf der Erdoberfläche zurückzuführen. Schon Scheele (Opusc. 2, 373) beobachtete die Bildung von Ammoniumsalzen an der Mündung von Säurcflaschen, die im Zimmer aufbewahrt waren. Saussure (A. Gehl. 4, 691) sah Aluminiumsulfat an freier Luft in Ammoniakalaun, Collabo de Marticky (J. Chim. mid. 3, 516) verdünnte Schwefelsäure, auf einem Dache zu Paris der Luft dargeboten, in med. 3, 516) verdünnte Schwefelsäure, auf einem Dache zu Paris der Luft dargeboten, in Ammoniumsulfat übergehen. Den Gehalt von einer Million Gewichtst. Luft an NH<sub>2</sub> bestimmten Grager (Arch. Pharm. [2] 44, 35; Ann. 56, (1845) 208) zu 0.333 Tl. an regnerischen Maitagen zu Mühlhausen; Freersnus (J. prakt. Chem. 46, 1849) 100; J. B. 1849, 258) zu 0.098 bei Tage, 0.169 bei Nacht im August und September zu Wiesbaden; Horspord (Ann. 74, (1850) (243; J. B. 1850, 290) fand zu Boston 1.2 bis 47.6 T. NH<sub>3</sub>, am meisten im Juli, am wenigsten im Dezember, nicht weniger an der Küste als inmitten der Stadt. Die Luft zu Caen enthielt 3,5 T., nach späteren Versuchen nur 0.5 T. NH<sub>3</sub>, Perre (Compt. 244, (1852) 878, 28, (1852) 894, J. R. 1852, 265, 1852, 283, dia zu Paris 1849 und 1850. rend. 34, (1852) 878; 36, (1853) 694; J. B. 1852, 356; 1853, 383), die zu l'aris 1849 und 1850 von 16,52 bis 31.71 T. G. Ville (Compt. rend. 35, (1852) 464; J. B. 1852, 356). Ebenfalls in einer Million Gewichtst. Luft fand H. T. Brown (Proc. R. S. 18, (1870) 286; C.-B. 1870, 341) im Herbst zu Burton on Trent 1.44 bis 3.09 T., auf dem Lande im Dezember und Februar 1.80 bis 2.15 T. NH<sub>3</sub>. Truchor (Compt. rend. 77, (1873) 1159) bestimmte den NH<sub>2</sub>-Gehalt der Luft in verschiedenen Höhen. In Clermont-Ferrand (395 m) fand er 1.12 mg. auf dem Puy de Dôme (1446 m) 3.18 mg. auf dem Pic de Sancy (1884 m) 2.55 mg in 1 cbm Luft. - A. Levy (Annuoires de Montsouris) fand als Mittel während der Jahre 1887 tom Luit. — A. Levy (Annuaires ac Montsouris) fand als Mittel Wahrend der Jahre 1887 bis 1895 2.0 mg in 100 cbm Luft zu Montsouris und einen etwas höheren Gehalt im Innern ron Paris. — A. Smith (On air and rain) fand zu Innelan 40 T., zu London 50 T., zu Glasgow 60 T., zu Manchester 100 T. NH<sub>n</sub> auf 1000000 T. Luft, in der Nähe eines Düngerhaufens sognt 260 T. — Vgl. ferner Kemp (J. B. 1847 u. 1848, 392); Bineau (Ann. Chim. Phys. [3] 42. (1854) 462); Wanklyn (Chem. N. 25. (1872) 251); Bechi Ber. 6, (1873) 1203); A. Schlosing (Compl. rend. 90, (1875) 175; 81, (1875) 81, 1252); Mentz u. Aubin (Compl. rend. 92, (1889) 288).

rend. 95, (1882) 788); Muntz u. Marcano (Compt. rend. 113, (1891) 779).

b) In den meteorischen Niederschlägen. Hauptsächlich als Karbonat, zum geringen Teil als Nitrit. Schöpen (Z. anal. Chem. 2, (1863) 330; J. B. 1803, 169). Schon Zimmermann Kastn. Arch. 1, (1824) 257) und Brandes (Schie. 48, 153) fanden im abgedampften Regenwasser NH<sub>3</sub>, Liebig (Organ. Chem. Brandschweig 1840, 70 u. 836) erkannte es als konstanten Bestandteil der atmosphärischen Niederschläge. Regenwasser zu Liebfrauenberg im Elsaß enthielt im Mittel von 47 Versuchen im Liter 0.79 mg Ammoniak. Boussionautt (Ann. Chim. Phys. [3] 39 (1853) 257; 40, (1854) 129); Regenwasser zu Möckern 0.3 bis 4.0 mg., W. Wolfe a. Knop (W. Knop, Kreislauf des Stoffes 2.76; Leipzig 1868), Nebelwasser 2.56 bis 7.21 mg; einmal 138 mg. Tauwasser 1.02 bis 6.20 mg. Boussionautt. 2.0 mg. Knop n. Wolff: auch Schnee, Gletschereis, Hagel enthalten Ammoniak. Lawes u. Gilbert (J. Roy. Agr. Soc. Eng. 1881 u. 1882) fanden zu Rothamsted als mittleren Gehalt des Regenwassers 0.89 mg NH<sub>3</sub> im Liter. — Frankland fand im Liter Regenwasser 0.45 mg NH<sub>4</sub> (J. Roy. Agr. Soc. Eng. 1881). — Lawes, Gilbert u. Warington (New determination of ammonia in the vaincater, 1883) geben 0.35 mg NH<sub>3</sub> im Liter als Mittelwert an. — Angus Smith (De l'air et de la pluie, 1872) bestimmte den NHz-Gehalt im Liter Regenwasser in England auf dem Lande zu 0.97 mg, in Städten zu 5.14 mg; in Schottland auf dem Lande zu 0.53 mg, in Stüdten zu 3.81 mg. — Nach Muntz u. Marcano (Compt. rend. 113, (1891) 779; Ber. 25, (1892) 4 Ref.) enthielt in Caracas (Venezuela) durchschnittlich 1 l Regenwasser 1.55 mg NH<sub>3</sub>,

nach A Levy (Arameires de Montaguris) en Mentaguria 250 mg. Vel femer Wartsgrox (J. Chem. Soc. London 51, 1987 118; E. Bauer Ber 6, 1873 128; A. Levi Compt. vend. 91, (1889) 94, 113, (1891 MM; Harrison a. Williams J. Americ. Chem. Soc. 19 (1897) 1); Houzeat (Compt. rend. 96, 1893 1717).

Während Brunnanwasser häufig kein oder nur sehr wenig NH, enthält, findet sich diese Verb. ständig im Full- und Meerwasser. Nach Botsenwatte Ann Chem. Phus. 3. 38, (1893) 257 und 40, 1894, 129 14 der Großbechnittenbe NH, deshalt von Findwasser im Liter 0.016 bis 4.3%, nach 40, 1894, 1894 and the Korisburg des Steffes, Lespeig 1898 0.7—2.85 mg. Das W. des Kanuls bei Diappe enthält 20 mg. Botsenwatter, bei Fevang. 0.57 mg. E. Marchand, das des adriates hen Meeres bei Spalate 135 mg. Vienerhaltz Wien. Akud. Ber. 56, (1867., [2] 479; J. B. 1887, 1992, das des irländischen Meeres 11 mg. Tarena E. Marchand, das des adriatischen Meeres bei Spaiate 18 8 mg. Vierthalte Wien. Akud. Ber. 56, 1867. [2] 479; J. B. 1847, 1952, das des irländischen Meeres 11 mg. Theers a. Mortost Ann. 155, 1871, 122 das Meerwasser bei Palavas bei Montpellber 0.16 his 122 mg. Author naud Compit. rend 41, 1875, 619., das Wasser des Goldes von Bengalen 0.13 mg. der Kätte von Cochinchina 0.36 mg. der franzischen Mittelmeerküste 0.22 mg. in Liter. L. Dieuthavait Compit. rend 43, 1875, 1470. Vgl. ferner W. Knop. Kreinigus des St. Fes. A. Hotzers Compit. rend 53, 1876, 525; 96, 1883, 259; L. Syndrey American (Bomass 6, 1876, 431); Terrett Compit. rend 62, 1896, 1893, 259; L. Syndrey American (Bomass 6, 1876, 431); Terrett Compit. rend 62, 1896, 1893, 259; L. Syndrey Redundenes NH<sub>2</sub>; in der Salzsole von Cheltenbam und Gloucester von Murray (Phil. Mag. Ann. 6, 284; im Eisenwasser von Passy und Chaudes Argues von Chevalure (J. Chao, méd. 10, 33, in den Wassern von Vergeze von Beibande Compit. rend. 63, 1896, 559, in den bitumin sen Massern zu Clerment von Parmenture Compit. rend. 121, 1885, 644, und in vielen anderen Mineralwassern nachgewiesen und bestimmt.

Mineralwassern nachgewiesen und bestimmt.

c, Im Boden. - Als Salmiak und Ammoniumsulfat in der Nähe von Vulkanen, von Steinkohleniagern, welche sich entzündet hatten [brennender Berg bei Puttweiler, Glasen | Kisto, Arch. 14, 6.0, bei Cransac, Bundhad Compt. rend. 29, 1849, 405; J. B. 1849, 793-], in dieser Form und als freies NH, in den Pampten der Borsaurefumarolen am Monte Cerboli in Toscana. Der Salmiak der Vulkane findet sich (am Hekla, Busses, Ann. 62, 1847, 8; 65, 1848, 70; J. B. 1847, u. 1848, 1253, am Vesuv Schocht (Ann. min. j4, 17, 323; J. B. 1850, 770, Rasieri (Ann. 104, 1857, 338; J. B. 1857, 717) vorzugsweise da, we der Lavastrom Wiesenland überflutete und ist aus dem Stickstoff der Vegetation, in anderen Fällen dadurch erzeugt, daß von saurem Wasser durchtränkte Tuffmassen aus der Luft NH, absorbiert haben. Bussen. Siehe dagegen S. v. Waltershausen. Phys.-jeogr. Skier con Island, Göttingen 1847, 115; Ch. St.-Claire Deville, Buil 900, [2] 14, 263; J. B. 1857, 717. Daubest Phil. Mag. [4] 5, 1853) 223; J. B. 1859, 789; A. Gautier (Bull. Soc. (Paris) [3] 25, (1901) 404; welche vulkanische Bildung von NH (1) entweder aus HCLN und H. oder aus Stickstoffmetallen annenmen. Die von freien Sauren durchtränkten Schlacken am (ripfel und Krater des Vesuv sind ammoniakhaltig. Palmern (Compt. rend. 64, 1867, 668; J. B. 1867, 1032). - Das Wasser der Borsäurelagunen scheidet beim Eineugen Ammonium-Magnesium-sulfat aus, C. Schmidt (Ann. 98, (1856, 273), O. Popp (Ann. Suppl. 8, 1872 1: Ammoniumsulfatoborat, sowie ammoniakhaltige Borsaure finden sich Suppl. 8, 1872 1: Animoniumsultateborat, sowie ammeniakhaltige Bersaure inden sich am Rande der Borsaurefumarolen. Hier könnte das NH<sub>2</sub> ans Suckstoffbor gebildet sein. H. Sainte-Claier Deville u. Wohles (Ana. 105, 1858), 71. Popp. Ann. Suppl. 8, (1872) 5.

Steinsalz von Hall in Tyrol. Kocheslz von Rosenheim. Friedrichshall. Orb. Kissingen und Dürkheim ist salmiakhaltig. A. Vogel (J. prakt. Chem. 2, (1834) 280. — Ammoniakalaun findet sich bei Tschermig in Böhmen — Ammoniumbikarbonat, NH<sub>4</sub>NaHPO<sub>4</sub> und andere Ammoniumsalze finden sich ab Zersetzungsprodukte des Guanes, MgNH<sub>4</sub>PO<sub>4</sub> in vormals mit Hern getränktem Bodon. Bezugenot u. Ander (Compt. rend. 112, (1891) 189) führen den Ammoniakgehalt des Bodens. Bezugeren u. Ander Kürner (auch Eiweißstoffe) zurück.

Ammoniakgehalt des Bodens auf den Zerfall amidartiger Körper (auch Eiweißstoffe) zurück. In den Eisenerzen, im Dolomit, in Thonen, Ackererden und anderen porösen Körpern falls dieselben Gelegenheit hatten. Ammoniakverbindungen aus Luft oder Wasser aufzunehmen. Vaugezins (Ann. Chom. Phys. 24, 1823) 99; Chevallier (ibidem 34, 1827) 109); Boussingaltit (ibidem 43, 1820) 334); Bouss (ibidem 35, 1827, 333; Faraday Quart, John of Science 19, 16; Schurege, John, 44, 341; Kastiers, Arch. 5, 442; N. John, Pharm. 11, 1, 64); W. Knop (Chem. Centralbl. 1860, 257 und Kreislauf des Stoffes 1, 115 und 2, 82, Leipzig 1868); Ad. Mayer (Agrikulturchemie 2, 77, Hendelberg 1871); Dublayair (Compt. rend. 96, 1883) 70); Austin (Ann. Chim. 2, (1798) 260), Chevallier (Ann. Chim. Phys. 34, (1827) 109), Benzellus (Berzellus (Berzellus (J. B. 8, 115) nahmen Bildung von NH<sub>3</sub> beim Rosten des Eisens an [8, auch Chevarellus (Compt. rend. 70, (1870) 455; J. B. 1870, 197)], Russer (Compt. rend. 15, (1842-134 u. 162), Bildung von Cyan und sekundäre Bildung von NH<sub>4</sub> aus dem von der Kohle absorbierten Stickstoff beim Erhitzen von Zucker mit Natronkalk. Fabaday's Versuche (Quart. J. of Sc. 19, 16; Liebig's Chem. a. a. O.). — Eisenrost, Vauguehlis (Ann. Chim. Phys. 24, (1823) 99), Eisenerze, Chevallier (das. 34, 1830) 334), die meisten Thone, Bous (das. 35, (1827) 333) enthalten NH., Wird weißer Thon, nach dem Rotglühen acht Tage der Luft ausgewetzt, so gibt er beim Erhitzen viel NH<sub>2</sub>, nicht wenn er in einem verschlossenen Gefäße aufbewahrt worden er beim Erhitzen viel NH2, nicht wenn er in einem verschlossenen Gefäße aufbewahrt worden

war. FARADAY. - Die Ackererden nehmen im trocknen und feuchten Zustande gasförmiges NH. auf und entziehen Lsgg. von Ammoniumsalzen das NH, bis auf Spuren, geben es aber bei wiedernit und entziehen Esig. von Ammontumskizen das Kri, dis auf spiren, geben es aber dei Wiederholtem Behandeln mit frischem W. fast ganz wieder ab. Absorptionsvermögen der Ackererden. Siehe darüber Knop (Kreinlauf des Stoffes, Leipzig 1868, 1, 115; 2, 82); Ad. Mayra (Agriculturchemie, Heidelberg 1871, 2, 77); über das Verkommen von NH<sub>3</sub> in Ackererden W. Knop (Chem. Centr. 1860, 257). Nach A. Mentz u. H. Coudon (Compt. rend. 116, (1893) 395) wird die B. von NH<sub>3</sub> in der Ackererde ausschließlich durch niedrige Organismen (zahlreiche Arten) bewirkt. S. auch E. Marchal (Bull. Acad. Belg. 1898, (3) 727; Naturo. Rundschau

8, 601).
d) In den Pflanzen. — Pleische (Zeitschr. Phys. Math. 2, 156). Der Saft des Ahorns, der Birke, das Tränenwasser der Weinrebe, der Saft der Zuckerrüben [dieser im Liter 0,0063 bis 0,0285 g. E. Schultz u. H. Schultze (Henneberg's landw. J. B. 1867 u. 1868, 544)], der Tabaksblätter enthält NH<sub>2</sub>, welches sich überall in Vegetabilien findet. Liedig (Chem. in Anwend. auf Agricultur, 7. Aufl., Braunschweig 1862, 1, 66). Hosakus (Arch. Pharm. [2] 122, (1865) 198: 127, (1866) 237; J. B. 1865, 625; 1866, 687) fand alle untersuchten Pflanzenteile [nach Reichhardt (Arch. Pharm. [2] 122, (1865) 193) mit Ausnahme der Schöllkrautstengel und Weizenstengel im Juni] ammoniakhaltig, auch Erbsen, welche, mit Ausschluß von Ammoniumsalzen, allein mit Nitraten gedüngt worden waren. H. Pellet Compt. rend. 90, (1880) 876, 927) konstatierte in Pflanzen das Vorkommen von NH<sub>3</sub> in Form von McNH.PO.

Form von MgNH,PO4.

e) Im Tierkörper. — Die vom Menschen ausgeatmete Luft enthält höchst geringe Spuren Thirt (Kühne's Physiolog. Uhem. Leipzig 1868, 447). Formanek (Ar. für Hygiene). Der Harn der Vögel und Reptilien besteht vorwiegend aus saurem harns. Ammonium. der Harn der Säugetiere enthält kleine Mengen dieses Salzes fertig gebildet. Heintz (Ann. 55, (1845) 45); Neubaube (J. prakt. Chem. 64, (1855) 177; J. B. 1855, 740); Tidy u. Woordmann (J. de médeeine de Beigique, August 1872). Außerdem im Blut (besonders im venösen) und in allen Geweben. Nencki, Pawlow u. Zaleski (Arch. biol. de St. Pétersbourg 4); Hamarsten (Physiolog. Chem. 4. Aufl. 178); Winterberg (Wiener klin. Wochenschr. 1897); Salaskin (Z. physiolog. Chem. 25, 449); Jacoby (Z. physiol. Chem. 30, (1900) 148); Dejardin-Beaupetz u. Hardy (Union médicale, 23. Juli 1872); Salaskin u. Zaleski (Z. physiol. (1901) 147); (Z. physiol, Chem. 29, (1900) 517).

II. Bildung. - 1. Aus freiem Stickstoff: Der Induktionsfunken bildet in einer Mischung von Stickstoff und Wasserstoff Ammoniak. Morren (Compt. rend. 48, (1859) 342; J. B. 1859, 34). PERROT (Compt. rend. 49, (1859) 204; J. B. 1859). - Auch dunkle elektrische Entladungen vermögen Stickstoff und Wasserstoff direkt zu vereinigen. In jedem Fall verbinden sich die Elemente nur sehr langsam in größerer Menge. Entfernt man das entstehende NH<sub>3</sub>-Gas nicht nach seiner B. durch eine S., so bleibt die Synthese von NH, nach einiger Zeit stehen, indem durch die Wirkung der Elektrizität ebensoviel vom bereits gebildeten NH3 zersetzt wird, als sich neu bildet. Chabrier (Compt. rend. 75, (1872) 484); P. u. A. Thénard (Compt. rend. 76, (1873) 983); Donkin (Proc. R. S. 21, (1873) 281). — Läßt man durch ein HCl enthaltendes Gemenge von 1 Vol. Stickstoff mit 3 Vol. Wasserstoff 8 bis 10 Stunden elektrische Funken schlagen, so wird NH4Cl gebildet. H. DEVILLE (Compt. rend. 60, (1865) 317; Ann. 135, (1865) 104). — Ueber die Synthese mittels Elektrizität s. auch E. Bauer (Ber. 34, (1901) 2383); A. HEMPTINNE (Bull. Acad. Belg. 1902, 28).

Die Beobachtung Johnson's (Ber. 14, (1881) 1102), daß Stickstoff und Wasserstoff sich in Ggw. von Platinschwamm in geringer Menge zu NH<sub>3</sub> vereinigen, beruht nach L. Wright (Ber. 14, (1881) 2415) und Baker (Chem. N. 48, (1883) 187) and Irrtum. Auch Kuhlmann (Compt. rend. 6, 1883) 1117. (1838) 1117) konstatiert, daß eine durch eine glühende Röhre geleitete Mischung von 1 Vol. N und 3 Vol. H, kein NH3 bildet, selbst nicht bei Ggw. von Platinschwamm. Eine solche Vereinigung findet anch nicht statt, wenn die Röhre Natronkalk mit oder ohne geglühten Kienruß, oder wenn sie ein Gemenge von verkohltem Weinstein und Kalk enthält. VARRENTRAP u. Will (Ann. 39 (1841) 266); Will (Ann. 45, (1843) 95). Dagegen soll nach Fleck (Bollay's Handb. chem. Techn. 1862, II. 2, 48) beim Ueberleiten eines Gemenges von N. Wasserdampf und CO über Kalkhydrat zwischen Dunkel- und Hellrotglut NH<sub>3</sub> entstehen (5 g pro 500 Liter Luft). Dem widerspricht Weinmann (Ber. 12, (1879) 976). Vicomte de Lambilly (D. R.-P. 74275; Patenthl. 15, 433) gibt an. daß die Vereinigung von N und H in Ggw. von Kontaktsubstanzen (Bimsstein, Knochenkohle, Platinschwamm usw.) dadurch erleichtert wird, daß den genannten Gasen außer W.-Dampt noch CO<sub>2</sub> oder CO beigemengt wird. Es entsteht dann Ammoniumkarbonat bzw.-formiat. Die günstigsten Temperaturen sollen sein: für das Karbonat 40—60°, für das Formiat 80—130°. — Royer u. Jacquemin (J. B. 1859, 117) wollen beim Ueberleiten von feuchtem N bei Weißglut über Holzkohlen B. eines Ammoniumsalzes beobachtet haben. Diese Bildungsweise ist vielleicht durch vorausgehende Cvanbildung zu erklären.

NH, NO, und NH, NO, entstehen beim Verbrennen eines Gemenges von Stickstoff, Sauerstoff und überschüssigem Wasserstoff, auch beim Verbrennen organischer (auch stickstoffreier) Substanzen an der Luft. Ilosvay de Ilosva (Ber. 27, (1894) 422 Ref.); Berthelot (Compt. rend. 130, (1900) 1345, 1430). Dieselben Verbb. sollen entstehen bei der Elektrolyse lufthaltigen Wassers (DAVY), und beim Durchleiten "ozonisierter Luft" durch Wasser, Meissner (J. B. 1863, 126), beim Verdunsten von Wasser und bei Verdichtung von Wasserdampf an der Luft, Schönbein (J. prakt. Chem. 41, (1847) 225; 70. (1857) 120; 81, (1860) 265; 84, (1861) 244; 88, (1863) 460; 105. (1868) 206; Ann. 124, (1861) 1). Zusammen mit HCl durch Deville's Apparat geleitet, bildet ein Gemenge von H und N sehr geringe Mengen NH, Cl. H. DEVILLE. Der Druck von 50 Atmosphären läßt ein solches Gasgemisch unverändert, Laroche (Schw. 1, 123 und 172). Nach Cloetz (Compt. rend, 52, (1861) 527) bildet sich bei der langsamen Oxydation von Fe, Zn, Pb an feuchter Luft etwas NHg. WILL (LIBBIG's Chemie in Anwendung auf Agrikultur, 7. Aufl. 1, 309) bestreitet das. - Nach Mulder (Scheik. Onderz. 5, 7; Stuk 404; J. B. 1850, 290) bildet sich  $NH_3$ , wenn ein Gemisch von Luft und  $H_4S$  bei  $30-40^\circ$  mit Bimsstein oder Holzkohle zusammentrifft. FLEITMANN (Ann. 76, (1850) 127; J. B. 1850, 291) wiederholte den Versuch oline NH, zu erhalten. - DECHARME (C.-B. 1865, 782; J. B. 1865, 155) glaubte, daß Luft, welche man bei 10 bis 520 über feuchte Ackererde leitet, NH, erzeugt. Dem widersprachen alle Erfahrungen der Agrikulturchemiker. A. MÜNTZ u. H. CONDON (Compt. rend. 116, (1893) 395) stellten auch durch Versuche fest, daß die B. von NH, in der Ackererde ausschließlich durch niedrige Organismen (zahlreiche Arten) bewirkt wird.

Ueber Versa., Stickstoff und Wasserstoff direkt zu vereinigen, s. auch unter "Chemisches

Verhalten des Stickstoffs" d. Bd. S. 180.

2. Aus Stickstoffverbindungen. — a) Alle Sauerstoffverbindungen des Stickstoffs erzeugten NH<sub>3</sub>, wenn sie mit Wasserstoff gemischt über kalten oder erwärmten Platinschwamm geleitet werden: N<sub>2</sub>O liefert nur mit erwärmtem, nicht mit kaltem Platinschwamm oder mit Platinschwarz Ammoniak. Kuhlmann (Ann. 29, (1839) 284). NO liefert nach Dulong u. Thenard und Kuhlmann, nicht nach Döbereiner, mit kaltem Platinschwamm W. und NH<sub>3</sub>. Leitet man ein Gemenge von 2 Vol. NO mit 5 Vol. Wasserstoff in feinem Strahl direkt auf Platinschwamm und erhitzt diesen, so gerät er unter Bildung von W. und NH<sub>3</sub> ins Glüben. Harr (J. Pharm. 24, 146). In einem Gemenge von NO oder NO<sub>3</sub> mit überschüssigem H kommt kalter Platinschwamm in lebhaftes Glühen, veranlaßt Explosionen und verwandelt allen N in NH<sub>3</sub>. Auf mit Salpetersäuredampf beladenen Wasserstoff wirkt kalter Platinschwamm nicht ein, erhitzter wird glühend und verwandelt allen N in NH<sub>3</sub>. Platinschwarz wirkt auf die NO, NO<sub>2</sub>, HNO<sub>3</sub> enthaltenden Gemenge erst in der Hitze und wird nicht glühend. Kohlmann (Ann. 29, (1839) 294). — Wie Pt bewirken die Bildung von NH<sub>8</sub> in einem Gemenge von NO und Wasserstoff, welches man durch

eine glühende Röhre leitet, Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, welches rasch glühend wird und sehr viel NH2 erzeugt, gepulverter Bimsstein, und schwächer ZnO. SnO2 oder CuO.

Ohne Zweifel tragen die abwechselnden Reduktionen und Oxydationen des Metalls zur Ammoniakbildung bei. Reiser (Compt. rend. 15, (1842) 162); Berzel, J. B. 23, 105); Bahbe Compt. rend. 83, (1876) 1178) u. Regnard (Compt. rend. 84, (1877) 260) beobachteten NII.-Bildung beim Zerbrechen von Stahlstüben bzw. Gußstahlbarren.

b) Wasserstoff im Entstehungszuslande, sowie reduzierende Körper überhaupt, vermögen die Sauerstoffverbindungen des Stickstoffs bei Glühhitze oder in wss. Lsg. in NH, überzuführen, Vielleicht mit Ausnahme des N.O. Fenchtes NO, über glühende Eisenfeile geleitet, gibt NH3. MILNER (Crell Ann. 1795, 1, 554). Ebenso ein Gemenge von NO mit H<sub>2</sub>S über glühenden Natronkalk geleitet. G. VILLE (Ann. Chim. Phys. [3] 46, (1856) 320; J. B. 1855, 795). Salpeter mit KOH geglüht, entwickelt kein NH<sub>3</sub>, aber beim Zufügen von Zink reichlich. Faraday. Ein Gemenge von 1 T. KNO<sub>3</sub> und 3 T. KOH, mit der 20-fachen Menge Eisenfeile erhitzt, entwickelt neben Wasserstoff und Stickstoff viel NHa. Döbereiner. - Natriumsulfid bildet mit Salpeter bei 154° NH<sub>3</sub>. Ein Gemenge von Aethylen, Alkoholdampf oder Aethylnitrat mit NO über erhitzten Platinschwamm geleitet, liefert außer anderen Produkten Ammoniumcyanid. KUHLMANN. Eine Lsg. von Platin in Königswasser, die noch HNO, hält, mit KOH übersättigt und mit A. versetzt, scheidet im Sonnenlichte Platinmohr ab und wird dabei immer reicher an freiem NH<sub>3</sub>. Döbereiner (Schw. 63, 476). — Salpeter mit Gummi, Vauquelin, oder mit Weinstein, Pagenstecher (N. Tr. 3, 1, 470), erhitzt, erzeugt NH<sub>3</sub>. Ist außerdem KOH oder Natronkalk zugegen, so wird ein großer Teil des N in NH, übergeführt, um so mehr, je größer die Menge der zugesetzten stickstofffreien organischen Substanz, doch wird niemals aller N des Salpeters als NH2 erhalten. VARRENTRAPP U. WILL (Ann. 39, (1841) 294). Pflanzensubstanz, die wenig Nitrat enthält, liefert beim Glüben mit Natronkalk allen Stickstoff als Ammoniak. E. Schulze (Z. anal. (hem. 6, (1867) 379; J. B. 1867, 839).

NO, in Berührung mit feuchter Eisen- oder Zinkfeile. Schwefelwasserstoffwasser, wäßrigen Alkalisulfiden, zersetzt sich unter Bildung von N.O und NH3. KIRWAN, PRIESTLEY, AUSTIN, H. DAVY. Konzentrierte Jodwasserstoffsäure verschluckt NO langsam unter Bildung von NH3 und Abscheidung VON Jod. E. TH. CHAPMAN (J. Chem. Soc. (London) [2] 5, (1867) 166; J. B.

1867, 177).

Aus HNO, oder HNO, wird NH, erzeugt: a) In saurer Lsg. — Beim Einwirken von H.S. Johnston (New. Edinb. J. 6, 65); Millon (J. Pharm. Chem. 29, 179); bei der Zersetzung durch Sn. Priestler, durch Zn. Cd und Fe. Austin, Bischof (Schw. 56, 125), Faberoni (Scher, J. 8, (1803) 323), Kuhlmann (Ann. 27, (1838) 37); bei der Wechselwirkung von Cu(NO<sub>a</sub>), mit Zn oder Fe. Austin, von AgNO<sub>3</sub> mit Fe. Wetzlar (Schw. 50, 130). Beim Außsen von Zn, Fe, oder Sn in mit HNO<sub>3</sub> vermischter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, was bei richtigem Verhültnis beider Säuren ohne Gasentwicklung erfolgt. Mitscherlich. Daniel. Beim Kintragen von KNO, in ein Gemisch von Zn und verdünnter H.SO, oder HCl. KUHLMANN. Ferner beim Einwirken von Ferrosulfat auf salpetrige Säure, von Ferrohydroxyd, Stannohydroxyd, Kalium-, Eisen- und Antimonsulfid auf Nitrate bei Zusatz verdünnter H2SO4; beim Durchleiten von H2S durch SbCl2, in dem KNO3 gelöst ist. KUHLMANN. In allen diesen Fällen wird nur ein Teil der HNO4 in NH, verwandelt, daher Martin's (Compt. rend. 37, (1853) 947; J. B. 1853, 655) Methode, HNO5 mech der Umwandlung mit Zn und H2SO4 als NH5 zu bestimmen, unbrauchbar zu sein scheint (s. u. HNO4). Durch Erhitzen mit salzsaurem SnC12 auf 170° wird HNO4, nach Puch (Chem. Soc. Qu. J. 12, 35; J. B. 1859, 672) vollständig, in NH4 verwandelt. Bei der Lsg. von Zn in HNO5 wird hei Anwesenheit von H2SO4 wahrscheinlich auch etwas Hydroxylamin gebildet. Pavssi (Ber. 3, (1870) 914). (Vgl. bei Hydroxylamin.) Bei der Elektrolyse von HNO3 bildet sich NH3, eine bestimmte Strom-

dichte und Konzentration der HNO<sub>3</sub> vorausgesetzt. In einer Lsg. mit  $14.67^{\circ}/_{\circ}$  HNO<sub>3</sub> beginnt die NH<sub>8</sub>-Bildung bei einer Stromdichte D<sub>1</sub> qcm = 0.00159 Amp. und nimmt mit steigender Stromdichte zu. In einer  $85.37^{\circ}/_{\circ}$  igen S. tritt die B. von NH<sub>3</sub> erst bei einer Stromdichte D<sub>1</sub> qcm = 8.6 Amp. ein. R. Jhle (Z. physik, Chem. 19, (1896) 572).

Bei der Behandlung der Lagg. von Nitriten der Alkalien und alkalischen Erden (und von ähnlichen Nitriten) mit H<sub>2</sub>S wird der Stickstoff unter S-Ausscheidung quantitativ in NH<sub>3</sub> umgesetzt; bei Anwendung eines Ueberschusses von H<sub>2</sub>S werden Sulfhydrate gebildet. Görlich u. Wichmann

(D. R.-P. 87135; Patentblatt 17, 448).

β) In alkalischer Lösung. — Zn in Verbindung mit Fe in wss. KOH getaucht, welches KNO<sub>3</sub> enthält, liefert NH<sub>3</sub>. Döberenner (J. prakt. Chem. 15, (1838) 318). In KOH gelöstes As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> liefert bei Zusatz von KNO<sub>3</sub> in der Wärme langsam NH<sub>3</sub>. Kuhlmann. Alle Salpetersäure wird in NH<sub>3</sub> übergeführt beim Einwirken von Zink, Zinkplatin. Aluminium oder Natriumamalgam auf alkalische Lösungen der Nitrate oder Nitrite. Fr. Schulze (Chem. Centr. 1861, 657 u. 833: J. B. 1861, 835). Alkalisulfate beeinflussen sehr die Reduktion von KNO<sub>3</sub> mit Zn-Amalgam. Je mehr Sulfat vorhanden, desto rascher die Reduktion. Mills u. Walton (Proc. R. S. 28, (1879) 268). Auch beim Einwirken von Zinkeisenfeile, W. Wolf (Chem. Centr. 1862, 379), Harcourt (J. Chem. Soc. (London) 15, (1862) 381; J. B. 1863, 672). W. Wolf (J. prakt. Chem. 89, (1863) 93; J. B. 1863, 672). — Bei der Elektrolyse der wäßrigen Lsg. von KNO<sub>3</sub> bildet sich an der Kathode NH<sub>3</sub>. Daniell. —

c) Auch die phosphor-, schwefel-, jod- und chlorhaltigen Stickstoffverbindungen und die Stickstoffmetalle liefern bei ihren Zersetzungen

durch W., SS. oder Alkalihydrate häufig NH3. -

d) Die stickstoffhaltigen organischen Verbb. erzeugen bei vielen ihrer Zerss. NH<sub>3</sub>, namentlich bei der trocknen Destillation, beim Erhitzen mit KOH oder NaOH, bei der Fäulnis und Gärung. Glüht man sie mit hinreichend überschüssigem Natronkalk, so werden alle stickstoffhaltigen Verbb., mit Ausnahme der von der Salpetersäure sich ableitenden, unter Austreten allen Stickstoffs als NH<sub>3</sub> zerlegt. Auch Kaliumcyanid und -cyanat und Paracyan zeigen dieses Verhalten, Varrentrapp u. Will (Ann. 39, (1841) 266), während bei nicht genügend starkem Glühen oder nicht hinreichendem Alkalihydroxyd (Yanmetall im Rückstande bleibt. Die Beobachtungen von Woodhouse, H. Davy (Gilb. 35, 471; 37, 163), Hollunder (Kastn. Arch. 12, 402), nach welchen ein geglühtes Gemenge von KOH mit (stickstoffhaltiger) Holzkohle, oder geglühter roher Weinstein (welcher stickstoffreiches Fernent beigemengt enthält) beim Befeuchten mit W. NH<sub>4</sub> entwickelt, erklären sich durch B. und Zers. von KCN. – Jodwasserstoffsäure von 2.0 spez. Gewicht, welche man zu 20 bis 80 T. mit stickstoffhaltigen organischen Verbb. (auch Cyan, Blausäure oder Quecksilbercyanid) auf 275 bis 280° erhitzt, zerlegt letztere unter Bildung von NH<sub>3</sub>. Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 9. (1867) 178; J. B. 1867, 347). — Die von der Salpetersäure sich ableitenden organischen Verbb. zeigen ein verschiedenes Verhalten; eine Klasse derselben, die eigentlichen Nitroverbindungen, wird durch reduzierende Körper meist unter B. von Amiden zerlegt, eine andere Klasse, die Salpetersäurester, zu welcher Nitromannit, Nitroglycerin und Schießbaumwolle gehören, liefert NH<sub>3</sub>.

KJELDAHL (Z. anal, Chem. 22, (1883) 366) fand, daß beim Erhitzen stickstoffinktionen.

KJELDAHL (Z. anal. Chem. 22, (1883) 366) fand, daß beim Erhitzen stickstoffhaltiger, organischer Verbb. mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aller Stickstoff in NH<sub>3</sub> bzw. (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> übergeführt wird. Bei Nitro- und Cyan-Verbb. geht die B. von NH<sub>3</sub> nicht quantitativ vor sich. Zur vollständigen Ueberführung für die Zwecke der quantitativen Bestimmung des N bes. in organischen Verbb. ist Zusatz von Hg oder HgO, ev. von Zucker, Phenol, oder Benzoesäure oder ähnlichen Verbb. nötig S. auch: Kreusleb (Landw. Vers.-Stat. 31, 248); Voutherr (Pharm. Ztg. 45, 667); Probender U. Zülzer (Z. f. Hygiene 4, 186); Czeczetka (Monatsh. Chem. 6, 63); Atterberg (Chem. Ztg. 22, 505); Gurning (Z. anal. Chem. 28, (1889) 188); Maquenne U. Roux (C.-B. 1899, I, 1295); C. Arnold (C.-B. 1896, 337); H. Wilffarth (C.-B. 16, 17, 113); S. Schmitz (Z. anal. Chem. 25, (1886) 579); K. Ulsch (Z. anal. Chem. 25, (1886) 579); Budde U. Schon (Z. anal. Chem. 38, (1899) 334); P. Kulisch (Z. anal. Chem. 25, (1886) 149) and viele andere.

e) Bildung auf biologischem Weg. — NH<sub>a</sub> entsteht auch bei der Gärung und Fäulnis vieler organischer Stoffe durch den Einfluß geformter und löslicher Fermente. So wird vor allem der Harnstoff in Ammoniumkarbonat umgewandelt. Nach E. Marchal (Bull. Acad. Belg. 25, [3] (1893) 727; Naturw. Rundschau 8, 601) vermag der im Ackerboden vorhandene Erdbazillus NH<sub>a</sub> zu bilden sowohl durch Oxydation von Eiweißsubstanzen usw.

als auch durch Reduktion von Nitraten.

III. Darstellung. a) Des Gases und der wüssrigen Lösung. — A. Im Laboratorium. — 1. Beim Erwärmen von konz. wss. NH<sub>3</sub> entsteht ein gleichmäßiger NH<sub>3</sub>-Strom, den man mit KOH, CaO oder Natronkalk trocknen kann. Trägt man vorher in die Lsg. CaCl<sub>3</sub> bis zur Sättigung ein, so entweicht beim Erhitzen nahezu trocknes NH<sub>4</sub>-Gas. A. Vogel (N. Repert. Pharm, 4, 244); Weyl (Ann. (Pogg.) 123, (1864) 362). — Einen konstanten Strom des Gases erhält man auch durch Einw. von festem KOH auf wss. NH<sub>4</sub>-Lsg. G. Neumann (J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 342).

NH<sub>3</sub>-Lsg. G. Neumann (J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 342).

2. Man erwärmt 1 T. NH<sub>4</sub>Cl (oder ein anderes Ammoniumsalz) mit pulvrigem, gelöschtem Kalk (2 T.) und trocknet das entweichende Gas mit einem der unter 1. genannten Trockenmittel. Da die vollständige Entw. des Gases nur bei hoher Temperatur zu erreichen ist, verwendet man zur

Darst. größerer Mengen NHs eiserne Gefäße.

3. Nach Carey u. Hurter (Dingl. pol. J. 257, (1885) 253; J. Soc. chem. Ind. 4, 281) läßt sich NH<sub>3</sub> durch Erhitzen eines innigen Gemisches von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 1 Aequivalent oder etwas mehr Na, 8O<sub>4</sub> erhalten nach: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 2NaHSO<sub>4</sub> + 2NH<sub>3</sub>. Ggw. von Wasserdampf begünstigt die Reaktion. Es werden (Monit. sc. [3] 15, (1885) 641) nach dieser Rk. 65-70% der Theorie NH<sub>3</sub> gewonnen, bei Ggw. von W. dagegen 88.6-98.4%.

4. Man bringt in ein gußeisernes Entwicklungsgefäß in abwechseluden Schichten 1 eine gesiebte Mischung von 6½ kg NH4Cl und 3½ kg (NH4½SO4, 2. 10 kg Kałk, der vorher mit 41 W. zu pulvrigem Hydrat gelöscht wurde und erkaltet ist. Man mischt sodann, übergießt mit 81 W., mischt nochmals und verschließt den App. mit dem dazu gehörigen Deckel, dessen Ableitungsrohr (aus Blei) von 30 mm lichter Weite das entweichende Gas in ein gußeisernes Waschgefäß führt, von dem aus es in eine als Verbindung dienende tubalierte Vorlage und durch einen Röhrenkuhler in das Absorptionsgefäß gelangt. Dieses enthalt 21 I Wasser, welches während der Operation kalt gehalten werden muß. Man erhitzt das Entwicklungsgefäß, solange noch Gasblasen in das W. der Vorlage eintreten (5 bis 6 Stunden) und bis weiße Nebel sichtbar werden, dann nicht mehr oder doch nur, nachdem die Vorlage gewechselt ist. Durch die Absorption des NH4 dehnt sich das W. in der Vorlage auf etwa 30 laus. Man erhält gegen 84% von dem in den angewendeten Salzen enthaltenen NH3 als Ammoniakwasser von 11.1% bliben verloren, gegen 10% bleiben von W. der Waschflasche absorbiert oder werden erst bei längerem und stärkerem Feuer als unreines Ammoniakwasser erhalten. — Höhe des Entwicklungsgefäßes 63 em, Durchmesser 47 cm, Oeffnung 18 cm. Bei gleichzeitiger Anwendung von NH,Cl und (NH4,8O4 und leichter zu entleeren, als wenn NH4Cl allein verwendet wird; andererseits erfordert der Prozeß weniger W. als bei Anwendung von (NH4)28O4 allein. Farskruts (Z. and. Chem. 1, (1862) 186; J. B. 1862, 108). — Fa. Mohr (Arch. Pharm. [2] 58, (1849) 129; J. B. 1849, 258) wendet auf 4 T. NH,Cl 5 T. Kalk und 4 T. W. an; bei gleichen Teilen NH4cl und Kalk bleiben nach ihm 10% des NH4Cl, bei ½ T. Kalk und 1 T. NH4Cl 30% unzersetzt. — Andere Vorschriften wenden meistens viel mehr W. (auf 1 T. NH4Cl 30 bis 4 T. W.) an und haben den Nachteil, daß die Mischung leicht übersteigt, ferner, daß mit dem NH4 viel Wasserdampf übergeht, dessen Verdichtung und Abkühlung die Arbeit erschwert. Dagegen ist in solche

Anwendung von Glaskolben die Gefahr des Zerspringens geringer). — Harns (Arch. Pharm. [2] 86, 282) erhitzt ein Gemenge von 1 T. käuflichen (NH<sub>4</sub>):CO<sub>3</sub> mit 2 bis 3 T. Ca(OH)<sub>2</sub>,

dan noch mit CutOH), überschichtet ist.

Dan bei Best, von Atomgewichten benutzte NH3 gewann Stas aus gereinigtem NH, Cl (s. dieses). Oder er vermischte konz. wss. KNO. (welches aus 1 kg Salpeter, 4 kg Blei bereitet und mit Schwefelwasserstoff vom gelösten Blei befreit worden war) mit 15 l Kalilauge (D = 1.25) goß die Lsg. auf ein Gemenge von  $^{1}/_{2}$  kg Eisendraht und  $^{31}/_{2}$  kg gekörntem, durch Schmelzen mit 5 $^{0}/_{0}$  Bleiglätte kohlefrei gemachtem Zink, ließ 72 Stunden stehen, goß vom Zinkeisen ab und erhitzte, solange noch NH<sub>3</sub> entwich.

B. In der Technik. - Bei weitem die Hanptmenge von allem produzierten NH<sub>a</sub> wird aus dem Gaswasser gewonnen. Dieses, das wss. Destilationsprod. der Steinkohlen, enthält je nach Art der vergasten Kohle 0.5 bis 1.8", freies NH, and 1 bis 5% Ammoniumsalze (Chlorid, Sulfid, Karbonat, Thiosulfat, Rhodanid). Nahores siehe Muspratt's Techn. Chem., 4. Aufl., 863; ANDERSON U. ROBERTS (J. Sov. chem. Ind 18, (1894) 1099); SPIEGEL ("Der Stickstoff und neine wichtigsten Verbb.", Braunschweig 1903. S. 388)

Das wss., käufliche NH<sub>3</sub> kann enthalten: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (zu entdecken durch Erwärmen mit Kalkwasser), NH<sub>4</sub>Cl, feuerbeständige Stoffe, Ammoniumrhodanid, Pyridin und andere Pyridinbasen, Pyrrol usw. Der Gehalt an brenzlichen Stoffen bewirkt, daß das Ammoniakwasser beim Uebersättigen mit Essigs, gelb, mit Salzs, rot wird. Er wird nach Schering (Arch. Pharm. [2] 146, 251) durch Dest, mit 1 bis 2° KMnO4 entfernt. — S. auch Stas' Reinigungsweise des NH, Cl.

Aus dem Gamnasser wird das NH, unter Zusatz von Kalk abgetrieben und in Vorlagen mit W. oder HCl bzw. H,SO, aufgefangen. Zur Entfernung von Wasser und von organischen Verunreinigungen werden Apparate zur Dephlegmation bzw. Rektifikation

verwendet, wie sie ühnlich in der Spiritusindustrie üblich sind. S. auch Pfeiffer (J. Gasbel. 43, 89): Most (Dingi, pol. J. 273, 1889) 563; 274, 265, 540).

Obwohl bei jeder Steinkohlenfeuerung sich NH<sub>3</sub> bildet, zeigte sich die Gewinnung desselben durch Kondensationsanlagen nur bei Koksölen und Hochöfen zweckmäßig. Die Kondensationsprodd, werden wie das Gaswasser verarbeitet. S. auch Tatlock (Chem. Centr. 1883, 782). Leber NH<sub>2</sub> Gewinnung bei der Koksbereitung s. Cl. Winklen (Chem. Centr. 1884, 575); L. Mond (Dingl. pol. J. 273, 1889) 563; 274, 1889) 265, 540). Eine direkte Gewinnungsmethode aus Koks gibt J. Meinle an (Engl. Patent 25 173 (1894)). Er läßt über Koks bei hoher Temperatur erst Wasserdampf, dann ein Gemisch

desselben mit Fenergasen streichen.

Auch aus Fäkalien wird NH3 technisch gewonnen. Nach Buhl u. Kelles (D. R.-P. 27 671) werden die Fäkalien mit etwas Kochsalz und rohem MnCl3 gut vermischt Nach erfolgter Klärung wird das NH3 mit Wasserdampf übergetrieben und in verd. H.SO, aufgefangen. S. auch Brulle u. Leclere Chem. Zlg. 1881, 58; Nast (D. R.-P. 40 980); Wedenberger D. R.-P. 87 591). Ueber die Gewinnung aus Abwässern siehe Mylius (D. R.-P. 66 465); Seivert (D. R.-P. 71 414).

Aus tierischen Abfüllen Leder usw. Büt sich ebenfalls NH3 gewinnen. Th. Richters

Aus tierischen Abfällen, Leder usw. 188t sich ebenfalls NH, gewinnen. Th. Richters (Dingl. pol. J. 242, (1881) 428; s. auch Ber. 14, (1881) 1221) tränkt Lederabfälle, Blut, Haare u. dgl. mit K.CO<sub>8</sub>-Lsg. und erhitzt sie nach dem Trocknen in Retorten. Es entsteht dann (neben Gas und Teer) Ammoniak. Prosenwitzen (Dingl. pol. J. 239, (1881) 88, erhitzt 1 T. Leder mit 4 T. Kalkstein zur Rotglut. L. Tralls (Monit. sc. 1, (1887) 1216) mengt org. Abfälle mit Alunii und 1° 6 Gips und calciniert. Dem Rückstand kann neben anderen Sulfaten durch W. (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> entzogen werden. Vgl. auch L. Sternberg (D. R.-P. 71 408; Z. angew. Chem. 1893, 652).

Viele Vorschläge wurden gemacht, das bei der Verarbeitung der Zuckerrüben auftretende NH<sub>8</sub> zu gewinnen, teils durch Kondensation des beim Eindampfen des Dünnsaftes entweichenden Ammoniaks, teils durch kondensation des beim Eindampfen des Dünnsaftes entweichenden Ammoniaks, teils durch trockne Dest. der Melasseschlempe mit oder ohne Zusatz von Kalk, Kohle usw. Viscent (Polyt. Journ. 230, 270); Wadhäuset (D. R.-P. 15 702); ferner D. R.-P. 43 345; 47 190; 71 408; 78 442; 86 400; 89 147; L. Sternberg (D. R.-P. 105 638; Patenthl. 20, (1899) 875).

Andere Methoden berühen auf der Zers. von Nitraten oder Nitriten der Alkalien bzw.

Andere Methoden heruhen auf der Zers, von Nitraten oder Nitriten der Alkalien bzw. Erdalkalien. W. Müller u. E. Geisenberger (Chem. Ind. 1880, 1278) erhitzen Ba(NO<sub>4</sub>), oder KNO<sub>4</sub> oder die entsprechenden Nitrite in einer Retorte und leiten die bei der Zers.

entstehenden gasförmigen Prodd. zusammen mit Wasserdampf in eine zweite, mit Kohle entstebenden gassörmigen Prodd. zusammen mit Wasserdamps in eine zweite, mit Kohle gefüllte und erhitzte Retorte, in welcher NH<sub>2</sub> entsteht. Wenn man KNO<sub>2</sub> mit Kohle und Alkalihydroxyd erhitzt, entsteht nach denselben ebenfalls NH<sub>2</sub>. Baudosin u. Delort (Ber. 25, (1892) 90; D. R.-P. 57 254) geben an, daß ein Gemenge von NaNO<sub>2</sub> mit kohlenstoffreichen Substanzen (Naphtalin, Teer, schwere Oele) neben Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> und CO<sub>2</sub> Ammoniak gibt, wenn es auf 800° bis 900° erhitzt wird. Gorelich u. Wichmann (D. R.-P. 87 135) ließen sich ein Vers. patentieren, nach welchem durch Einw. von H<sub>2</sub>S auf Nitrite NH<sub>3</sub> gewonnen wird. C. Kellner (D. R.-P. 80 300) zersetzt NaNO<sub>2</sub> in Lsg. mit Natriummenland. amalgam.

Aus den Cyanverbb., die in der Rohsoda des Leblanc-Prozesses enthalten sind, läßt sich nach Matherson u. Hawliczek (D. R.-P. 40987) NH, gewinnen durch Behandlung mit überhitztem Dampf bei 300 bis 500°. Auf der Zers. von Cyanid beruht auch eine Methode von Margueritte u. Sourvedal (Compt rend. 50, (1860) 1100; J. B. 1860, 224), nach welcher durch Ueberleiten von Luft über ein stark erhitztes Gemisch von Baryt und Kohle Ba(CN)<sub>2</sub> gebildet wird, welches dann durch Wasserdampf bei 300° zerlegt wird. Bogart (D. R.-P. 44 653) erhitzt Luft oder Generatorgase langere Zeit mit einem Gemisch

von Alkali und pulvrisierter Kohle.

Tuuken (Dingl. pol. J. 242, (1881) 428) erhitzt Kohle, die mit Lag. von borsaurem Alkali (10-20 T. Borsaure in 100 T.) getränkt und mit Erd-Alkalikarbonaten bzw. mit Oxyden von Mu, Sb oder Fe gemischt worden ist, in Retorten zu starker Rotglut. Dann läßt er stickstoffreiche Luft hinzutreten und zersetzt schließlich den dabei entstandenen Borstick-

stoff mittels Wasserdampf.

Ueber Gewinnung von NH, aus den Dämpfen der Destillerien s. Jacquemin (Franz. 222 604; Monit. sc. [4] 7 (1893) 125); aus den Mutterlaugen des Ammoniaksodaprozesses E. W. Parrell u. J. Simpson (J. Soc. chem. Ind. 4, (1885) 595): and Seeschlick Deutsche Ammoniak-Werke (D. R.-P. 115462). Ueber Verarbeitung von Salmiak auf NH<sub>2</sub> und Hill bzw. (Thlor siehe L. Mond u. Deutsche Solvay-Werke (D. R.-P. 40685) und Zusätze 40686, 47514 73716). Ueber Versuche zur technischen NH<sub>2</sub>-Darst, durch Synthese 8. Muller u. Geisenberger (Engl. Pat. 1592 (1879)); Lambilly (D. R.-P. 74275); Westdeutsche

Thomasphosphatwerke (D. R.-P. 157 287).

b) Des tropfbarflüssigen Ammoniaks. A. Im Kleinen. 1. Aus Chlorsilber-Ammoniak. - Man erwärmt mit Ammoniakgas gesättigtes AgCl, welches sich in einem Schenkel eines knieförmig gebogenen, zugeschmolzenen Glasrohrs befindet, und verdichtet das unter Schmelzen und Aufkochen entwickelte NHa durch Abkühlen des leeren Schenkels mit Eis. Beim Erkalten des AgCl wird das NH3 unter bis zu 38° steigender Wärmeentwicklung wieder aufgenommen, während der andere Schenkel sehr kalt wird. FARADAY (Ph. T. Roy. Soc. (1860) 160 u. 189). Zum Austreiben des NH<sub>3</sub> ans dem AgCl sie eine Temperatur von 112 bis 119° erforderlich. Läßt man das AgCl erkalten, so kommt das NH<sub>3</sub> im anderen Schenkel ins Kochen und kühlt ihn auf +6° ab; kühlt so kommt das NII, im anderen Schenkel ins Kochen und kuhlt ihn auf +6° ab; kuhlt man den Schenkel, der das Ag'l enthält, schnell auf +12°, so kocht das Ammoniak sehr heftig und der Schenkel beschlägt sich mit Eis. Niemann (Br. Arch. 36, 180). — Statt des Ag'l dient auch Calciumchlorid-Ammoniak. Kras (Bull. Soc. (Paris) 5, (1866) 293); terner die Fl., welche durch Einw. von NH, auf NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> erhalten wird. Divers u. Raoult (Compt. rend. 76, (1873) 1261); auch Holzkohle, die mit NH<sub>3</sub> gesättigt ist, kann Verwendung finden. Melsens (Compt. rend. 77, (1873) 781).

2. Man leitet Ammoniakgas zuerst durch eine lauge, mit Stücken von

KOH gefüllte Röhre, dann in eine senkrecht stehende, unten verschlossene Röhre, welche durch ein Gemisch von kristallisiertem CaCl2 und Eis auf -40" abgekühlt ist. Bunsen (Poyg. 46, (1839) 102). Diese Röhre wird dann bei möglichst starker Kälte zugeschmolzen. Auch Guytoos-Morveau Scher. J. 3, 57) verdichtete das Ammoniak durch Abkühlung auf -52°. Lois u. Deios (Bull. Soc. (Paris) 3, 1858) 101; (1860) 184) stellen diese Kälte durch rasches Verdunsten von flüssigem SO<sub>2</sub> her. Apparate zur Verdichtung von Ammoniak von Cares (Compt. rend. 51, (1860) 1023; Dingl. 100, 23; Techn. J. B. 1861, 501), von Tellier, Budin u. Hausmann (Compt. rend. 52, (1861) 142; Techn. J. B. 1861, 503; von S. Kern (Chem. N. 30, (1874) 169), zu Vorlesungsversuchen von C. G. Müller (Ann. 157, (1871) 348).

B. In der Technik. — Durch Erhitzen konzentrierter NH<sub>2</sub>-Lösungen in Gefäßen, die mit einer Vorlage fest verbunden sind, in welcher sich nach Austreibung der Luft (bei 40°) bei 8 Atm. Druck (bei 130°) nach geeigneter Abkühlung das NH, verdichtet. Die Wasserdämpfe werden möglichst durch geeignete Vorrichtungen entfernt (Vgl. A. W. HOFFMANN

(Ber. über die Entw. der chem. Ind. 1875, Abt. 1, S. 89 u. ff.). Ueber die absolute Reindarstellung des verdichteten NH<sub>3</sub> vgl. Strombeck (Proc.

Frankl. Inst. 21, VI, S. 92).

Das känfliche flüssige NH<sub>3</sub> besteht zu 96.984 bis 99.792°/<sub>o</sub> aus Ammoniak und ist durch karbamins. Ammonium, Schmieröl, Mineralsubstanzen, Alkohole, Aceton usw. verunreinigt. Strombeck (Chem. Centr. 1892 II, 733). Es kommt in großen Stahlflaschen in den Handel. Ueber Verteilung von Gas und Flüssigkeit in den Transportgefäßen, A. Lange (Z. ang. Chem. 1903, 512). Weitere Literatur s. unter "Verdichtetes Ammoniak" S. 211 ff.

IV. Physikalische Eigenschaften. 1. Gasförmiges Ammoniak. — Farblos, von sehr stechendem, die Schleimhäute reizendem. charakteristischem Geruch und scharfem, alkalischem Geschmack. (Ammoniak des Handels riecht infolge des Gehaltes an organischen Basen viel unangenehmer als ganz reines NH<sub>3</sub>). Rötet Curcumapapier auch bei vollkommener Trockne, bläut gerötetes Lackmus, grünt Veilchensaft bei Ggw. von Wasser; diese Farbenveränderungen verschwinden an der Luft wieder.

Die D. ist nach Davy = 0.5901; nach Thomson 0.5931; nach Biot u. Arago = 0.5967; nach Leduc (Compt. rend. 125, (1897) 571) = 0.5971 + 0.0002. — 1 Liter wiegt bei 0° und 760 mm Druck 0.7752 g (berechnet 0.7635 g). Biot u. Arago. Das Molek.-Volumen unter normalen Bedingungen ist 0.9907. Leduc (Compt. rend. 116, (1893) 383).

Bildungswärme nach J. Thomson (*J. prakt. Chem.* [2] 21, (1880) 449; Ber. 12, (1879) 2062 und 13, (1880) 498) 11890 Kal.; nach Berthelot (Compt. rend. 89, (1879) 877) 12200 Kal. Verbrennungswärme nach Thomson (l. c.) 90650 Kal., nach Berthelot (l. c.) 91300 Kal.

WÜLLNER (Ann. (Wied.) [2] 4, (1878) 321) gibt als spez. Wärme des NH<sub>3</sub> bei konstantem Volumen für 0° und 100° die Werte  $c_0=0.38026$  bzw.  $c_{100}=0.41635$  an. Das Verhältnis der spez. Wärme bei konst. Druck zu jener bei konst. Volumen ist nach demselben für  $100^{\circ}$  k $_{100}=1.2770$ , für  $0^{\circ}$  k $_{0}=1.3172$ . Die Wärmeleitungsfähigkeit hat bei  $100^{\circ}$  den Wert

 $K_{100} = 0.0000709$ , bei  $0^{\circ}$   $K_{0} = 0.0000458$ ; daraus  $\frac{K_{100}}{K_{0}} = 1.5475$ . — Als Reibungskoeffizienten fanden O. E. MEYER U. SPRINGMÜHL (*Pogg.* 148, (1873) 526) den Wert 0.000108, oder für Sauerstoff = 1 den Wert 0.511. —

Die kritische Temperatur ist nach Dewar (Phil. Mag. [5] 18, (1884) 210; Chem. N. 51, (1885) 27) 130.0°; nach C. Vincent u. J. Chappuis (Compt. rend. 160, (1885) 1216; 101, 427) 131°. Der kritische Druck nach Dewar 115 Atm., nach Vicent u. Chappuis 113 Atm. Daraus ergibt sich nach Dewar  $\frac{270+T}{P}=3.5$ , nach den beiden anderen Autoren = 3.6.

Das Verhältnis  $\frac{PV}{P^{\prime}V^{\prime}}$ , ist nach Regnault für  $P=703,\!53$  und  $P^{\prime}=1435.33$  gleich 1.01881. Ueber die Beziehungen zwischen Druck, Volumen und Temperatur siehe auch F. Roth (Ann. (Wied.) [2] 11, (1880) 1).

Der Brechungsindex des gasförmigen NH<sub>3</sub> ist nach Dulong 1.000585; nach Bleekrode (*Proc. R. S.* 37, (1884) 339) 1.000373;  $\frac{n}{d} = 0.490$ ;

 $\frac{n^3-1}{n^2+2} \times \frac{1}{d} = 0.27$  bezogen auf Natriumlicht. Die Refraktion (d. h. der 1000 fache Ueberschuß des Brechungskoeffizienten über 1) ist nach Mascart (Compt. rend. 86, (1878) 321) = 1.29. Nach Dulong ist das Brechungs-

vermögen des NH<sub>s</sub> bezogen auf Luft = 1.309, das spezifische Brechungsvermögen = 2.22.

Sll. in W. (siehe unten bei "Wss. Ammoniak"). — Auch in den verschiedenen Alkoholen lösen sich beträchtliche Mengen Ammoniakgas, jedoch viel weniger als in W. Im allgemeinen ist die Absorptionsfähigkeit um so geringer, je höher das Molekulargewicht des Alkohols ist.

Driefing (J. B. 1802, 196) stellte die folgende Tabelle der Löslichkeit von NH<sub>3</sub> in Aethyl-A. zusammen, welche für jede der Temperaturen 0°, 10°, 20°, 30° das Gewicht des gelösten NH<sub>3</sub> pro Liter der bei 760 mm Druck gesättigten Lsgg., die Dichte D der letzteren und den Löslichkeitskoeffizient L. enthält.

d				Prozent	gehalt des	Alkohols		
Temp,		100	96	90	80	70	60	50
					206,5 0,808 390		0.830	304.5 0.835 677.7
100	NH <sub>3</sub> -Gew. D L	108.5 0.787	0.803	137,5 0.794	0,800		198.25 0.831	
200	NH <sub>4</sub> -Gew. D L	75 0.791 106.6	97.5 0.788 147.8	102 0.795 158.3	119,75 0,821 190,5	137.5 0.829 223	152.5 0.842 260.8	182.7 0.869 338.2
300	NH <sub>a</sub> -Gew. D L	51.5 0.798 97	74 0.791 106.7	77 0.796	81.75 0.826 121.6	100.3	129.5 0,846 211.6	152 0.883 252

PAGLIANI U. EMO (Ann. (Wied.) Beibl. 8, 18; ATTI R. Accad. di Torino 18, 67) geben die folgenden Tabellen der Absorptionskoeffizienten von NH, in verschiedenen Alkoholen (t = Temperatur in Celsiusgraden, p = Druck in Millimetern Quecksilber, a = Absorptionskoeffizient).

Aethylalkohol			Propylalkohol			Isobutylalkohol		
7	p	a	t	р	8	t	P	a
23,00° 21,32 21,61 21,70 22,10 23,19 24,60 23,10 20,40 22,75 22,70 22,98 23,16	455 22 mm 433.78 511.05 568.27 467.35 629.17 634.36 630.39 457.00 474.89 623.65 613.23	66.3 68.5 75.4 81.5 70.6 76.6 84.4 87.8 70.9 68.7 75.2 85.3 91.4	21.74 ° 19.60 19.80 19.80 20.80 21.36 20.62 20.43 20.62 20.96 21.20	464.83 mm 456.59 484.36 525.54 588.08 722.88 416.97 453.82 498.77 576.00 706.00	53 4 56.6 59.2 62.7 67.5 78.3 50.9 56.3 189.6 66.4 76.8	20 20 ° 20.18 20.49 20.42 20.62 21.19 21.00 21.21 21.25	479.00 mm 523.11 585.21 659.89 725.30 538.90 587.99 639.33 733.86	54.3 59.1 64.3 70.5 75.4 61.9 55.7 64.6 67.1

Nach J. Müller (Ann. (Wied.) 43, (1891) 554) absorbiert 1 Vol. abs. A. bei 20° und 760 mm ca. 330 Vol. NH<sub>3</sub>-Gas. A. v. Barver u. V. Villigen (Ber. 36, (1903) 2774) machen darauf aufmerksam, daß die Löslichkeit des NH<sub>3</sub> in den Lehrbüchern gewöhnlich um das Zehnfache zu groß augegeben wird.

RAOULT (Compt. rend. 77, (1873) 1078; Ann. Chim. Phys. [5] 1, (1874) 262) bestimmte die Löslichkeit von NH<sub>3</sub> in Salzlsgg., die bei der NH<sub>3</sub>-

Aufnahme keine Ausscheidung geben. Kalilauge löst weniger als W., und zwar um so weniger, je konzentrierter die Lsg. ist. Den gleichen Absorptionskoeffizienten wie verschieden starke Kalilaugen haben gleich konzentrierte Lsgg. von NaOH.

Lsgg. von NaNO<sub>3</sub> und NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> (vgl. dieses) absorbieren genau soviel NH<sub>3</sub> wie W.; Lsgg. von KNO<sub>3</sub> absorbieren mehr als dieses. Die Absorption in diesen Salzlsgg. gehorcht unter verschiedenen Drucken fast genau dem Dalton'schen Gesetz. AgNO<sub>3</sub>-Lsg. nimmt ebensoviel mehr NH<sub>3</sub> als W. auf, wie durch Bildung der Verb. AgNO<sub>3</sub>-2NH<sub>3</sub> verbraucht wird. Konowaloff (J. russ. phys. Ges. 30, (1898) 367; Chem. Centr. 1898 II. 367).

Frisch ausgeglühte Holzkohle absorbiert beträchtliche Mengen NH<sub>3</sub>. Nach Hunter (J. Chem. Soc. (London) [2] 9, (1871) 76) nimmt 1 Vol. Kokoskohle bei 0° und 760 mm Druck 170.7 Vol., bei 2608.5 mm 209.8 Vol. NH<sub>3</sub> auf. Favre (Ann. Chim. Phys. [5] 1, (1874) 209) fand den Absorptionskoeffizient der Kohle schwankend. Bei Absorption von 178 ccm NH<sub>3</sub> durch 1 ccm (= 1.57 g) Kohle werden 494 Kal. Kondensationswärme frei. Diese Wärmemenge ist beinahe so groß als die Lösungswärme derselben Quantität NH<sub>3</sub> in W. (Siehe über die Absorptionswärme von NH<sub>3</sub> und Kohle die Tabellen von Chappuis Ann. (Wied.) 19, (1883) 21). — Meerschaum absorbiert ebenfalls NH<sub>3</sub>, feinfaseriger Asbest dagegen nur unbeträchtliche Mengen. Chappuis. — Die Absorption durch Gips ist minimal, was für die Pflanzenphysiologie von Wichtigkeit ist. Jenkins (J. prakt. Chem. [2] 13, (1876) 239). —

Das Spektrum des Ammoniaks in der Geissler'schen Röhre zeigt ein breites, grünlich-gelbes Band zwischen λ = 568.8 bis 562.7. A. Schuster (J. B. 1872, 142, 143). — G. Magnanini (Z. physik. Chem. 4, (1889) 435) fand bei dem Spektrum einer NH<sub>n</sub>-Flamme, wie sie durch Verbrennen von trocknem, reinen NH<sub>n</sub> im Sauerstoffstrom erzeugt wird, Koinzidenz zahlreicher Linien mit dem Wasserstoff-Spektrum; vollkommene Identität beider Spektren bestand jedoch nicht. Siehe auch J. M. Eder (Monatsh. Chem. 12, (1891) 347; Denkschrift d. Akad. z. Wien 1893, Bd. LX.); Lecoq de Boisbaudban (Compt. rend. 101, (1885) 42; Chem. N. 52, (1885) 276). —

2. Wässrige Lösung des Ammoniaks, Ammoniakwasser. Auch Salmiakgeist, Aetzammoniak, Ammoniumbydroxyd, Liquides Ammoniak, Spiritus salis ammoniaci causticus s. cum calce viva paratus genannt. Nach dem dentschen Arzneibuch liquor ammonii caustici. NH3 wird von W. schnell und unter beträchtlicher Wärmeentw. absorbiert; auch Eis löst das Gas rasch auf und schmilzt dabei unter Temperaturerniedrigung.

Wss.  $\mathrm{NH_3}$  ist eine farblose Fl., welche wie  $\mathrm{NH_3}$ -Gas riecht und brennend scharf schmeckt. Gefriert, wenn konz., bei -38 bis -41° zu glänzenden, biegsamen Nadeln, bei -49° zu einer grauen, gallertartigen M., wobei es fast ganz geruchlos wird. Fourckoy u. Vauquelin.

W. von 0° absorbiert bei 760 mm Druck nach Sims (Ann. 118, (1861) 348) 1177.3 Vol., nach Roscor u. Dittmar (Ann. 110, (1859) 140; 112, (1859) 389) 1146 Vol., nach Carius (Ann. 99, (1856) 164) 1049.6 Vol., nach Wauhsmuth (Arch. Pharm. [3] 8, (1876) 510) 1193 Vol. NH<sub>3</sub>. Bei 0° und verändertem Druck ist die Absorption dem Druck nicht proportional, sondern es wird von 0 bis zu 1000 mm Hg die Zunahme an absorbiertem Gas bei wachsendem Druck kleiner, zwischen 1000 und 2000 mm Druck größer, als das Henry-Dalton'sche Gesetz verlangt. Roscoe u. Dittmar. Bei steigender Temperatur nähert sich die Löslichkeit dem Gesetze und folgt ihm bei 100°.

Es absorbiert 1 g W. bei 0° G Gramm NH<sub>3</sub>, wenn der Partialdruck des trocknen P Metern Quecksilber entspricht.

Nach Roscog u. Dittman (Ann. 112, (1859) 349; J. B. 1859, 117).

P.	G.	P.	G.	P.	G.	P.	G.
0.00	0,000	0.3	0.515	0.9	0.968	1.5	1,526
0.05	0.175	0.4	0.607	1.0	1.037	1.6	1.645
0.10	0.275	č.0	0.650	1.1	1.117	1.7	1.770
0.15	0.351	0.6	0.768	1.2	1.208	1.8	1.906
0.20	0.411	0.7	0.840	1.8	1.310	1.9	2.046
0.25	0.465	0.8	0.906	1.4	1.415	2.0	2.195

Desgleichen zwischen 0 und 100° nach Stms (Ann. 118, (1861) 345; J. B. 1861, 55):

P.	G bei 0°	200	40°	P.	G bei 0°	20°	40°	100°
0.00 0.1 0.2 0.3 0.4 0.5 0.6	0.129 0.280 0.421 0.519 0.606 0.692 0.770	0,119 0.158 0.232 0.200 0.353 0.403 0.447	0.064 0.120 0.168 0.211 0.251 0.287	0.7 0.8 0.9 1.0 1.1 1.2 1.3 1.4 1.5 1.6 1.7 1.8 1.9 2.0	0.850 0.937 1.029 1.136 1.250 1.336 1.442 1.549 1.656 1.758 1.861 1.966 2.070	0.492 0.535 0.574 0.613 0.651 0.685 0.722 0.761 0.801 0.842 0.881 0.955 0.992	0.320 0.349 0.378 0.404 0.425 0.445 0.479 0.493 0.511 0.530 0.565 0.565	0.068 0.078 0.088 0.096 0.106 0.115 0.135

Nach J. W. Mallet (Americ. Chem. J. 19, (1897) 804) absorbiert 1 g W. unter einem sphärischen Druck von 743-744.5 mm bei -3.9° -10° -20° -25° -30° -40°

O.947 1.115 1.768 2.554 2.781 2.946 g NH<sub>a</sub>.

Bei 760 mm Druck beeinflußt die Temperatur die Absorption des NH<sub>a</sub> durch W. in
Weise, daß 1 g W. bei t" nach Roscoe u. Dittmar (RD) und nach Sims (S) absorbiert:

L	Gr. Am RD.	moniak. S.	t.	Gr. Am RD.	moniak. S.	t.	Gr. Am RD.	moniak. S.
0	0.875	0.899	24	0.474	0.467	48	0,244	0.294
4 6	0.833   0.792   0.751	0,853 0,809 0,765	26 28 30	0,449 0,426 0.403	0.446 0.426 0.468	50 52 54	0,229 0,214 0,200	0.284 $0.274$ $0.265$
8 10 12	0.713	0.724 0.684	32 34	0.382	0.393	56 58	0.186	0.256 0.247
14 16	0.645 0.612 0.582	0.646 0.611 0.578	36 38 40	0.343 0.324 0.307	0,363 0,350 0,338	60 70 80	=	0.238 0.194 0.154
18	0.554 0.526 0.499	0,546 0,518 0,490	42 44 46	0 290 0.275 0.259	0.326 0.315 0.304	98 100	_	0.114 0.082 0.074

Tahelle des Gehaltes und spez. Gewichtes wss. Lsgg. von NH, bei 14º nach CARIUS 4m 99, (1856) 164; J. B. 1856, 309):

	mm. Gew.	Amm. G	lew. Amm.	Spez. Gew.	Proz. Amm.	Spez. Gew.	Proz. Amm.	Spez. Gew.
36 0.8844 35 0.8864 34 0.8885 3 0.8807 2 0.8929 11 , 0.8953	30   0.8976 29   0.9001 28   0.9026 27   0.9052 26   0.9078 25   0.9106	23 0 22 0 21 0 20 0	.9138 18 .9162 17 .9191 15 .9221 15 .9251 14 .9283 13	0.9314 0.9347 0.9380 0.9414 0.9449 0.9484	12 11 10 9 8 7	0.9520 0.9556 0.9593 0.9631 0.9670 0.9709	5 4 9 2	0.9749 0.9790 0.9831 0.9873 0.9915 0.9959

melin-Friedheim. I. Bd. 1. Abt. 7. Auft.

flüssigter H<sub>2</sub>S. Faraday (Quart, Journ. of Science 19, 16; Schweigg, Journ. 44, 341; etc.)  $D_0^0 = 0.6234$ , Johly (Ann. 117, (1861) 181); J. B. 1861, 165);  $[D^{10} = 0.74, D^{15.5} = 0.731 \text{ nach älteren Angaben Faraday's (1823 und 1845)]}. <math>D^{-10.7} = 0.6502, D^0 = 0.6362, D^{1.1} = 0.6347, D^{3.4} = 0.6288, D^{10.4} = 0.6228, D^{16.5} = 0.6134.$  Andreeff (Ann. 110, (1859) 1). Setzt man ein Volumen bei  $D^0 = 1$ , so ist es

bei -10° -5° +5° +10° +15° +20° 0.9805 0.9900 1.0105 1.0215 1.0380 1.0450

Ueber DD., Volumänderungen und mittlere Ausdehnungskoeffizienten bei verschiedenen Temperaturen gibt Lange (Chem. Ind. 21, 191) für ein NH<sub>3</sub> von großer Reinheit folgende Tabelle:

Tempe- ratur °C	D,	Volum- veränderung v <sub>o</sub> = 1	Mittlerer Aus- dehnungs- koeffizient	Tempe- ratur	D,	Volum- veränderung	Mittlerer Aus- dehnungs- koeffizient
- 50° - 45 - 40 - 35 - 30 - 25 - 20 - 15 - 10 - 5 10 15 20 25	0.6954 0.6895 0.6835 0.6775 0.6715 0.6654 0.6593 0.6469 0.6405 0.6341 0.6207 0.6138 0.6067 0.5993	0.9119 0.9197 0.9277 0.9277 0.9805 0.9443 0.9529 0.9617 0.9708 0.9802 0.9899 1.0000 1.0105 1.0215 1.0330 1.0451 1.0579	0.00171 0.00174 0.00177 0.00180 0.00182 0.00185 0.00189 0.00194 0.00204 0.00217 0.00217 0.00234 0.00234	30° 35 40 45 50 55 60 65 70 75 80 85 90	0,5918 0,5839 0,5756 0,5671 0,5684 0,5495 0,5404 0,5213 0,5111 0,5004 0,4892 0,4652 0,4652	1.0715 1.0860 1.1015 1.1180 1.1355 1.1540 1.1735 1.1942 1.2164 1.2407 1.2673 1.2963 1.3963 1.3281 1.3631	0.00257 0.00271 0.00285 0.00299 0.00313 0.00326 0.00353 0.00353 0.00499 0.00498 0.00491 0.00427 0.00572

Nach demselben ist

die Drucksteigerung für 1° 17.5 16.0° 36.3—37.3° 65–66° die Zusammendrückbarkeitskoeffizient 0.000128 0.000178 0.000304.

Als spezitische Würme fand Strombeck (J. Franklin Inst. Dezember 1890 und Jan. 1891; J. B. 1891, 237) bei 8 Verss. im Mittel den Wert 1.22876. Ludering u. Stark (Ber. 26, (1893) 359 Ref.) geben zwischen 0° und 46° im Mittel den Wert 0.886 an. Elleau u. Ennis (J. Franklin Inst. 145, 189; C.-B. 1898, I. 1094) fanden die spez. Wärme zwischen 0° und 20° = 1.0206. —

 $Kp_{719.3} = 33.7^{\circ}$ . Bunsen;  $Kp_{760} = -38.5^{\circ}$ . Regnault (J. B. 1863, 70); uach Loir u. Daion  $-35.7^{\circ}$ .

Die Dampfspannung beträgt bei 0° nach Faraday 4.44, nach Busses (Ann. (Pogg.) 46, (1839) 95) 4.8 Atmosphären. Regnault (J. B. 1863, 66, gibt folgende Tabelle:

```
bei - 30°
            866.09 mm
                                 + 400
                                         11595,30 mm
                            hei
    - 20° 1392.13 "
                                    500
                                         15158.33
    - 10° 2144.62
                                   - 600
                                          19482.10
       09 3183.34
                                     700
                                          24675,55
    + 10° 4585.03 "
+ 20° 6387.78 "
                                     800
                                         30843.09
                                   900
                                         38109.22
    _30° 8700.97 "
                                 + 100°
                                         46608.23
```

Achnliche Tabellen über die Spannkraft siehe Faraday (Ann. Chim. Phys. [3] 15. (1845) 279) [von 0° bis + 85°]; ferner Bunnen (Ann. (Pogg.) 46, (1839, 95) [von — 33.7° bis + 20°]. — Die Verdampfungswärme beträgt nach Strombeck (Journ. Franklin Inst. 131, Juni 1891; J. B. 1892, 307) —296.5 Kal., nach Franklin u. Kraus (Americ. Chem. J. 21, (1899) 8, ca. —300 Kal. Siehe auch Regnault (Ann. Chim. Phys. [4] 24, (1871) 375). Als Brechungsindex fund Blerkhood (Proc. R. S. 37, (1884) 389) den Wert 1.325.

Als Brechungsindex fund BLERKHODE (*Proc. R. S.* 37, (1884) 339) den Wert 1.325. Nach demselben ist  $\frac{n-1}{d} = 0.528$ ;  $\frac{n^2-1}{n^3+2} \times \frac{1}{2} = 0.327$ .

Den elektrischen Strom leitet flüssiges NH, nur sehr schlecht (unter geringer Gasentw.), so daß Kemp, ferner Hittorf (Ann. (Wied.) 4, (1878) 374) die Ansicht aussprach, die beobachtete Leitfähigkeit sei auf Veronreinigung (z. B. durch W.) zurückzuführen. Indessen fand C. Frenzei. Z. Elektrochemie 6, (1890) 477, 485, 493), daß auch ganz reines NH<sub>3</sub> Leitfühigkeit besitzt, wenn auch sehr geringe. Nach ihm beträgt sie bei — 79.3°  $1.33 \times 10^{-7} \, (\mathrm{Ohm^{-1} \, ccm^{-1}}) \, \mathrm{und} \, 1.47 \times 10^{-7} \, \mathrm{bei} \, -73.6^{\circ}$ , ist also 4 bis 5 mal so groß als diejenige des reinsten Wassers. Der Temperaturkoeffizient ist etwa 1.9% für 1º Erwärmung. Goodwin, de Hay u. Thompson jun. (Physical. Review, S. (1899) 38; Z. Elektrochemie 6, (1889 90) 338) fanden als Leitfähigkeit 1.6 × 10 mit einem Temperaturkoeffizienten von 0.011 × 10 zwischen -30° und -12°. Nach Franklin u. Kraus (J. Americ, Chem. Soc. 27, 191) heträgt die spezifische Leitfähigkeit des flüssigen  $\rm NH_a$  bei  $-33^{\circ}$  (dem Kp.) weniger als  $0.01 < 10^{-6}$  Kohlrauscheinheiten. Nach Frenzel (Z. Elektrochemie 6, (1890) 477) ist die Leitfähigkeit einer Dissoziation nach den Glei-

chungen  $NH_3 = NH_2 + H$ ;  $NH_3 = NH + 2H$ ;  $NH_3 = N + 3H$  zuzuschreiben. IIE. des flüssigen NH, bei  $-34^{\circ}=22$ , also erheblich kleiner als die des W. Goodwin, dr Kay u. Thompson (Z. Elektrochemie 6, (1889,90) 338).

In einer Mischung von festem CO, und Aether im Vakuum erstarrt das füssige NH<sub>3</sub> zu weißen, durchscheinenden Kristallen. Faraday (Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 278; Berzel J. B. 26, 36); Loir u. Drion (Bull. Soc. (Paris) 1860, 184). Ein Teil erstarrt auch bei raschem Verdunsten neben H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> im Vakunuter Erniedrigung der Temperatur auf — 85°.

F = -75° (Faraday); -770°, mit Thermoegnement gemessen, Ladentick (Paris) (1800, 1818).

BURG U. KRÜGEL (Ber. 32, (1899) 1818). Erstarrungswärme: + 7.695 Kal. FORGRAND (Compt. rend. 134, (1902) 708). Schmelzwärme: - 1.838 Kal.

Masson (Compt. rend. 134, (1902) 653).

Die molekulare Siedepunktserhöhung ist etwa 3.4. also kleiner als die irgend eines anderen Lösungsmittels. Franklin u. Kraus (Americ, Chem. J. 21, (1899) 8). Die Molekularassoziation (nach Traube aus dem Molekularvolumen berechnet) scheint ebenso groß zu sein als die des Wassers und größer als die der Alkohole. Ueber die Fähigkeit des flüssigen NH<sub>3</sub>, die verschiedensten Elemente und Verbb. aufzulösen, siehe beim "chemischen Verhalten" S. **A**22.

V. Chemisches Verhalten. A. Gasförmiges Ammoniak. — 1. Zersetzung durch Hitze. NH<sub>3</sub>-Gas zerfällt in seine Bestandteile. wenn es durch ein rotglühendes enges Glasrohr (Priestley) oder Porzellanrohr (Am. BERTHOLLET) geleitet wird. Nach Deville u. Troost (Compt. rend. 56, (1863) 891; Ann. 127, (1863) 274; J.B. 1863, 37) werden beim Durchleiten durch ein auf 1100° erhitztes Porzellaurohr 75.8° des Gases zerlegt. Nach Chafts (Compt. rend. 90, 1880) 309; Americ. Chem. J. 2, (1880,81) 98) ist die Zers. bei 1300° im ersten Augenbliek kaum merklich, steigt aber in 7-8 Minuten auf 30°/n. Sie ist bei Anwendung eines reinen Porzellaurohres äußerst gering und wird nur stärker, wenn es mit Porzellaustücken (oder Bimsstein, Bouis (Bull. Soc. (Paris) 1859, 106)) gefüllt ist. Thenard (Schweigg. Journ. 7, 299). Sie beginnt bei Anwendung einer Eisen- oder Porzellauröhre oder einer mit Asbest gefüllten Glasföhre schon bei 500°; bei 780° ist sie fast vollständig. Bei Verwendung von Glasgefüllen beginnt sie bei etwa 780°. Anf den Grad des Zerfalls ist die Geschwindigkeit, mit welcher das Gas durch die Röhren geleitet wird, von hohem Einfluß. Ramsar keit, mit welcher das Gas durch die Röhren geleitet wird, von hohem Einfluß. Ramsav u. Yovse (J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 88. Nach Boxer u. B glubende Kalkschicht keine Zers, wahrnehmen,

Die Beimengung indifferenter Gase ist von Einfluß und schützt einen Teil des NH<sub>3</sub> vor Zers. Während von reinem Ammoniakgase bei lebhafter Rotglut 14.08% zers. wurden, betrug diese Zers. bei Ggw. von Wasserdampf nur 0.35, von Quecksilberdampf 0.68%. C. Than (Ann. 131, (1864) 129; J. B. 1864, 77). — Die Zers, durch Glühhitze erfolgt leichter bei Ggw von Platen. Silber- oder Golddraht, und besonders wenn das Bohr Kupferdraht, am vonständigsen und schnellsten, wenn es Eisendraht enthält. Dess Metalle veranders meistens nicht merklich ihr Gewicht, aber Kupfer und Eisen werden sprice Thénard. Am Berthollet Gill. 30, 1808–378.

Bei 350" wird NH, durch Quecksilber nicht verändert. K. Than — Vgl. auch Preman u. Atkinson (Proc. R. S. 74, 1965, 110); Brather of (Compt. rend. 140, (1965, 1153); A. H. White u. Milvelle J. Americ. Chem. Soc. 27, 373; und ferner bei den Stickstoffmetailen Stickstoffmetailen.

Stickstoffkupfer usw.

2. Zersetzung durch Elektricht. — Läßt man elektrische Funken forgesetzt durch möglichst trocknes Ammoniakgas schlagen, so veraoppelt esein Volumen und wird in ein Gemenge von 3 Vol. H und 1 V.1. N verwandelt. 100 Vol. Ammoniakgas lieferten W. Herri in friberen Versucher 120 in späteren 200 bis 204. C. L. Bretholier 134 und An. Bretholier 3 M. V. zersetzte welches nach W. Herri's freheret Versuchen in 100 Vol. 2 2 N zerst. 5 Vol. i. nu. seinen späteren 25 Vol. N und 75 Vol. H. nach Ax. Bretholier 24 Vol. N territof und 55 Vol. H. enthielt. Auch ein elektrisch glübender Platindraht bewurtt die 7 t. Grove (Ann. 63, 1847) 1: J. B. 1947 u. 1848, 326. aber dur darm rach und vollständig, wenn er spiralformig gewunden unständen bei zum starken Weilglüben erhitzt wird. Her Zerfall unter letzteren unständen im fienur mut. 222 direkte Wirkung des elektrischen einem an bestude behan Temperatur des Promotentes Siehe auch Procken Ann. Frag. 103, 1847 58: 105 1858 57.

Siehe auch Piecean (Am. Pry. 103, 1857-88, 105 (1858-67).

Der Funkenstrom der Elektrisiermaschine wirkt sehr langsam, rascher der Flammbogen, am siehersten und ohne Gefähr für das Eudiometer der Funkenstrom des Ruhmkobffischen Induktionsapparates, welcher teel Anwendung von 3 bis 4 Bunsenischen Elementen die Zersetzung von 4 com Ammoniakgas in 4 Minuten vollendet. Hierbei zeigt der Funken aufangs violettes, blau umsaumtes, bei beeudeter Zersetzung rein vir lettes Licht. H. Buff u. A. W. Hofmann (Ann. 113, (1860) 129; J. B. 1960, 20. Selbst nach mehrstündigem Por assengen der Funken bleibt eine spur NH., eur i. H. 1 nachweisbar unzeretzt. H. Puvulan Compt. cond. 60, 186, 317; Arch. Pasca. 125, 24, J. B. 1865, 61. Letztere Federatung von vielen Vergangern überschen im rweit letiebtig und in der Umkeinbarkeit der Beaktion begründet. Vgl. unter Bildung des NH.

diosen B. Seite 199 -

Auch dunkle elektrische Endladungen wirken zersetzend. Bertheiter u. A. W. Hofmann Ber. 23, 1890-33181. Kurzwellige, elektrische Strahlung zersetzt in 80 Minuten 10", des Gases. Warburg u. Regener Schungsber. Preuss. Akad. 1904. 1228.

Leber die Elektrolyse der was. Lag von NH, siehe d. B. S. 250.

3. Verhalten gegen Sauerstoff, — Ammoniakgas ist in atmosphärischer Luft unentzündlich, läßt sich jedoch, wenn es als feiner Strom in Sauerstoff eintritt, entzünden und brennt mit gelber Flamme. Benzehaus. Leitet man durch sch. Ammoniakwasser einen raschen Sauerstoffstrom, so läßt sich die austretende Gasmischung anzünden und brennt mit grünlichgelber Flamme. A. W. Hofmann (Ann. 115, (1860) 285; J. B. 1860, 111). Desse Experiment ist jedoch nicht gefahrles. In medazierter Weise wurde es von Huntz (Ann. 130) 1861–102 und von K. Kraut Ann. 136, 1865 (28); Ber 20, 1867, 113 als Verlesungsversuch empfehlen. S. auch M. Rosenfield Ber H. 1881, 2102; Ossiffer u. L. et (J. 1866) 37; F. Beandstatter Z. physik-chem. Unter 9, 171; C-B 1888, H. 411. — Ein Sauerstoffstrom, der in einem mit NH<sub>2</sub> gefüllten Raum eintritt, läßt sich entzünden und brennt weiter. Heintz (Ann. 130, (1864) 102; J. B. 1864, 161); Lupton (Chem. N. 37, (1878) 36; J. Chem. Soc. (London) 33. (1878) 95); Hodgkinson u. Lowndes (Chem. N. 58, (1888) 27). — Ein Gemisch von 2 Vol. NH<sub>3</sub> und wenigstens 1 bis 6 Vol. O verputt beim Durch-

schlagen des elektrischen Funkens. Mit überschüssigem Sauerstoff durch ein glübendes Rohr geleitet, liefert Ammoniakgas unter Verpuffung HNO. Founceor. — Mit Luft gemengtes NH<sub>2</sub> vergrößert die Flamme eines brennenden Körpers ohne die Entzundung fortzupflanzen; es verpufft bei keinem Mischungsverhältnis durch den elektrischen Funken, doch veranladt letzterer bei fortgesetztem Hindurchschlagen eine langsame Verbrennung. W. HENRY. — Ein Gemenge von NH, und Luft liefert im glühenden Rohr wenig NO and NO. KUHLMANN.

Platinschwamm wirkt in der Kälte auf ein Gemisch von gleichen Raumteilen NHa und O nicht ein; bei Zusatz von Knallgas erglüht das Platin und bewirkt die Verbrennung des NH. Döbereiner (Ann. 1, 1832) 29). Er bewirkt bei 193° in einem Gemenge gleicher Volumina NHa und O langsame Wasserbildung. W. Henry (Ann. Phil. 25, 424). Dagegen erglühen nach K. Kraur (Ann. 136, 1865) 69) sowohl Platinschwamm wie platinierter Asbest unter B. von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> und NO<sub>2</sub>, wenn ein Gemisch von Luft bzw. O mit NH<sub>3</sub> darüber geleitet wird. Nach Schönbern (J. prakt. Chem. 70, (1856) 129; J. B. 1856, 311) bildet eine nicht ganz zum Children schierte Platinierte in vermeinschlieben ablieben zum Zum Schönbein (J. prakt. Chem. 70, (1856) 129; J. B. 1856, 311) bildet eine nicht ganz zum Glüben erhitzte Platindrahtspirale in ammoniakalischer Luft weiße Nebel von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Hängt man die erhitzte Platinspirale über NH<sub>3</sub>-Wasser von 20°<sub>10</sub> auf und leitet O zu, so gerät das Pt in lebhaftes Glüben und füllt die Kochflasche mit weißen Dämpfen von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, dann mit roten von NO<sub>2</sub>; auch belegt sieh das Glasrohr, durch welches der Sauerstoff eintritt, meistens mit einer dicken Kruste von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Kraut (Ann. 136 (1865) 69; J. B. 1865, 156; siehe auch Ber. 20, (1887) 1113). S. auch A. Klages (Chem. Ztg. 22, 449). — Platinmohr verliert im NH<sub>2</sub> seine Zündkraft, bewirkt jedoch, daß das okkludierte NH<sub>5</sub> mit Luftsauerstoff W. bildet. Dößennenen (Ann. 1 (1832) 29).

Nach T. P. Beunt (J. B. 1880, 1139) zersetzt sich ein Gemisch von NH<sub>2</sub> und Luft Im Dunkeln infolge von Ozonbildung, hält sich dagegen im Licht unverändert. Beim Verbrennen von alkoh. NH<sub>4</sub> wird nach Jones (Ann. 82, (1852) 368; J. B. 1851,

323) HNO, gebildet.

Ozon wirkt auf trocknes NH, nicht ein. JLOSVAY V. NAGY-JLOSVA Ber. 27, (1894) 3500).

4. Verhalten gegen undere elektronegative Elemente. — a) Mit glühender Kohle bildet gasf. Ammoniak NH<sub>4</sub>CN und Stickstoff. Clouet. Langlois (Ann. Chim. Phys. [3] 1, (1841) 111; J. prakt. Chem. 23, (1841) 232). 2NH<sub>4</sub> + C = NH<sub>4</sub>CN + 2H. Dabei treten keine Kohlenwasserstoffe auf. Weltzirs (Ann. 132, (1864) 224). Leitet man NH<sub>3</sub> zugleich mit CO<sub>2</sub> über erhitztes Kalium. so wird KCN gebildet. Delbrück (J. prakt. Chem. 41, (1847) 161). Vgl. auch KÜHLMANN (Ann. 38, (1841) 62). — b) Mit Bildet es bei Glühnlize unter Feuererscheinung Nitrid und Wasserstoff. Deville u. Wöhler (s. bei Bory. - c) Phosphor sublimiert im Ammoniakgase, ohne NH2 zu absorbieren. Bineau (Ann. Chim. Phys. 67, (1838) 229). Böckmann u. Vogel beschrieben ein so dargestelltes Phosphoroxydammoniak, s. dieses Bd. I, 2. - Mit Phosphordämpfen durch ein glühendes Rohr geleitet, bildet sich Phosphorwasser-stoff und Stickstoff. Fourchox. — Trockner Phosphor absorbiert langsam etwas NHa und verwandelt sich dabei in einen dunklen, spröden Körper, Beim Erwärmen von P mit alk. NH3 bildet sich eine Verb. von Phosphoroxyd mit NHa, die als schwarzes, klebendes Häutchen ausfällt. Flückiger (J. Pharm. Chim. [3] 45, (1864) 453). — d) Trockner Schwefel absorbiert NH<sub>8</sub> und gibt beim Erhitzen mit demselben Ammoniumsulfid und N. Jones J. Chem. Soc. (London) 1, (1876) 641). Werden Schwefeldampf und NH<sub>3</sub> zusammen durch ein glühendes Rohr geleitet, so entsteht H. N. und ein kristallinisches Gemenge von Ammoniummono- und polysulfid. Fourcroy. -Auf Selen wirkt NHa-Gas nicht ein. Flückligen (Z. anal. Chem. 2. (1863) 398). e) Fluor reagiert mit Ammoniakgas unter Feuererscheinung (Moissan). In Chlor verbrennt NH<sub>3</sub> bei gewöhnlicher Temperatur mit roter und weißer Flamme zu N und NH<sub>4</sub>Cl nach: 8NH<sub>3</sub> + 3Cl<sub>2</sub> = 6NH<sub>4</sub>Cl + N<sub>2</sub>). Ueber einen Apparat zur Demonstration siehe A. Valentini (Gaz. chim. 14, (1884) 214). Auf flüssiges und stark gekühltes Cl wirtt es sehr heftig ein. DONNY U. MARESKA (Compt. rend. 20, (1845) 817; Ann. 56 (1845) 160). -

Brom bildet N und NH<sub>4</sub>Br. Balard. — Jod reagiert mit gasförmigem NH<sub>4</sub> in der Kälte unter B. einer zähen Fl. von metallischem Glanz. die durd W. in NH<sub>4</sub>J, Jodstickstoff und H zersetzt wird. Bineau (Compt. rend. 1844) 762). Bei Ggw. von A. zersetzt Jod das NH<sub>5</sub> unter B. von NH<sub>4</sub>Dijodamin und Jodstickstoff. (S. Stickstoff und Jod.) Seamon (Chem. N. 4 (1881) 188) erhielt durch Einw. von trocknem NH<sub>5</sub> auf trocknes Jod und darauffolgende Absorption des überschüssig aufgenommenen NH<sub>5</sub> durd Stehenlassen neben konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in gut verschlossenen Gefäßen Jodammoniumjodid, NH<sub>5</sub>J<sub>2</sub>, eine schwarze, glänzende Fl. (s. d.). Nach Rasti (Ann. 241, (1887) 253) entstehen bei der Einw. von J auf gasförmiges Ni im trocknen Zustand verschiedene Verbb. je nach der Temperatur.

5. Verhalten gegen Oxyde elektronegativer Elemente und Säuren. — a. Levon NaOBr, Ba(OBr)<sub>2</sub> oder mit Brom und Natronlauge vermischte bevon NaOCl entwickeln aus NH<sub>3</sub> und Ammoniumsalzen allen Stickstof a Gas. W. Knopp's Azotometer (C.-B. 1860, 244, 257 u. 534; 1870, 29 Bei der Einw. von Hypochloriten auf NH<sub>3</sub> treten Zwischenproduk (Hydrazin, Hydroxylamin) auf. J. Thiele (Ann. 273, (1892) 160. — FHOCl verpufft das NH<sub>3</sub>-Gas heftig unter Freiwerden von viel Chlor; kowss. HOCl zers. unter Licht- und Wärmeentw. zu N und Cl. Balande, Cl<sub>2</sub>O<sub>4</sub> liefert mit NH<sub>3</sub> bei gewöhnlicher Temperatur N. NH<sub>4</sub>Cl und NH<sub>4</sub>(0 Stadion. — J<sub>2</sub>O<sub>5</sub> wirkt bei mittlerer Temperatur nicht ein; bei schwache Erwärmen beginnt eine lebhafte, freiwillig fortschreitende Reaktion. Welcher Jod. N und W. gebildet wird. A. Ditte (Bull. Soc. (Paris) [2] 319; Ann. 156, (1870) 337).

b) Mit SO<sub>2</sub> soll sich nach älteren Angaben NH<sub>4</sub>HSO<sub>3</sub> oder Sulfitamp bilden. Nach Divers u. Ogawa (Proc. Chem. Soc. 16 (1900) 38; C.-Bl. 19 I. 651) verbindet sich NH<sub>3</sub> und SO<sub>2</sub> bei niedriger Temperatur nicht, we die Gase ganz trocken sind. — Je nach den Mengenverhältnissen entstelt zweierlei Substanzen: bei Ueberschuß von SO<sub>2</sub> ein kanariengelber, kristalnischer, sehr hygroskopischer Körper SO<sub>2</sub>NH<sub>3</sub>, der durch Spuren von Feucht keit in ein weißes Pulver von wechselnder Zus. fibergeht; bei Uebersch von NH<sub>3</sub> dunkelrote Kristalle oder rote, harte, kristallinische Massen, weld die Zus. SO<sub>2</sub>(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> besitzen und weniger hykroskopisch sind. Beide Korpbilden sich nur bei Anwendung guter Kühlung. Schumann Z. and Chemie 23, (1900) 43). — Beim Einleiten von SO<sub>2</sub> in eine trockne, NH<sub>3</sub>-Lsg., entsteht Ammoniumamidosulfit NH<sub>4</sub>-SO<sub>2</sub>NH<sub>3</sub>. Divers u. Oga J. Chem. Soc. (London) 77, (1900) 327). Mit SO<sub>3</sub> entsteht pyrosulfamioder sulfamins. Ammon. Siehe diese Verbb. — Selendioxyd zers. Sein Erhitzen mit NH<sub>3</sub> unter B. von W., Se und N nach: 4NH<sub>3</sub> + 38 = 6H<sub>2</sub>O + 38e + 4N. A. Michaelis (Zeitschr. Chem. [2] 6, 466).

c) Ein Gemenge von N<sub>2</sub>O mit NH<sub>3</sub> (½, bis höchstens ¾ NH<sub>3</sub> haltend) verpufft beim Durchschlagen des elektrischen Funkens zu N, O und bei überschüssigem N<sub>2</sub>O zu wenig NO<sub>2</sub>. W. Henry Bisch (Schw. 43, 257). Bei gewöhnlicher Temperatur und bei mäßiger Hitze wirkt MJ NH<sub>3</sub> selbst in Ggw. starker und wasserentziehender Basen nicht ein, hingegen bei wesenheit von metallischem Na, indem zuerst NaNH<sub>2</sub> entsteht, das beim Erhitzen mit stickstoffwasserstoffsaures Natrium liefert. Wislicenus (Ber. 25, (1892) 2084). — Mit passenden Menge NO vermischt, verpufft NH<sub>3</sub> durch den elektrisch Funken. W. Henry. Bei gewöhnlicher Temperatur vermindert sich ein femgleicher Vol. NH<sub>3</sub> and NO im Verlauf eines Monats um die Hälfte, ohne sehon wöhlig zu sein; es bildet sich N und wahrscheinlich auch N<sub>2</sub>O. Gay-Lussac. — Bei gewölicher Temperatur zersetzt sich NH<sub>3</sub> schnell und heftig mit tropfbar oder gasförmigem N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> bzw. NO<sub>2</sub> unter Entw. von N und N<sub>2</sub>O. Dulo

Möglichst trocken und luftfrei zers, sich beide Gase beim Vermischen unter starker Wärmeentw. in N, W. und NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>; auch erhält man wegen B, von W. und nicht völliger Abwesenheit von Luft eine Spur N<sub>2</sub>O und NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Souberran (J. Pharm. 13, (1827) 329).
(8NH<sub>3</sub> + 6NO<sub>2</sub> = 2NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O). – Entzündet man NH<sub>3</sub>-Gas, das unter dem
entsprechenden Druck aus einer Spitze ausströmt, in einer Atmosphäre von
Salpetersäure, so brennt es mit schön gelber Flamme weiter. P. T. Austen
(J. B. 1899, 333).

d) Mit P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> erzeugt NH<sub>3</sub> Pyrophosphordiaminsäure H. Schiff, Leverrier's Phosphorsuboxyd in lockerer Verb. mit NH<sub>3</sub>. Biltz (Ber. 27, 1894) 1258). Ganz trockenes NH<sub>3</sub> reagiert mit P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> nicht, vorausgesetzt daß letzteres ganz rein ist und keine Spur HPO<sub>5</sub> enthält. Baren (Proc. Chem. Soc. 1893, 129; 1807-98, 99; Ber. 27, (1894) 560 Ref.; C.-B. 1898, H. 82). Baren erklärt damit abweichende Resultate Gutmarn's (Ann. 200, (1898) 267). — Durch Einw. von NH<sub>3</sub> auf P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (gel. in Benzol oder Al.) und Verdunstenlassen des Lösungsmittels entsteht eine feste Substanz, wahrscheinlich das Diamid der phosphorigen S. und das Ammoniumsalz derselben. Thorpe u. Tutton (Proc. Chem. Soc. 1891, I, 1019; Ber. 25, (1892) 366, Ref.) (s. bei Phosphor).

e) Mit wasserfreiem (O<sub>2</sub> bildet NH<sub>2</sub>-Gas Ammoniumkarbamat, bei höherer Temperatur Harnstoff und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(O<sub>3</sub>. Davy u. Rose: Drechsel J. prakt. Chem. [2] 12, (1875) 417: 16, (1877) 169, 180); Hofmeister (J. prakt. Chem. [2] 14. (1876) 173). Bei Abwesenheit jeder Spur von Feuchtigkeit erfolgt keine Rk. Hughes u. Soddy (Chem. N. 69, (1894) 138; Ber. 27, (1894) 726 Ref.).

 Verhalten gegen Chloride elektronegativer Elemente und S\u00e4urechloride, a) Läßt man auf kleine Mengen SClo, welche sich in einem geräumigen Gefäß befinden, kalt gehaltenes NH<sub>3</sub>-Gas langsam einwirken, so entstehen braunrote, oder bei mehr NH<sub>3</sub> hellzitronengelbe Flocken, welche auf 1 Mol. SCl, 2 und 4 Mol. NH3 enthalten. Souberran's "Chlorure de soufre ammoniacal" und "biamoniacal". S. beim Chlorschwefelstickstoff. Es entstehen moniacal" und "biamoniacal". S. beim Chlorschweielstickston. Es entstehen nich bei gemäßigter Einw. des NH<sub>3</sub> von Anfang an Gemeinge, und zwar zunächst von NH<sub>4</sub>Cl.S.Cl. und Chlorschwefelstickstoff (5SCl<sub>2</sub> + 8NH<sub>3</sub> = 6NH<sub>4</sub>Cl + 8<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>S.S.Cl.) dei eiger SCl. + 16NH<sub>3</sub> = 12NH<sub>4</sub>Cl + 28<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + 2N<sub>2</sub>S.S.Cl.), bei weiterer Einw. des NH<sub>3</sub> von NH<sub>4</sub>Cl. Schwefelstickstoff und S (3SCl<sub>2</sub> + 8NH<sub>4</sub> = 6NH<sub>4</sub>Cl + N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + S); bei Ggw. von Feuchtigkeit oder beim Erwärmen wird auch in CS<sub>2</sub> unl. Schwefel sowie Sulfitammon gebildet. Leitet man NH<sub>2</sub> zu SCl<sub>2</sub>, welches in 8 bis 10 T. CS<sub>2</sub> gelöst ist, so scheidet sich rot oder braun gefärbtes NH<sub>4</sub>Cl aus, während Schwefel und Schwefelstickstoff gel. bleiben. Foapos u. gefärbtes M4,Cl aus, während Schwefel und Schwefelstickstoff gel. bleiben. Fordos u. Gells (Ann. Chim. Phys. [3] 32, (1851) 385; J. B. 1851, 314). — S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> bildet im NH<sub>3</sub>-Gas nach Martens (J. chim. med. 13, 430) (NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>,S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (Halb-Chlorschwefelammoniak), nach Fordos u. Gélls wird S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> durch NH<sub>3</sub> wie SCl<sub>2</sub>, doch unter Abscheidung von mehr S zers. — Leitet man NH<sub>3</sub> in gekühltes Thionylchlorid, so entstehen weiße Nebel von NH, Cl, dann gelbe Kristalle. auch färbt sich die Wandung des Kolbens grünlich und an den oberen Teilen rot. Die erzeugte gelbweise M. enthält durch CS, ausziehbaren Schwefelstickstoff und ein Prod., welches mit W. in Schwefel Schwefelstickstoff, tetrathions, trithions. Ammonium und andere Verbb. zerfüllt. Thionylamid (NH<sub>2</sub>), SO, welches Schiff (Ann. 102, (1857) 113) so zu erhalten glaubte, wird nicht gebildet, auch freier S nicht abgeschieden, aber vielleicht (hlorschwefelstickstoff, aus dem obige Prodd. durch W. entstehen. A. Michaelis (Zeitschr. Chem. [2] 6, 460). — Wird Sulfurylchlorid, welches mit Aethylenchlorid gemischt worden ist, in der Kälte mit trockenem NH3 gesättigt, so entsteht ein pulvriges, weißes Gemisch von Sulfamid und NH4Cl nach:  $SO_2Cl_2 + 4NH_3 = 2NH_4Cl + (NH_2)_2SO_2$ . REGNAULT (Ann. Chim. Phys. 69, 1838) 170; J. prakt. Chem. 18, (1839) 98). (S. Näheres unter Schwefel.) — Leitet man zu stark gekühltem Pyrosulfurylchlorid sehr langsam NHs, so daß sich das Prod. nicht erhitzt, läßt es gesättigt und zerrieben mehrere Monate mit NH<sub>a</sub>-Gas in Berührung, so bildet sich eine weiße, wenn Erhitzung eintrat, gelbe (durch Gehalt an Sulfitammon) M. mit 20.35 % S.

- 22.24 ° Cl (berechnet für  $S_2O_3Cl_2,4NH_3$  22.65 ° S, 25.05 ° Cl), das frühere schwefelsaure Chlorschwefelammoniak. H. Rose (Ann. (Poyg.) 44, (1838) 281; Berzel. J. B. 19, 203) (s. bei Schwefel). SeCl<sub>4</sub> bildet bei gewöhnlicher Temperatur mit trockenem, durch Luft etwas verdünntem  $NH_3$  unter heftiger Reaktion Se,  $NH_4Cl$ , N und H, bei Kühlung (Kältemischung) unter bedeutender Volumvergrößerung eine braune M. bestehend aus Stickstoff-Selen und  $NH_4Cl$ . Epenschied (Ann. 113, (1860) 101). SeOCl<sub>2</sub> gibt Se und N neben  $SeO_3$  und  $NH_4Cl$ . Michaelis (Zeitschr, Chem. 1870, 464). TeCl<sub>4</sub> reagiert mit trockenem  $NH_3$  bei 200 bis 250°, nach:  $4TeCl_4 + 16NH_3 = 3Te + 12NH_4Cl + 2N_3$ . Bei 0° entsteht  $TeCl_43NH_3$ . Metzner (Compt. rend. 124, (1897) 32).
- b) PCl, absorbiert NH<sub>3</sub> sehr rasch unter B. weißer Nebel und unter starker Wärmeentw., nimmt 5 Moleküle (4 Mol. nach Persoz (Ann. Chim. Phys. 44. (1830) 321) auf und wird, wenn Erhitzung vermieden wird, zu einer weißen, andernfalls zu einer bräunlichen M., dem früheren Dreifach-Chlorphosphor-Ammoniak (siehe dies). Erhitzt sich die M. bei der Absorption des NH4, oder wird nach derselben im CO4-Strom erhitzt, so entweicht NH<sub>8</sub>. H und Phosphor, während 21.27 ° des angewandten Chlorphosphorammoniaks, also ' des darin enthaltenen Phosphors, le Phospham zurückbleiben. H. Rose (Ann. (Pogg). 24. (1832) 308; 28, (1833) 529). — Stark gekühltes PCl<sub>5</sub> absorbiert langsam hinzutretendes NH<sub>5</sub> fast gar nicht; bei weniger starkem Kühlen erfolgt die Absorption unter starker Erhitzung. und es werden wechselnde Mengen NH, aufgenommen, so daß die entstehende M., das Phosphorchlorid-Ammoniak, zwischen 55.94 und 73.55 % Cl enthält. H. Rose. Das Prod. enthält NH, Cl, auch wenn es bei guter Kühlung dargestellt ist. Lieng u. Wöhler (Ann. 11, (1834) 139). Es ist ein Gemisch von Chlorophosphamid (NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>PCl<sub>3</sub> und NH<sub>4</sub>Cl, nach 4NH<sub>4</sub> + PCl<sub>5</sub> = (NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>PCl<sub>3</sub> + 2NH<sub>4</sub>Cl gebildet: leitet man das NH<sub>3</sub> über PCl<sub>5</sub>. das ein lauges und weites Glasrohr füllt, so entweicht HCl. Gerhardt (Ann. Chim. Phys. [3] 18. (1846) 1888). — Bei Einw. von NH<sub>3</sub> auf PCl<sub>5</sub> wird auch Chlorphosphorstickstoff gebildet, Lienia u. Wöhler, und zwar sowohl bei Anwendung von trockenem wie feuchtem NHs. GLADSTONE. - POCI3 erwärmt sich bei langsamem Zuleiten von NH, und wird zu einer festen, weißen M., welche bei Anwendung von völlig trockenem NH, und bei vollständigem Sättigen ein Gemenge von NH<sub>4</sub>Cl und in W. unlöslichem Phosphortriamid ist: POCl<sub>3</sub> + 6NH<sub>3</sub> = (NH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>PO + 3NH<sub>4</sub>Cl. Schiff (Ann. 101, (1857) 300). Bei 0° nimmt POCl, zunächst 22.15% oder 2 Mol. NH<sub>3</sub> auf, indem sich ein festes, weißes Gemenge von Amidophosphoroxychlorid und NH<sub>4</sub>Cl bildet (POCl<sub>3</sub> + 2NH<sub>4</sub> = NH<sub>4</sub> POCl<sub>5</sub> - NH<sub>4</sub>Cl); dieses entwickelt uach einigem Stehen wieder den Geruch nach POCl<sub>3</sub>, nimmt bei gewöhnlicher Temperatur, rascher bei 100' nochmal 2 Mol. MI, auf und geht dabei in ein Genisch von Diamidophoroxychlorid und NH<sub>4</sub>Cl über. Gladstone J. B. 1849, 259). POCl<sub>2</sub> + 4NH<sub>3</sub> = (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>POCl<sub>2</sub> + 2NH<sub>4</sub>Cl. PBr<sub>8</sub> verhält sich dem PCl<sub>3</sub> analog. H. Rose (Ann. (Poyg.) 28, (1833) 549).
- c) BFl<sub>3</sub> bildet mit trockenem NH<sub>3</sub> festes, unzersetzt sublimierbares BFl<sub>8</sub>,NH<sub>3</sub> und zwei dickflüssige Verbb. BFl<sub>3</sub>,2NH<sub>3</sub> und BFl<sub>3</sub>,3NH<sub>3</sub>. Davy. BCl<sub>3</sub> vereinigt sich mit NH<sub>8</sub> unter starker Erwärmung zu weißem BCl<sub>3</sub>,2NH<sub>3</sub>, das mit W. in NH<sub>4</sub>Cl und Ammoniumborat zerfällt. Auch BBr<sub>8</sub> bildet mit trockenem NH<sub>3</sub> eine weiße Verb., die mit W. zerfällt. Nickles (Compt. rend. 60, (1865) 800); Gautier (Compt. rend. 63, (1866) 920).
- d) Gasförmiges  $NH_3$  liefert mit den Arsentrihalogeniden weißes  $AsFl_4.5NH_4$ ; schwach gelbes  $AsCl_3.4NH_3$  (nicht  $3NH_3$ . [Persoz]) oder  $(AsCl_3)_2.7NH_3$  (Rose); strohgelbes  $AsBr_4.3NH_4$ ; weißes  $AsJ_3.4NH_4$ , welches unter Entwicklung von Wärme noch mehr  $NH_3$  aufnehmen kann und bei

0° damit gesättigt eine Flüssigkeit, annähernd AsJ, 12NH, gibt. Besson

(Compt. rend. 110. (1890) 1258; Ber. 23, (1890) 549 Ref.).

e) SiCl<sub>4</sub> gibt mit NH<sub>3</sub> eine weiße M. SiCl<sub>4</sub>,6NH<sub>3</sub>. Persoz (Ann. Chim, Phys. 44, (1830) 319). Lengfeld (Americ. Chem. J. 21, (1899) 531) gibt an, man erhalte Siliciumtetramin Si(NH2)4. Siehe auch Joannis (Compt. rend. 135, (1902) 1106); HUGOT u. VIGOUROUX (Compt. rend. 136, (1903) 1670). Aus Si, Cl, entsteht eine feste, weiße M. Besson (Ber. 23, (1890) 274 Ref.; Compt. rend. 110, (1890) 516). SiBr, gibt SiBr, 7NH3, farbles,

amorph. SiCl<sub>3</sub>J gibt (SiCl<sub>3</sub>J)<sub>2.11NH<sub>3</sub></sub>. Besson (Compt. rend. 112, (1891) 611).

f) Auf COCL, wirk NH<sub>3</sub> lebhaft ein unter B. von Harnstoff und NH<sub>4</sub>Cl (Davy; Regnault; Hofmann (Ann. 70, (1849) 139); Nathanson (1956) 287) (Ann. 98, (1856) 287). Nach Bouchardar (Ann. 154, (1870) 354; Compt. rend. 69, (1869) 961) entsteht dabei neben diesen Verbb. auch (NH<sub>4</sub>); O<sub>8</sub>, ferner in geringen Mengen auch das Ammoniumsalz der Cyanursäure und Melanursäure.

7. Trockenes CrO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> gibt mit NH<sub>3</sub> braunes CrO<sub>4</sub>, Cr<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. Rideal (J. Chem. Soc. (London) 49, (1881) 367). Bei der Einw. von NH<sub>3</sub> auf KCrO<sub>3</sub>Cl entsteht K<sub>1</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> und etwas Cr<sub>3</sub>O<sub>3</sub>. A. Leist (J. prakt. Chem. [2] 5, 1872) 332).

8. Verhalten des gasförmigen NH<sub>3</sub> gegen Sulfide und Sulfochloride elektro-

- negativer Elemente. a) Phosphortrisulfid absorbiert NH3 sehr langsam; die Absorption ist erst nach einem halben Jahr beendet. Es bildet sich eine gelbliche, feste Verb.  $(NH_4)_2P_2S_3$ , Bineau (Ann. Chim. Phys. 70 (1839) 265; Berzel. J. 20 [2] 137). — b) PSCl<sub>3</sub> erhitzt sich im trockenen NH<sub>8</sub>, wird fest und nimmt nach Baudrimont 30 ° NH<sub>3</sub>, nach Gladstone u. Holmes bei 0° wie bei höherer Temperatur gegen 40 °/0, nach Chevrier 60°/0 auf. Also 3, 4 oder 6 Moleküle. Dabei bildet sich: ein festes, gelbes Produkt, welches beim Erhitzen (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S und NH<sub>4</sub>Cl abgibt und einen festen, durch HNO<sub>2</sub> kanm augreifbaren Rückstand hinterläßt (Bavorimoxt): eine weiße, zusammengebackene M., welche sich in W. zu NH<sub>4</sub>Cl und Thiophosphodiamiusäure löst, Gladstone u. Holmes. Nach H. Schtffund nach Chevrier wird und. Sulfophosphortriamid gebildet.
- c) CS, löst sich sehr reichlich in absol. A., der mit NH3 gesättigt ist. Die Lag, bleibt auch bei großem l'eberschuß an CS, alkalisch, wird selbst bei Luftabschluß schnell gelb, dann braun und ninmt den Geruch von H<sub>2</sub>S an. Nach 10 bis 30 Minuten bilden sich gelbe, federförmige Kristalle von Ammoniumsulfokarbonat, hierauf gläuzendere Kristalle von Ammoniumsulfokarbonat, (Zeise's hydrothiokarbonas, Anmon), während sich Kristalle von Ammoniumsulfokarbamat. (Zeise's hydrothiokarbons. Ammon), während sich die des ersteren Salzes vermindern. Zeise. Bei gewissen Mischungsverhältnissen erscheinen nur Kristalle von NH<sub>4</sub>S.CS.NH<sub>2</sub> is dieses). E. Mulder. Die übrige alkoh. El. enthält noch viel NH<sub>4</sub>S.CS.NH<sub>2</sub> und Ammoniumpolysulfid gelöst. Bei der Dest. und beim Eindunsten an der Luft entsteht Ammoniumslid, krist. Schwefel und eine Lsg. von Ammoniumrhodanid (Zeise's hydrothio-schwefelblausaures Ammon) Zeise (Schw. 41 98; Berzel. J. B. 4, 96). Diese Prodd. entstehen gleichzeitig, die ersteren beiden besonders bei w. konz. Lsg. und NH<sub>3</sub>-Ueberschuß: das letztere, wenn der abs. A. weniger NH<sub>3</sub> enthält, wenn CS<sub>2</sub> vorherrscht und die Temperatur 10 bis 15° beträgt, nach: 2CS<sub>2</sub> + 4NH<sub>3</sub> = (NH<sub>4</sub>).CS<sub>3</sub> + NH<sub>4</sub>SCN bzw. CS<sub>4</sub> + 2NH<sub>5</sub> = NH<sub>4</sub>S.CS.NH<sub>4</sub>. Deres (Ann. 73, (1849) 26; J. B. 1849, 350). Die spätere Abnahme des (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>CS<sub>3</sub>, die Zunahme des Sulfokarbamats und B. von Sulfid ist vielleicht durch Einw. von NH<sub>3</sub> auf (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>CS<sub>3</sub>, zu erklären. Zeise. (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>CS<sub>3</sub> + 2NH<sub>5</sub> - NH<sub>4</sub>S.CS.NH<sub>2</sub> + (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>CS<sub>3</sub>. Nach Kraut ist diese Annahme wegen der entsprechenden Umwandlung des (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>CO<sub>3</sub>, in Ammoniumkarbonat sehr wahrscheinlich. – Durch Ein-Umwandlung des (NH<sub>4</sub>), CO<sub>3</sub> in Ammoniumkarbonat sehr wahrscheinlich. — Durch Einleiten von NH<sub>3</sub> verwandelt sich CS<sub>2</sub> unter langsamer Absorption in ein schwach gelbes, im trockenen Zustand sublimierbares, amorphes Pulver. welches begierig W. anzieht, dabei erst pomeranzengelbe (von (NH<sub>4</sub>), CS<sub>3</sub> herrührende), dann zitronengelbe Färbung annimmt und sich in NHa, HeS und CO, verwandelt. Berzelius und Marcer. Bei 24 Stunden langer Berührung von CS, mit viel überschüssigem NH3 setzten sich gelbe, nicht unverändert sublimierende Nadeln und eine amorphe Substanz ab. Die WSS. LSg. dieser Körper entwickelt mit SS. H.S und enthält auch NH CNS. LAUBENT (Ann. Chim. Phys. [3] 22, (1848) 103; J. B. 1847 und 1848, 586). S. auch Ch. Heys van Zouteveen (C.-B. 1870, 821) über Einw. v. NH, auf

('S2-Dampf. - d) COS gibt mit alkoh. NHa die Verb. NHa, CO, SNHa, die sich in Harnstoff, H.S. CO, und NH, zersetzt. Berthelot. Schmidt Be.

10. (1877) 191).

9. Verhalten der Metalle. - Finige Metalle (Mg. Fe) werden durch Glüben im NH3-Gas in Stickstoffmetalle verwandelt oder bewirken (Au, Pt. Ag. Cu) bei höherer Temperatur einen Zerfall des NH<sub>3</sub> in N und H (s. oben unter 1 a). — Li. Na. K. Rb. Ca vermögen durch Einw. von NH<sub>3</sub> in der Wärme oder auch schon bei gewöhnlicher Temperatur Metallamide z. B. von Typus NH, Mel zu bilden. Nach Moissay (Compt. rend. 127, (1898, 685) entsteht & bei intermediär ein blaugefärbtes Aulagerungsprod, substituiertes Ammonium des Metale an NH<sub>2</sub>. Näheres s. bei den einzelnen Metallamiden und Metallen, sowie bei Ammonium 10. Mit vielen Metalloxyden zers, sich NH<sub>3</sub>, oft schon unterhalb

Glühhitze unter B. von W., N und reduziertem Metall oder niederem Oxyd, zum Teil auch unter Auftreten von NO oder NO, (siehe dort). In anderen Fällen werden Stickstoffmetalle (Ti. Fe. Cu) oder stickstoff-, wasserstoff- und sauerstoffhaltige Verbb, erhalten (WOs, HgO). Vgl. bei den ver-

schiedenen Metallen.

11. Erhitztes Na<sub>3</sub>O<sub>3</sub> reagiert mit trockenem NH<sub>3</sub> hauptsächlich nach:  $2NH_3 + 3Na_2O_2 = 6NaOH + N_3$ . Nebenbei wird auch NaNO<sub>2</sub> und NaNO<sub>3</sub> gebildet. Aehnlich wirkt BaO<sub>2</sub>. MnO<sub>2</sub> gibt Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. N und W. PbO<sub>2</sub> gibt ebenfalls N, außerdem  $NH_4NO_2$  und  $NH_4NO_3$ . O. MICHEL U. E. GRAND-MONGIN (Ber. 26, (1893) 2565).

12. Mit Säuren unter Bildung von Ammoniumsalzen (s. bei diesen). 13. Mit Metallsalzen unter B. von Metallammoniaksalzen (s. bei den einzelnen Metallen und auf diesen Bd. S. 221.

14. NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> absorbiert bei allen Temperaturen zwischen — 15° und + 25° lebhaft NH<sub>3</sub> unter Verflüssigung des Salzes. Die Zus. der entstandman farblosen Fl. ist abhängig von der Temperatur; bei — 10° ist sie NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> + 2NH<sub>4</sub>; erstatt nicht in einer Kaltemischung. D = 1.05. Beim Erwärmen entweicht NH<sub>4</sub> und es bidte sich bei 28.5° eine feste Verb. NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. NH<sub>3</sub>. Divers (Chem. N. 27, 11873) 37; Proc. R. S. 21, (1873) 109; Compt. rend. 77 (1873) 7786; RAOULT (Compt. rend. 76, (1873) 1261 = Auch andere Ammoniumsalze scheinen die Fähigkeit zu besitzen sich mit NH<sub>3</sub> zu verbürden. Thooset (Compt. rend. 88, (1879) 578; 92, (1881) 715; 94, (1882) 789; beschreibt NH<sub>4</sub>Cl<sub>3</sub>NH<sub>3</sub>, — NH<sub>4</sub>Cl<sub>5</sub>NH<sub>4</sub>, — NH<sub>4</sub>Br<sub>5</sub>NH<sub>4</sub>, — NH<sub>4</sub>Br<sub>5</sub>NH<sub>4</sub>, — NH<sub>4</sub>Br<sub>5</sub>NH<sub>4</sub>, — NH<sub>4</sub>Dr<sub>5</sub>NH<sub>5</sub>, — NH<sub>4</sub>D

B. Chemisches Verhalten des wassrigen Ammoniaks. — 1. a) Leitet made zugenhaltigen Sauerstoff durch NH<sub>3</sub>-Lsg. so entsteht auf Kosten eines kleineren Teils des Ozons NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>, NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Carius (Ann. 17. (1874) 31; Ber. 7, (1874) 1481). Vgl. Goppelsröder (J. B. 1871, 204.

ILOSVAY DE ILOSVA (Ber. 27, (1894) 3500).

b) H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und wss. NH<sub>8</sub> geben reichlich salpetrige S. Weith u. Weber (Ber. 7, (1874) 1745). Dagegen findet nach Hoppe-Seture (Ber. 16, (1883) 1917 ben Stehen selbst starker Lsgg. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und etwas NH<sub>4</sub> mit oder ohne Zusatz von NaOH obe Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> keine Nitritbildung statt. Engt man jedoch die Fl. in einer Retorte bei Nattemperatur auf ein kleines Volumen ein. so tritt dieselbe schnell ein. (Vgl. diesen Bd. 8 Gc.) Elektrolysiert man eine wss. NH<sub>3</sub>-Lsg., bei Ggw. von Cu(OH)<sub>2</sub>, so wud

fast die Gesamtmenge des entwickelten O zur B. von Nitrit verbraucht Schließlich entsteht auch Nitrat, wenngleich noch NH<sub>3</sub> reichlich vorhaudet ist. W. Traube u. A. Biltz (Ber. 37, (1904) 3130); W. Traube (Ber. 38, (1905) 828); E. Müller u. F. Spitzer (Ber. 38, (1905) 778).

d) Wird Chlorgas in konz. wss. Ammoniak geleitet, so veranlassen de einzelnen Blasen Verpuffungen mit Lichtentw. Simon (Scher. J. 9, 588-Wirkt das Chlor auf in W. gelöste Ammoniumsalze oder wirkt überschüssiges Chlor auf freies NH<sub>2</sub>, so erfolgt die Zers. langsamer und unter B. von Chlorstickstoff. Nach Maturst (Bull. Soc. (Paris) [2] 48, (1887] 610) entsteht beim raschen Vermischen von Chlorand Ammoniakwasser ohne Stickstoffentw. Hydroxylaminchlorhydrat.

- e) Jodwasser mit wss. NH, bis zur deutlich alkal. Rk. versetzt, zeigt anfangs bleichende Eigenschaften, vielleicht wegen Gehalt an Ammoniumhypojodit. Außer NH<sub>4</sub>J wird etwas NH<sub>4</sub>JO<sub>3</sub> gebildet. Schonbein (J. prakt. Chem. 84, (1861) 307).
- f) Wss. NH<sub>s</sub>, unter beständigem Abkühlen zu wss. HOCl gefügt, liefert N und Chlorstickstoff. Balard.
  - g) In Berührung mit NO erzeugt wss. NH, Stickoxydul. GAY-Lussac.
- h) Wss. NH<sub>3</sub> zersetzt Ni<sub>2</sub>O<sub>3</sub> schon in der Kälte unter B. von N und NiO. Tupputi. Fleischer (J. prakt. Chem. [2] 2, (1870) 49).
- i) Eine Lsg. von KMnO<sub>4</sub> oxydiert beim Erhitzen NH<sub>8</sub> zu NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Tamm (Chem. N. 25, (1872) 26 und 47). Alkalische Lsg. von KMnO<sub>4</sub> wirkt nicht auf NH<sub>8</sub> ein. Hoogerwerff u. van Dorp (Ber. 10, (1877) 1936). Nach Jones (Chem. N. 37, (1878) 36; J. Chem. Soc. (London) 33, (1878) 95) verläuft die Einw. von NH<sub>3</sub> auf neutrale KMnO<sub>4</sub>-Lsg. nach: 8KMnO<sub>4</sub> + 8NH<sub>1</sub> = 4Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + KNO<sub>6</sub> + KNO<sub>2</sub> + 6KOH + 9H<sub>2</sub>O + 3N<sub>2</sub>. Ueber die Oxydation durch KMnO<sub>4</sub> in Ggw. von Oxyden siehe Clorz u. Guignet (Bull. Soc. (Paris) 1, (1864) 134); Schönbein (J. prakt. Chem. 82, (1860) 231; 84, (1861) 193); A. Wanklyn u. A. Gamger (J. Chem. Soc. (London) 6, (1862) 25).
- 2. Wss. NH<sub>3</sub> löst unter 75°, Brunner, unter 60 bis 65°, Flückiger, keinen Schwefel, färbt sich aber bei 90° oder beim Kochen mit demselben hell zitronengelb. Brunner (Dingl. 151, (1859) 371; J. B. 1858, 84) unter B. von Ammoniumthiosulfat, Flückiger, und Ammoniumsulfid, Fresenius. Nach Senderens (Compt. rend. 104, (1887) 58) tritt schon von 12° an Reaktion ein. Unter Druck bei 90 bis 100° bildet NH<sub>3</sub>-Wasser, (D. = 0.885) mit Schwefel eine tief braungelbe Lsg. von Ammoniumpolysulfid, welche beim Oeffnen des Rohrs durch Kristallisieren von S gesteht. Flückiger (Pharm. Viertelj. 12, (1863) 321; Z. anal. Chem. 2, (1863) 398; J. B. 1863, 171). Auf Selen wirkt wss. NH<sub>3</sub> nicht ein.

171). — Auf Selen wirkt wss. NH<sub>3</sub> nicht ein.

3. a) Läßt man SCl<sub>2</sub> in NH<sub>3</sub>-Wasser eintropfen, so entsteht unter heftiger Erhitzung und B. dicker Dämpfe, aber ohne Gasentw., (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,NH<sub>4</sub>Cl, etwas suspendierter S und eine braunrote, knetbare Materie, Soubeheran's Chlorschwefelammoniak mit Schwefelstickstoffammoniak (NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>,N<sub>2</sub>S<sub>3</sub>,SCl<sub>2</sub> (siehe dort). Fordos u. Gélis (Ann. Chim. Phys. [3] 32,

(1851) 385; J. B. 1851, 314), -

b) Mäßig verdünnte NH<sub>3</sub>-Lsg. zers. PSCl<sub>3</sub> unter B. von Thiophosphaminsäure, Gladstone u. Holmes; bei überschüssigem NH<sub>3</sub>-Wasser unter B. von schwefelphosphors. Ammonium. Chevrier. — PSBr<sub>3</sub> zers. sich mit wss. NH<sub>3</sub> in der Kälte schwierig, in der Hitze leicht unter B. von S<sub>1</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>x</sub>. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>PO<sub>3</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Michaelis (Ber. 4, (1871) 777).

4. Bei Luftzutritt lösen sich in wss. NH<sub>3</sub> Cu, Zu, Ni und Co vertieben der Sicht stiller.

4. Bei Luftzutritt lösen sich in wss. NH<sub>3</sub> Cu, Zu, Ni und Co verhältnismäßig schnell. Pb langsamer, Fe, Mg und Al gar nicht. Nitrit bildet sich nur mit Cu, nicht aber mit Zu, Ni. Pb. Mg, Al, Fe, Pd. in geringen Mengen mit Co. Hoddensson u. Bellahrs (Chem. N. 71, 1895) 73). Nach Salth (J. Soc. chem. Ind. 23, (1904) 475; C.-B. 1904, II, 177) bildet starke, heiße NH<sub>3</sub>-Lsg. mit Aluminium Al(OH)<sub>3</sub> und H. Auf Zn-Späne wickt fast kochende NH<sub>3</sub>-Lsg. unter schwacher, auf Zn-Staub unter afärkerer Entw. von H ein. Das ZmOH)<sub>3</sub> trennt sich rasch vom Metall ab, während das Al(OH)<sub>3</sub> fest an demselben haftet und es vor weiterer Einw. schützt.

5. Wss. NH<sub>3</sub> löst mehrere Hydroxyde von Schwermetallen (Zn, Cd.

5. Wss. NH<sub>3</sub> löst mehrere Hydroxyde von Schwermetalien (Zn, Cd, Co, Ni, Cu, Ag) auf; Cr(OH)<sub>3</sub> nur langsam und unvollständig, Fe(OH)<sub>4</sub> und Mn(OH)<sub>5</sub> nur bei Ggw. von Ammoniumsalzen. Mit den Oxyden von Ag, Au, Pt, Rh, Hg. Sb. V. U bilden sich feste, zum Theil beim Erhitzen explosive

Verbb. S. bei den Metallen.

6. Mit den Säuren bildet es Ammoniumsalze (s. d.).

7. Viele Metallsalze vereinigen sich mit wss. (und auch trockenem) NH<sub>2</sub> in bestimmten Verhältnissen und oft unter Entw. von Wärme zu Verbindungen. Diese zeigen oft ein eigenartiges von dem der Komponenten abweichendes Verhalten, so die Ammoniakverbindungen des Co. Cr. Pt usw. (Ueber diese vgl. die

einzelnen Metalle. Ueber die verschiedenen Ansichten über ihre Natur s. bei Kobalt.) Sie sind in vieler Beziehung sehr beständig, lösen sich vielfach unzersetzt in W. und werden nur sehr selten durch überschüssige Säure in Metallsalz und Ammoniumsalz, durch überschüssige Basis in Metallhydroxyd und NH<sub>4</sub> zerlegt. Andere sind unbeständiger: einige verlieren das NH<sub>3</sub> als solches schon an der Luft (Bleijodid-Ammoniak), andere beim Erhitzen als solches (Zinksulfat-Ammoniak, Calcium- und Silberchlorid-Ammoniak) oder als Ammoniumsalz (Nickelchlorid-Ammoniak, Kupfersulfat-Ammoniak), wobei ein Teil des Metalls in reduziertem Zustande zurückbleiben kann. Noch andere sind, (scheinbar) unzersetzt flüchtig (Zinnchlorid-Ammoniak, Ferrichlorid-Ammoniak z. Teil.) W. zersetzt diese Körper unter Auflösen des Metallsalzes und Entwicklung von NH<sub>3</sub> (Calciumchlorid-Ammoniak) oder unter Fällung von Oxyden, Hydroxyden oder basischen Salzen (Zinkkarbonat-Ammoniak, Bleijodid-Ammoniak etc.). Vgl. die einzelnen Metalle.

C. Flüssiges Ammoniak. — Es löst α) Elemente. Na, Kalium, Weyl (Ann. (Pogg.) 121, (1864) 601; 123, (1864) 350), Die so entstehenden Flüssigkeiten betrachtet Weyl als substituiertes NH., Serly als einfache Lösungen (s. bei Ammonium und den einzelnen Metallen). Auch Rb und weniger reichlich Li, nicht aber Al, Mg, Zn. Cu und Hg, Ch. A. Seely (Chem. N. 22, (1870) 217; 23. (1871) 169; C.-B. 1871, 2 und 253) und nicht Zink. Ferner S, Se und P, Cu nur bei Ggw. von Luit nach Franklin u. Kraus (Americ. Chem. J. 20, (1898) 820, 836; 21, (1899) 8; C.-B. 1899. I. 330, 331, 515. Flüssiges NH. löst S auf. Seely (Chem. N. 22, (1897) 217). Dabei entsteht Schwefelammoniumsulfid. Moissan (Compt. rend. 132, (1901) 540). S. auch Grove (Proc. R. S. 21, (1873) 21); Franklin u. Kraus (Americ. Chem. J. 20, (1898) 821); Hugot (Ann. Chim. Phys. [7] (1900) 21). — Bei der Einw. von Jod auf flüssiges NH. entsteht eine Anzahl Verbb. Hugot (Ann. Chim. Phys. [7] 21, (1900) 5); Ruff (Ber. 33, (1900) 3025). Bei —60° bildet sich NJs,12NH3; bei —40° NJ3,3NH3; bei —35° NJ3,2NH3; bei —25° NJ3,NH4. Nur letztgenannte Verb. ist explosiv. Wird flüssiges NH3 (20 cm) bei —65° auf viel konz. HyS0, gegossen, so tritt keine Mischung, sondern erst sehr allmählich eine nicht heftige Entwicklung ein. Lohn u. Drion (Bull. Soc. Chim. 1860, 186). —β) Salzee: Chloride in verschiedenem Grade die der Alkalien wenig und unter B. von Additionsprodd. Thoost (Vgl. 8, 220). Bromide und Jodide (die dabei entstehenden Additionsprodd. sind leichter l. als die der Chloride). (Vgl. a. S. 220 und Joannis (Compt. rend. 112, (1891) 337. Sulfite und Sulfate sind unl. Joder swl.; Fluoride sind unl. Von den Sulfate sind die des As und NH, liestich. Außerdem sind ll. die Cyanide, Cyanate, Sulfocyanate, Nitrate und Nitrite. Frankland u. Kraus. γ) Organische Verbh. Paraffine sind swl. oder unl.; Halogenderivate, Alkohole, Aether, mehrwertige AA., Aldehyde, einbasische SS. und Ester sind mit flüssigen NH, mischbar oder darin l.; dabei nimmt im allgemeinen die Löslichkeit mit steigende

VI. Physiologische Wirkung des Ammoniaks. — In verdünntem Zustande und in geringer Menge eingeatmet, wirkt NH<sub>3</sub>-Gas nur wenig angreitend; konzentriert dagegen verursacht es heftige, schmerzhafte Atmungsbeschwerden sowie starke Entzündungen der Schleimhäute und Bronchien. — Dauernde Inhalation in Konzentrationen von mehr als 0.3° m wirken für den Menschen gesundheitsschädlich; bei Gewöhnung ist eine Konzentration von 0.5° no noch erträglich. Ammoniakreichere Luft verursacht Pneumonie;

M. v. Pettenkofer (Sitzungsber, Bayr, Akad, 1887, 179). -

Konz. wss. Lsg. von NH<sub>3</sub> ruft auf der Haut vorübergehende Rötung, bei längerer Einwirkung auch Blasenbildung hervor. In sehr geringen Dosen eingenommen ist es ein Stimulans für die Nerven. — Als NH<sub>4</sub>Cl oder (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> dem Magen zugeführt, wird es vom Organismus größtenteils unter Bildung von Harnstoff verarbeitet. J. MUNK (Z. physiol. Chem. 2. (1878) 29); HALLERVORDEN (Arch. experim. Path. u. Phurmakol. 10. (1879)

125). - In der Pflanzenernährung spielt Ammoniak eine bedeutende Rolle, da es sowohl als solches, wie auch nach seiner Nitrifikation (einem fermentativen Prozeß) einen wichtigen Pflanzennährstoff bildet. s. in Spezialwerken der Pflanzenphysiologie.

VII. Analytisches: A. Qualitativer Nachweis a) des freien Ammoniaks. — Der eigentümliche Geruch; hei Ggw. von W. die alkalische Reaktion mit Lackmus, Lackmoid, Resazurin

tümliche Geruch; bei Ggw. von W. die alkalische Reaktion mit Lackmus, Lackmoid, Resazurin (Blanfürbung) Rosolsäure (Rotfärbung), Curcuma (Braunfürbung); B. weißer Nebel mit füchtigen Säuren (HCI oder Essigsäure). Zersetzung durch Hypobromite unter Entwicklung von N. — Zur Erkennung sehr kleiner Mengen von freiem oder gebundenem NH3 dienen:

1. Nessler's Reagens. — Man löst 2 g kJ in 5 ccm W., erwärmt mit überschüssigem HgJ2, läßt erkalten, verdünnt mit 20 ccm W. und vermischt 20 ccm der filtrierten Lsg. mit 30 ccm konz. Kalilauge. Die nötigenfalls filtrierte Lsg. erzeugt in NH3-haltigen Fll. einen rötlichbraunen Nd., bei sehr kleinem NH3-Gehalt eine gelbe Färbung, Oxydimerkuriammoniumjodid. J. Nesslen (Dissertation, Freiburg 1856; J. B. 1856, 408). Je nach der Temperatur und dem Gehalt an freiem Alkali ist die Färbung eine verschiedene. Nesslen Z. anal. Chem. 7, (1868) 415). Alkalichloride und Alkalisalze von Sauerstoffss. hinden Temperatur und dem Gehalt an freiem Alkali ist die Färbung eine verschiedene. Nessleh Z. anal. Chem. 7, (1868) 415). Alkalichloride und Alkalisalze von Sauerstoffss. hindern die Reaktion nicht, wohl aber Alkalicyanide und Sulfide. Alkalische Erden müssen vorher entfernt werden durch Ausfällen mit einer wss. Lsg. von 2 Teilen Soda und 1 Teil NaOH. In rein alkoholischen Lsgg. entsteht der Nd. nicht; auch in wss. Lsg. beeintrüchtigt die Anwesenheit von A. die Reaktion. De Koninck (Z. anal. Chem. 32, (1893) 188). S. auch Chapman (Z. anal. Chem. 7, (1868) 478). Schürmann (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 374); Gardner (Chem. N. 25, (1872) 93); Fleck (J. prakt. Chem. [2] 5, (1872) 263); Wankunn (Chem. N. 28, (1873) 13); Chaumont (Chem. N. 28, (1873) 93); Rich (Chem. N. 28, (1873) 93); Hebber (Chem. N. 33, (1876) 185); Leeds (Ber. 11, (1878) 1832); Dibdin (Chem. A. 44, (1881) 303); Grothe u. Friedburg (Z. anal. Chem. 22, (1883) 81); Latschenberger (Monatal. Chem. 5, (1884) 129); L. W. Winkler (Ber. 21, (1888) 2843); Hazen u. Chapk. Am. Chem. J. 12, (1880) 425; (hem. N. 62, (1890) 125; Eogling (Nederl. Tijdschr. Pharm. 12, (1900) 118; C.-B. 1900, I. 1138); Emmerling (Ber. 35, (1902) 2291).

12. (1900) 118; C.-B. 1900. I. 1138); Emmerling (Rer. 35, (1902) 2291).

2. Mercuronitrat. Dasselbe erzeugt mit W., welches Spuren von freiem NH2 enthält, eine schmutzigbraune Färbung. H. Rose (Analyt. Chem. (1851) 1, 876); J. Muller (Arch. Pharm. [2] 49, 28; J. B. 1847 u. 1848, 960).

3. Mercurichlorid. — Fällt aus Legg.. welche freies NH2 oder kohlens. Ammonium enthalten, selbst bei großer Verd. weißes Amidoquecksilberchlorid NH2 Hgt.l. Noch bis zu ½200000 Verdünnung ist eine weiße Trübung bemerkbar. Bohlig. Zu neutralen Legg. fügt man etwas KOH oder K2CO3, stark alkalische oder saure Legg. versetzt man mit HCl bzw. KOH bis zur schwach alkalischen Rk. und lößt einen Tropfen HgCl2-Leg. einfallen. Bei Ggw. von NH3, entsteht ein weißer, bei Abwesenheit von NH3 und Ggw. von ixem Alkaliein gelber, bei Ggw. von Alkalikarbonat oder -borat ein roter Nd. Einbroot (J. prakt. Chem. 57, (1852) 180; J. B. 1852, 723). — Eine Mischung von 100 ccm W. mit 15 Tropfen HgCl2-Leg. <sup>11</sup>20. 15 Tropfen K4CO3 <sup>11</sup>20 feste Substanz enthaltend, bleibt bei Luftabschluß und Abwesenheit von NH3 tagelang wasserhell, trübt sich aber bei Anwesenheit von Spuren NH3. Bohlig. Dieser Zusatz von K4CO3 vermehrt auch bei freiem NH3 oder Ammonium-karbonat die Empfindlichkeit der Rk. erheblich, so daß noch <sup>1</sup>20 Milliontel nachweisbar wird; der so entstehende Nd. ist gelb und hat die Zus. NH2 Hgt. HgO. Schöven (Z. anal. Chem. 2, (1863) 330; J. B. 1863, 169). S. auch Rehsteinen Z. anal. Chem. 7, (1868) 353; J. B. 1868, 868; Wittstein (Arch. Pharm. [3] 3, (1873) 398).

b) Ammoniumadev. — Hydroxyde von K, Na, Ca Ba und MgO zersetzen unter B. von casförmigen NH3, das nach a) erkannt wird; H2PtCl6 gibt einen gelben kristallinischen Nd. von (NH3) PtCl6; Natriumkobaltinitrit und Phosphormolybelinsäure. Sonnensenen Nd. von (NH3) PtCl6; Natriumkobaltinitrit und Phosphormolybelinsäure meistallinischen Nd. welcher in SS. Alkalian and NH 1 ist. Al SO 1 fällt Ammaniumalaun.

Kaliumverbindungen: Weinsäure und Natriumhydrotartrat ergeben einen weißen kristalli-nischen Nd., welcher in SS., Alkalien und NH, l. ist; Al., SO<sub>4</sub>), fällt Ammoniumalaun; whr konz. Lagg. geben auch mit HClO<sub>4</sub> und Pikrinsäure, mäßig verdünnte mit pikrinsaurem

Na einen kristallinischen Niederschlag.

B. Quantitative Bestimmung. a) Gelöstes freies NH<sub>4</sub>. — Gravimetrisch als NH<sub>4</sub>Cl oder (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> (bez. Pt : alkalimetrisch mittels einer Mineralsäure in einer Verdünnung von etwa 2° NH<sub>4</sub> unter Ausschluß von Phenolphtalein als Indikator. Auch aus dem Spez. Gew. b) Gasformiges NH<sub>4</sub>. — Nach Absorption in verd. HCl wie bei a). — c) Gebundenes NH<sub>4</sub>. — Nach Zersetzung des Ammoniumsalzes durch eine starke Base, Abdestillation des NH<sub>4</sub> und and Auffangen in HCl wie bei a); direkte Füllung des NH<sub>4</sub> mit H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> ist möglich bei NH Cl oder solchen Salzen, die durch Abdampfen mit HCl vollständig in dieses übergeführt werden (Karbonat, Sulfid, Acetat usw).

4) Gasvolumetrische Bestimmung. — Man zersetzt freies NH, oder Ammoniumsalze

durch Natriumhypobromitleg, und milt das Volumen des entstandenen Stickstoffs. Knor

C.-B. 1860, 243; Z. anal. Chem. 25, (1886) 301); DIETRICH (Z. anal. Chem. 5, 1866 36 MELSENS (I Institut 1852, 106); DE KONINCK (Lehrb. der qual. u. quant. chem. Analyse 180

1, 336); S. RAICH (Z. physik. Chem. 2, (1888) 124).
e) Colorimetrische Bestimmung. — Sehr geringe Meugen von in W. gelöstem NH, lassich quantitativ annähernd bestimmen durch Vergleich der gelblichen Färbung, welche sich quantitativ annähernd bestimmen durch Vergleich der gelblichen Fürbung, welche Zusatz von Nesslen's Reagens herruft, mit derjenigen, welche eine NH<sub>4</sub>Cl-Lsg. von kanntem Gehalt (gewöhnlich T<sub>NH</sub>, = 0.00005 g) bei Zusatz desselben annmmt. W. A. Muz (J. Chem. Soc. (London) [2] 3, [1865) 117; Chem. N. 11, (1865) 269); Nesslan Z. in Chem. 7, (1868) 415); Chapman (Z. anal. Chem. 7, (1868) 478); Frankland u. Armster (Z. anal. Chem. 7, (1868) 749); L. W. Winkler (Chem. Ztg. 23, 454, 541, Dr. Koop (Lehrb, d. qual. und quant. Analyse (1904) 1, 335). Andere colorimetrische Verland A. O. Henner (Chem. N. 33, (1876) 186); Ilosvay de Ilosva (Bull. Soc. Paris (3, 1) (1894) 216). — Ceder die technische Unters, des flüssigen NH<sub>4</sub>, siehe Lange u. Hebtt (angew. Chem. 1897, 224); Bunte u. Eitner (Journ f. Gasbel. 40, (1897) 174); Land Hebfter (Chem. Ind. 21, (1898) 2); A. Classen (Ausgewählte Methoden d. anal. (A. (1901) 871). (1901) 871).

#### E. Ammonium und Derivate.

Beathollet bewies 1705 die wahre Zusammensetzung des NH, und bestimmte qualitativ und quantitativ. Austis (1788), H. Davy (1800), W. Henry (1809) und Berthollet bestätigten unter Verbesserung der Zahlenresultate seine Entdeckung. — Entdeckung des Sauerstoffgehaltes der fixen Alkalien durch Davy (1807), teilte derselbes daß Ammonjakgas gleichfalls O enthalte, da Eisen sich in demselben unter B. con exydiere. Bertholler 1808, Henry (1809) widerlegten diese Ansicht. - Im J. 1886 deckten ziemlich gleichzeitig Seebeck in Jena und Berzehrus mit Pontis in Stockholm B. des Ammoniumamalgams aus wss. NH<sub>3</sub> auf galvanischem Wege, etwas später to Davy dasselbe in analoger Weise aus Ammoniumsalz und zuerst mittels Kaliumama a her. Davy u. Berzelius erklärten die B. desselben durch Annahme einer Desayds: analog derjenigen der anderen Alkalien, Gay-Lussac n. Thenarn 1809, durch Aniacet von Wasserstoff.

Berzellus betrachtete dann auch seit 1820 das Ammoniak als frei von 0. E Geschichte der Chemie, III, 248 bis 249. Die Salze desselben mit Wasserstoffs wurden als wasserstoffsaures Ammoniak (NH<sub>4</sub>Cl z. B. als NH<sub>4</sub>HCl) betrachtet. Met säuren vereinigt es sich nur bei Gegenwart von 1 Mol. Wasser [(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> war 2NH<sub>4</sub>H<sub>2</sub> Ampere (Ann. Chim. Phys. 2, (1817) 6. sprach zuerst die Idee aus, daß das M. W. verbunden als Oxyd eines metallähnlichen Körpers zu betrachten sei, Berzeltes dieselbe konsequent durch das NH<sub>4</sub> hilder mit der Wesserstoffsäuse nicht zuerst w. verbunden als Oxyd eines metallannichen Korpers zu betrachten sei, Berzehtes dieselbe konsequent durch: das NH<sub>3</sub> bildet mit der Wasserstoffsäure nicht wassers Ammoniak, es verwandelt sich vielmehr durch den H der Säure in NH<sub>4</sub>, weich dann mit dem Radikal der Säure vereinigt (NH<sub>5</sub> + HCl = NH<sub>4</sub>, Cl). Tritt rumetallähnlichen Verbindung" oder dem "zusammengesetzten Metall" "Ammonium" stoff oder zu NH<sub>3</sub> Wasser, so entsteht ein "salzfühiges" Metalloxyd, ein Ammonium welches fähig ist, analog dem Kaliumoxyd, mit dem es isomorph ist, mit Sauerst besolve und der schaftlagurg Ammonium ist richtiger als "Salze zu hilden der schaftlagurg Ammonium" ist zuschlagurg ammonium ist zuschlagurg amm oxyd [(NH<sub>4/2</sub>O,SO<sub>4</sub>] analog der entsprechenden Kaliumverbindung zu betrachten de buch, 5. Aufl., 1, 8, 851). — (Ueber Kane's Amidtheorie vgl. Ann. (Pogg.) 42, (1855) Ann. (Rim. Phys. 71, (1830) 225 und 337; Ausz. J. prakt. Chem. 15, (1838) 276; f. Mag. J. 17, 120). Salze zu bilden; das schwefelsaure Ammoniak ist richtiger als schwefelsaures Amm

Die Entwicklung der Typen- und Valenzlehre führte allmählich dazu, den Swisian Ammoniak als dreiwertig, in den Salzen desselben als fünswertig anzunehmen (1886-Traité de chimie organique 4, 608, Note; Couper (Ann. Chim. Phys. [3] 53, (1858-doch sprach Kekule für diese und ähnliche Verbindungen (Lehrb. d. organ, Chim. 125, 145, 443; Compt. rend. 58, (1864) 510) nach Lothar Merer (Moderne Theories 1848 u. ff.) die Austeht aus, "daß der Zusammenhang diesen werden tigen Verbindungen nicht durch dieselbe Art von Kräften bewirkt werde, welche u Molekeln gasförmiger Verbindungen die Atome mit einauder verkettet, sondern durt Resultante aller Anziehungskräfte, welche die Atome der geschlossenen Mol. NH, au Mol. HCl ausüben. A. W. Kervle betrachtet das Ammoniumchlorid (analog PHJ)

usw.) nicht als  $\overset{H}{\underset{H}{\longrightarrow}} N < \overset{H}{\overset{H}{\overset{}{\cap}}}$  sondern als Aneinanderlagerung von  $\overset{H}{\underset{H}{\overset{}{\mapsto}}}$ 

Verbindung in Analogie mit den Doppelsalzen. Stoffen mit Kristallwasser, kurs Verbb., die man schon seit alter Zeit als Aneinanderlagerungen mehrerer in sich ges sener Molekeln ansieht."

Die Annahme von Molekülverbindungen in den Ammoniumsalzen wurde u. a. durch die Dissoziationserscheinungen derselben unterstützt (vgl. z. B. Pebal's Beweis für die Dissoziation des Salmiaks Ann. 123, (1862) 199), diejenige eines fünfwertigen Stickstoffatoms u. a. durch die Existenz der quaternären Ammoniumbasen und die Untersuchungen von V. Mayer u. Lecco (Ber. 8, (1875) 233, 936); Ladenburg (Ber. 10, (1877) 43, 309, 561, 964, 1152, 1634); Lossen (Ann. 181, (1876) 364) u. a., ferner durch die Isomorphie der Ammonium- und Kaliumsalze und andere Gründe.

In neuester Zeit werden schließlich die Ammoniumsalze als Verbb. von NH<sub>3</sub> mit Säuren in der Weise aufgefaßt, daß der Stickstoff des NH<sub>3</sub> und ebenso der Wasserstoff des Chlorwasserstoffs freie "Nebenvalenzen" gegenseitig absättigen. A. Wennen (Ann. 322, (1902) 261; Ber. 36, (1903) 147; ferner "Neuere Anschauungen auf dem Gebiete der anorg. Chemie" 1906, F. Vieweg u. Sohn, Braunschweig, Seite 96) gibt demgemäß z. B.

H-N...H-Cl als Formel für Ammoniumchlorid. -

I. Ammonium. — Die Darstellung desselben als solches ist bislang nicht gelungen Versuche, die zu demselben führen sollten: a) Aus Ammoniumamalgam. - Bildung. 1. Auf galvanischem Wege. a) Man bringt konz. wss. NH<sub>8</sub> in den Kreis der Volta'schen Säule, so daß Quecksilber als Kathode mit ihm in Berührung ist. Berzelius n. Pontin (Gilb. 6, (1800) 260). b) Man elektrolysiert auf ähnliche Weise eine Schale von Ammoniumkarbonat (oder Chlorid), H. Davy, Sulfat, GAY-LUSSAC u. THENARD, oder Phosphat), in der sich das mit der Kathode verbundene Hg befindet, und welche auf einer als Anode dienenden Metallplatte ruht. SEEBECK (A. Gehl. 5, 482). Es entwickelt sich am + Pole Sauerstoff oder bei NH<sub>4</sub>Cl Chlor und am — Pole fast kein Gas. — c) Man stellt in eine Glasschale ein aus dem Boden einer Thonzelle gebildetes Schälchen auf ein niedriges Dreieck, gießt in beide Gefäße Quecksilber, darüber eine Lsg. von NH, Cl und taucht den +Pol einer Batterie von 6 bis 10 Grove'schen Elementen in das Quecksilber der Glasschale, den -Pol in das des Thonschälchens. Das Anschwellen erfolgt am -Pol langsam und ohne Gasentwicklung, so lange der Punkt der Sättigung nicht erreicht ist. Landolt (Ann. Suppl. 6, (1868) 346; J. B. 1868, 181). Wird hierbei mit Quecksilber getränkter Platinschwamm statt des Quecksilbers angewandt, so entwickelt sich nur Gas, ohne daß Amalgam gebildet wird. WETHERILL (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 40, (1865, 160; J. B. 1865, 277). — 2. Man bringt Kalium-, Natrium- oder Bariumamalgam mit einem befeuchteten Ammonium-Salze (ein trockenes wird auch nach Pfell u. Lippmann (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 42, (1866) 72; J. B. 1866, 144) und nach Proude u. Wood (Chem. N. 73, (1896) 54) nicht zersetzt), oder seiner wss. Lsg., oder mit konz. wss. NH<sub>3</sub> zusammen. H. Davy (Phil. Trans. 1808, 353; 1810, 55; Gilb. 33, 246; 37, 183). KHgx + NH<sub>4</sub>Cl = (Phil. Trans. 1808, 353; 1810, 55; Gilb. 33, 246; 37, 183). KHgx + NH<sub>4</sub>Cl = NH<sub>4</sub>Hgx + KCl. Hierbei bleibt etwas K oder Na im Ammoniumamalgam und macht es haltbar. H. Davy. Nach J. Proude u. W. H. Wood (Chem. N. 73, (1896) 54); C.-B. 1896, I. 639) liefert wss. NH<sub>5</sub> mit Natriumamalgam kein Ammoniumamalgam; auch bei Verwendung absolut alkoh. Lsgg. von Ammoniumalzen findet keine B. von Ammoniumamalgam statt. — Natriumamalgam wirkt kräftiger auf NH<sub>4</sub>Cl als Kaliumamalgam. Man erhitzt ein T. Na mit 100 Tln. Hg unter Steinöl, bis sich das Amalgam gebildet hat, stellt dasselbe hin, bis Nadeln daraus angeschossen sind, gießt den flüssig gebliebenen Teil ab, und über das nadelförmige Amalgam in einem Uhrglase eine dünne Schicht gesättigter NH<sub>4</sub>Cl-Lösung. Böttgam (J. prakt. Chem. 1, 1834, 302; 3, (1834) 281). Bei der larstellung eines Ammoniumamalgams bei Ggw. eines anderen Metallamalgams ist die Beständigkeit jenes geringer, als wenn es ohne Zusatz des Metalls gewonnen wurde und bei Ggw. einer Spur von Pt im Hg entsteht überhaupt kein Amalgam. Elektronegative Metalle vermindern die Beständigkeit des Ammoniumamalgams stärker als elektropositivere, jedoch nicht im graden Verhältnisse zu ihrer Stellung in der Spannungsreihe. S. Michaud (Americ, Chem. J. 16, (1894) 488; Ber. 28, (1895) c. 373. — Die gesättigte Lösung von salzs. Trimethylamin verhält sich wie NH<sub>4</sub>Cl, das schwammige Amalgam zerfüllt jedoch sehr schneil unter Wasserstoffentwicklung. Prehl u. Lippmans. Nach Landolt bildet die salmiakfreie Lösung kein Amalgam. Gesättigte Lösungen von salzs. Anilin, Coniin, Morphin oder Chinin, sowie von essigs. Rosanilin bewirken mit Natriumamalgam reichliche Wasserstoffentwicklung, ohne Amalgam zu bilden. Prehl u. Lippmans. Dagegen bildet reines ammoniakfreies oxals. Methylamin nach (1) und beim Schütteln oder Erwärmen nach Gmelin-Friedheim, I. Bd. 1. Abt. 7. Aufl. (2) einen dem Ammoninmamalgam ganz ähnlichen Körper. Wetheritt Americ. J. 68, (Sill.) [3] 1, (1871, 369; Chem. Centr. 1871, 357).

In allen diesen Fällen schwillt das Quecksilber bis zum 5-fachen, GAY-LUSSAC u. THENARD (Recherches 1, 52; Gilb. 35, (1810) 133; 36, 217) zum 5bis 10-fachen, H. Davy, zum 20-fachen Volum an Böttger. - Unter 0° erstarrt es und kristallisiert in Würfeln. H. Davy. Durch ein verdunstendes Gemenge von festem CO, und Aether stark abgekühlt, wird es unter Volumverminderung aber ohne Gasentwicklung spröde. von dunkelgrauem, wenig glänzendem Bruch und hält sich in diesem Zustands unzersetzt, entwickelt aber beim Auftauen Gas. Grove (Phil. Mag. J. 19, 98; Ann. (Pogg.) 49, (1840) 210). — Bei gewöhnlicher Temperatur hat es Butterkonsistenz, die Farbe des Quecksilbers, ist leichter als W. und zeigt sich nach (1, a) erhalten baumförmig kristallinisch. Berzehlus.

Das Amalgam zerfällt, sich selbst überlassen, bald in Quecksilber und in ein Gemenge von 2 Vol. Ammoniakgas und 1 Vol. Wasserstoff.

Durch Elektrizität gebildetes Amalgam zerfällt in 1 Vol. Quecksilber auf 4 Vol. Ammoniakgas und 2 Vol. Wasserstoff. II. Davy. Also auf 75333 T. Quecksilber 17 I. Ammoniak und 1 T. Wasserstoff. Durch Kalium erzeugtes Amalgam, dessen Volum da 5-fache des angewandten Quecksilbers beträgt, zerfällt bei der Zersetzung in 1 Vol. Quecksilber auf 3.47 Vol. Wasserstoff und 8.67 Vol. Ammoniakgas, oder dem Gewicht nach a 1800 T. Quecksilber auf 1 T. Stickstoff und Wasserstoff. Gay-Lussac u. Thenand. Nach (1, c) dargestelltes, rasch mit kaltem Wasser gewaschenes Amalgam gab mit fill auf 1 Vol. Wasserstoff 2.15 bis 2.4 Vol. Ammoniak. 100 T. Quecksilber nahmen bei verschiedenen Versuchen 0.054 bis 0.09 Tl. Ammonium auf. Landout.

Die Zersetzung erfolgt nicht in dem durch festes CO<sub>2</sub> stark abgekühlten Ammeniunamalgam, Grove; aber sie erfolgt bei —29 so sehnell wie bei gewöhnlicher Temperaus. H. Davy. — Pas durch Elektrizität erzeugte Amalgam zersetzt sieh, sobuld der Stemausgeschaltet wird. Benzelius; das durch K oder Na dargestellte hält sieh länger, wel 4 noch etwas von diesen Metallen enthält. Gay-Lussac u. Thenard. Besonders haltbar 38 es, wenn es in ein mit Wasserstoff gefülltes Gefüll eingeschlossen wird. Berzulus - Die Zersetzung erfolgt auch unter fettem Oel. H. Davy. — Sie wird befördert durch Schütteln des Körpers für sich oder mit Hg, durch Berührung mit Steinöl und vorzighen mit A. oder Ae. GAY-Lussac u. Thenard. Beim Pressen entweichen Gasbläschen und metallisches Quecksilber bleibt zurück. WETHERILL.

Bei der Zersetzung an der Luft treten dieselben Erscheinungen ohne Absorption vot O oder B. von Ammoniumkarbonat auf. Wasser bildet Hg, wss. NH<sub>2</sub> und H; mit graförmiger HCl entsteht NH<sub>4</sub>Cl und H, mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Ammoniumsulfat. S und Quecksiber. H. Davy. Es wirkt ungleich den Amalgamen des K oder Na nicht reduzierend auf AgN<sub>1</sub> CuSO<sub>4</sub> oder Fetl<sub>3</sub> sondern zerfällt in gewöhnlicher Weise, Landolf, im Gegensutz at den Angaben von Klauer (Ann. 10, 1834) 90, und Böttger (Ann. 12, (1834) 240, Nach Gunning (Ber. 3, 1870) 19) kann hieraus jedoch nicht der Schluß gezogen werda, daß NH<sub>4</sub> nicht als solches im Amalgam vorhanden sei, vielmehr nur der, daß es wis k und Na eher das W. als gelöste Salze zersetzt. Wetteralle betrachtet das Amalgam und handen sei, vielmehr nur der, daß es wis k und Na eher das W. als gelöste Salze zersetzt. Wetteralle betrachtet das Amalgam und handeling das Greensessen betrachtet das Amalgam und handeling das Greensessen betrachtet das Amalgam ber und Na eher das W. als gelöste Salze zersetzt. Wetherill betrachtet das Amalgam dur als aufgeblähten Quecksilberschaum, u. a. weil man durch Druck das Gas auspressen kann; so auch Prell u. Liphann, weil die substituierten, bei gewöhnlicher Temperatur fest der flüssigen Ammoniake keine Amalgame bilden (s. o.) und Seely (vgl. unten). — für die entgegengesetzte Ansicht, daß das Amalgam eine wirkliche Metallegierung ist, spritt zuerst, daß nach allen Beobachtern Wasserstoff und Ammoniak in dem Amalgam inner im Volumverhaltnis 1:2 vorhanden sind, daß es nach Davy und Berzelius zu kristalissieren vermag, ferner nach Gallatin (Phil. Mag. [4] 38, (1869) 57; J. B 1860, 228, daß er durch Zersetzung des Amalgams freiwerdende Wasserstoff in in statu nascendi befinden. indem er mit gewöhnlichen Phosphor (nicht selbstentzundlichen) Phosphorwasserstoff biedt, während freier Wasserstoff nicht auf Phosphor einwirkt. Auch läßt sich nach Gallande auf ähnliche Weise wie das Ammoniumquecksilber ein Ammoniumwismut darstellen. Dasselbe entwickelt unter W. ebenfalls NH<sub>a</sub> und H und liefert über H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet das 27 fnehe seines Volumens an aus H und N bestehendem Gase. — Das bei der Elektrolie eines mit NH<sub>4</sub>Cl versetzten Ferrosalzes von Maidischen (J. B. 1861, 304) erhaltene Ammoniumeisen (mit 1.50% NH<sub>4</sub>) ist nach Krämen (C.-B. 1861, 273) Stickstoffeisen.

CÖHN (Z. anorg. Chem. 25, (1900) 430) fand ferner, daß das Amalgan aus den Lsgg. der Salze von Cu, Cd und sogar von Zn die Metalle ausscheidet, wenn man die Versuche Landolt's mit der Abänderung ans

führt, daß man das Ammoniumamalgam durch Elektrolyse unter Kühlung herstellt und dasselbe sehr rasch in die Lsgg. der Schwermetallsalze einträgt,

Eine weitere Stütze für die Existenz von NH, im Ammoniumamalgam sind die Resultate, welche Cohn bei den Messungen des kathodischen Zersetzungspunktes bei diesem Amalgam erhielt. Die erhaltenen Werte zeigen völlige Uebereinstimmung mit denen, welche bei den Alkaliamalgamen zu beobachten sind. Nach Cöhn kann eine Vereinigung des Quecksilbers mit NH3 und H keinesfalls derartige Zersetzungspunkte besitzen.

LEBLANC (Z. physik. Chem. 5, (1890) 467) elektrolysierte Ammoniumsalzlösungen unter Anwendung von Quecksilberelektroden und verglich die entstehende Polarisation sowohl mit derjenigen, welche entstand, wenn er Alkaliamalgame in gleicher Weise darstellte, als auch mit derjenigen, welche sich bei bloßer Wasserstoffentwicklung an der Quecksilberkathode zeigte. Die beim Ammoniumamalgam erhaltenen Werte entsprechen denen von Alkaliamalgam, sprechen also für die Existenz des Radikals NH4, nur erfolgt der Potentialabfall nach der Stromöffnung beim Ammoniumamalgam weitaus rascher. Nach Сöнк (Z. anorg. Chem. 25, (1900) 430) ist diesen Verss, nicht zu viel Wert beizulegen, weil die Resultate derartiger Polarisationsmessungen bei Gasbeladungen je nach dem Entwicklungsdruck sehr variieren. — Durch die Bestimmung der elektromotorischen Kraft eines Daniellelementes, in welchem das Zn durch das Amalgam ersetzt worden war. konnte auch Pocklington (Z. Elektrochem. 5, (1898 99) 139) nachweisen, daß das Ammoniumamalgam im Momente des Entstehens ein Amalgam des freien Radikals Ammonium ist, welches sich schnell in Hg, H und NH<sub>3</sub> zersetzt. Diese Gase bilden auf dem ersteren den "Schaum", der allgemein als das Amalgam angesehen wurde.

Von Seely (Chem. N. 21, (1870) 265; 22, (1870) 217; 23, (1871) 169) und Routledge (Chem. N. 26, (1872) 210) wurde beobachtet, daß in bezug auf seine Zusammendrückbarkeit das Ammoniumamalgam dem Mariotteschen Gesetz gehorcht. Die daraus gezogene Folgerung, das Amalgam müsse demnach ein Gas enthalten und somit könne das Ammonium, falls es überhaupt enthalten ist, keinesfalls metallischen Charakter besitzen, ist deshalb nicht einwandfrei, weil, wie aus den Verss. von Leblanc sowie von Conn bestimmt hervorgeht, das Ammonium im Amalgam äußerst unbeständig ist, und deshalb bei den von Seely und von Routledge angestellten Ver-

suchen möglicherweise bereits in NH3 und H zersetzt war.

Moissan hat (Bull, Soc. Puris [3] 27, (1902) 714) eine Lsg. von NH<sub>4</sub>Cl oder NH<sub>4</sub>J in flüssigem NH<sub>3</sub> mit Natriumamalgam behandelt und ein Amalgam erhalten in Walsham NH<sub>4</sub> mit Natriumamalgam behandelt und ein Amalgam erhalten, in welchem  $\rm NH_3$  und H bei  $-39^\circ$  in konstantem Verhältnis stehen, welches ferner durch Zersetzung unter Abschluß von Wasser bei gewöhnlicher Temperatur sein Volumen um das 30-fache vermehrt und genau 2 Vol. NH3 auf 1 Vol. H entwickelt.

β) Aus Natriumammonium und Ammoniumchlorid. — Aus flüssigem NH<sub>3</sub> und den Alkalimetallen entstehen nach Weyl (Ann. (Pogg.) 121, (1864) 601; 123, (1864) 350) Verbindungen, welche als substituiertes NH<sub>4</sub> zu betrachten sind, z. B. (KNH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(K<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>3</sub> usw. (s. bei den Metallen), nach Serly (Chem. N. 22, (1870) 217; 23, (1871-189) Lösungen der Metalle in NH<sub>4</sub>. Bei einem Ueberschusse von flüssigem NH<sub>4</sub> entsteht schließlich blaugefärbtes (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, welches auch gebildet wird, falls (NaNH<sub>3</sub>)<sub>4</sub> und NH<sub>4</sub>Cl bei Ggw. von flüssigem NH<sub>4</sub> aufeinander wirken nach: 2[Na(NH<sub>3</sub>)] + 2NH<sub>4</sub>Cl = (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub> + 2[NH<sub>3</sub>,NaCl]. Es zerfällt im Verlaufe weniger Stunden in tropfbar flüssiges NH<sub>4</sub> und H. (Weyl.) Nach Kern (Chem. N. 32, (1875) 152) ist das Wasserstoffammonium inchts anderes als NH<sub>4</sub>Na.

y) Aus Ammoniumchlorid und Zink-Eisen. — Ein Gemenge von NH, Cl und einer Legierung von Zink und Eisen wird in dem einen Schenkel einer zugeschmolzenen Knieröhre erhitzt; in dem Hg der anderen wird bei genügend starkem Druck Ammoniumamalgam gebildet. Warren (Chem. N. 55, (1887) 38; Ber. 20, (1887) 98).

d) Elektrolysiert man eine Lsg. von NH, J in flüssigem NH, so entsteht am negativen Pol trotz Anwendung sehr starker Kühlung (bis -95) und eines Druckes von 60 Atmosphären nur Wasserstoff; das NH, is also bei dieser Temperatur und diesem Druck schon nicht mehr existenz-

fähig. Ruff (Ber. 34, (1901) 2604).

II. Ammoniumoxyd. — Ein (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>O ist unbekannt, dagegen existieren (KNH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>O (Vgl. II, 1) und ähnliche Körper.

MAUMENE (Bull. Soc. (Paris) [2] 49, (1888) 850; Ber. 21, (1891) 703 Ref. will ben Erwärmen gleicher Mengen (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und Uebermangans, in wss. Lsg. eine Verb. (NH<sub>84</sub>) erhalten haben, die er "Protoxyd des Ammoniaks" oder "Chydrazain" neunt.

III. Ammoniumhydroxyd. — Nach vielfach verbreiteter Anschauung ist in der wss Mi-Flüssigkeit die Verb. NH<sub>4</sub>OH, A m m on i um h y drox y d, vorhanden, die in ihrem chem Verbalten den Alkalihydroxyden an die Seite zu stellen ist. Für die Existenz einer solchen riusigkeit die vero. NH<sub>1</sub>OH, Ammonium nydroxyd, vornanden, die in intem einen verhalten den Alkalihydroxyden an die Seite zu stellen ist. Für die Existenz einer solcher Verb. spricht die Leitfähigkeit der verdünnten NH<sub>3</sub>-Lsg. [S. über diese: W. Ostwaid J. prakt. Chem. [2] 33, (1886) 352); Kohlausen (Ann. Phys. Beibl. 9, (1885) 436); Golschundt (Z. anorg. Chem. 28, (1901) 97)], ferner die Abweichungvom Henry-Daltoxiche Gesetz, welche bei der Absorption von NH<sub>3</sub> durch W. zu beobachten ist, Roseon u. Dittera (Ann. 110, (1859) 140; 112, (1859) 389), die Existenz von Tetralkylammoniumhydroxylden auch die B. von Ammoniumanalgam bei der Elektrolyse derselben mit einer Queskalben Kathode. Aber wenn sie auch das chem. Verhalten des was NH, in mangher Beziehung. Kathode. Aber wenn sie auch das chein. Verhalten des was. NH3 in mancher Beziehung gut zu erklären vermag, so ist doch höchst wahrscheinlich, daß eine B. von NH OH owss. NH, nur in sehr geringem Maße auftritt.

Die vergleichsweise geringe elektrische Leitfähigkeit (Bouts (Comp. rend. 99, (1885) 30) der Fl. kann zweierlei Ursachen besitzen. Entweder ist die Verb. NH<sub>4</sub>OH zwar in wesentlicher Menge vorhanden, aber nu sehr wenig dissoziiert; oder sie ist, analog den Ammoniumsalzen. norma dissoziiert, jedoch nur in sehr geringer Menge vorhanden. Frenzei & anorg. Chem. 32, (1902) 319) entscheidet sich aus verschiedenen Gründel für die letztere Annahme; er führt zur Begründung u. a. thermochemisch Daten an, sowie in erster Linie auch das rasche Nachlassen der Steigerung der Leitfähigkeit bei Zusatz von W. zu flüssigem NH, nach anfänglich

starker Leitfähigkeitszunahme.

Verss. von Hantzsch u. Sebald (Z. physik. Chem. 30, (1899) 258) über die Verteilung von dreifach alkyliertem Ammoniak NR, zwischen W. und organischen Lösungsmitteln weisen darauf hin. daß NR, mit W. eine nut ganz lockere Verb. NR<sub>8</sub>.H<sub>2</sub>O gibt, die bei gewöhnlicher Temperatur bereit zerfällt.

Nach Tommasi (Compt. rend. 98, (1884) 812) ist die beobachtete Ver bindungswärme des hypothetischen Ammoniumhydroxyds erheblich niedrich

als die Berechnung ergibt.

Wasserdampf von 100° mischt sich mit NH<sub>3</sub>-Gas von derselbet
Temperatur ohne Kontraktion; bei dieser Temperatur bildet sich som kein Ammoniumhydroxyd. PLAYFAIR u. WANKLYN (Chem. Soc. Qu. J. 13 (1861) 142; J. B. 1861, 25).

CAILLETET u. BORDET (Compt. rend. 95, (1882) 58) beobachteten. dal weiße Nebel entstehen, wenn man eine gesättigte NHa-Lsg. mit NH,-hall unter Druck zusammenbringt und erklären diese Erscheinung durch Ar

nahme der B. von Ammoniumhydroxyd.

Nach Beobachtungen von Knour (Ber. 32, (1899) 729) über die Addition von Aethylenoxyd an NH, scheinen in der wss. Lsg. nicht nur die foud

NH, and OH, sondern auch NH, oder NH, OH vorhanden zu sein. IV. Ammoniumhyperoxyd. (Nomenklatur nach Melikoff u. Pissus Jewsky). a) Wasserfreies. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Man läßt auf eine kölläth. Lsg. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (aus käuflichem Wasserstoffsuperoxyd durch Extrahlem mit trockenem Aether, wiederholtes Trocknen und Eindampfen, eine M -18 bis - 20° abgekühlte, gesättigt äth. NH<sub>8</sub>-Lsg. einwirken, wob man sofort einen Ueberschuß von NH3 zusetzt. Es fällt eine schwere Fl. aus, die, in eine Kältemischung von Schnee und CaCl2 gestellt, bei etwa -40° nach einiger Zeit zu einer kristallinischen Masse erstarrt. Die Kristalle werden einmal mit trocknem Ae. gewaschen, auf Thon in ein durch die genannte Kältemischung abgekühltes Gefäß gelegt und mit dem

Platinspatel abgepreßt.

Kristallisiert im regulären System. Zerfließt bei gewöhnlicher Temperatur und dissoziiert in NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, zuletzt unter lebhafter O-Entw. und spurenweiser B. von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Bei — 40° langsame Dissoziation in NH3 und H2O2. Reagiert stark alkalisch und zieht an der Luft lebhaft CO, an. L. in A. bei niedriger Temperatur, schwerer l. in Ae. unter teilweisem Zerfall; in gekühltem Lg. fast unl. Erzeugt wie H2O3 auf der Haut weiße Flecken. Mit KOH entwickelt es NH, unter Aufbrausen; mit verd. H2SO4 bildet es H2O2. Melikoff u. Pissarjewsky (Z. anorg. Chem. 18, (1898) 89; J. russ. phys. Ges. 30, (1900) 479; Ber. 30, (1897) 3144; 31, (1898) 152 und 446).

		MELIKOPP U.	PISSARJEWSKY.
$H_2O_2$	66.66	66.66	67.14
NH <sub>3</sub>	38.33	33.77	32.40
(NH.),O.,H.O.	100 00	100.33	99.54

b) Wasserhaltiges. — Unter wenig von den obigen abweichenden Arbeitsbedingungen entstehen die Verbb. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>O und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,10H<sub>2</sub>O. Melikoff a. Pissarjewsky. Ueber das Verhalten verd. Lsgg. von NH<sub>4</sub> gegen H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> vgl. S. 44. V. Ammoniumsalze, a.) Bildung und Darstellung. — α) Durch Zusammenbringen von gasförmigem oder wss. NH<sub>8</sub> oder Ammoniumkarbonat mit Näuren. Nach Thomson (Ber. 4, (1871) 308) findet beim Neutralisieren von wss. NH<sub>4</sub> mit SS. Koutraktion statt. Die Neutralisationswärme des NH<sub>5</sub> beträgt für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 28150 Kal., für HCl 24540 Kal. Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 13, (1876) 241. S. auch Berthelot (Compt. rend. 73, (1871) 745, 864, 951, 1003, 1050). Flüssiges NH<sub>5</sub> bei —65° auf viel konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gegossen, mischt sich nicht damit und reagiert erst allmählich mit geringer Heftigkeit. Loir u. Drion (Bull. Soc. (Paris) 1860, 186). - 3) Durch Behandeln von Lsgg. der Salze der Erden, des Cr, Fe, In, Pb, Bi u. a. m. mit wss. NH3, wobei Fällungen von Hydroxyden oder basischen Salzen dieser Metalle entstehen. Die l. Salze des Ba, Sr, Ca u. a. m. können durch (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> unter B. von Ammoniumsalzen zers. werden.

b) Eigenschaften. — Die Ammoniumsalze entsprechen in ihrer Zusammensetzung denjenigen der Alkalimetalle; sie sind kristallisierbar, isomorph mit den Kaliumsalzen, farblos, falls die S. ungefärbt ist, reagieren schwach sauer, neutral oder alkalisch und schmecken meistens stechend salzig. Karbonat, Borat, tertiäres Phosphat und Sulfid riechen bei gewöhnlicher Temperatur nach Ammoniak. Die Halogensalze des Ammoniums, sowie die Sauerstoffsalze mit flüchtiger Säure verflüchtigen sich bei genügend hoher Temperatur ohne Rückstand; diejenigen mit nicht oder schwer flüchtiger S. hinterlassen entweder das Oxyd (P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>,B<sub>2</sub>O<sub>8</sub>), oder das NH<sub>5</sub> wirkt unter B. von W. und N reduzierend auf die S. z. B. CrO<sub>3</sub>. Noch andere Ammoniumsalze, besonders die der organischen SS., erzeugen beim Erhitzen unter Austritt von W. Amide oder Nitrile. NH, NO, zerfällt in N und W., NH, NO, bildet N,O; Karbonat: Carbamat und Harnstoff; Acetat und Benzoat erzeugen Acetamid und Benzamid, oder bei weitergehender Wasserbildung Acetonitril und Benzonitril; Oxalat bildet

Cyan, Formiat Cyanwasserstoffsäure.

Bei der Elektrolyse von NH<sub>4</sub>Cl in wss. Lsg. tritt am positiven Pol Cl, am negativen H und NH<sub>3</sub> auf. Hisingen u. Benzelius. Setzt man eine aus NH, Cl geformte befeuchtete Schale auf ein mit dem positiven Pol verbundenes Platinblech und füllt sie mit Hg, in welches der negative Pol taucht, so schwillt das Hg, unter Entw. von Cl an der positiven

Platinplatte, zu Ammoniumamalgam vom fünffachen Volum an und seine Vegetationen fressen sich in NH, Cl hinein. Beim Geffnen der Kette fällt das Amalgam sogleich zu Hg zusammen. Aehnlich verhält sich eine befeuchtete Schale von Ammoniumkarbonat mit Hg gefüllt. H. Davr Gib. 33. (1809) 247. SEEBECK N. Gold. 5. 482. Vgl. S. 225. — Was NH, SO, zeriell: am negative Pol in H and trains NH, am pointen Pol wird bei Anwendung von Eisenam negativet Poi in H und trees No., am positiven Po wird tei antending von Lisenelektr den Fe, SO., gebildet und erst später samerstellentwickelt. Historie u Bertellets.
Die Gase entralten keinen freez N. Boussons Poll. Soc. Puro [2] 11. 35: 12. 45; J. B.
1809, 152. NH, NO, liefem im geschu krener Zustande an der Katt sie H mit wenig N.
im gebisten Zustande an der An de O. an der Katt de H. nus den mit etwas N.
Faravar. In was NH, NO, entwickelt der positive Eisendraht O. etwillert und liest sieh. der negative Eisendraht entw. kein tras, doch sammelt sich um ihn NH1. Histnigen u.

Viele Ammoniumsalze, selbst NH, Cl. verlieren bei gewöhnlicher Temperatur an der Luft und besonders leicht beim Abdampfen ihrer wss. Lsg. einen Teil des NH<sub>2</sub>. So verhalten sich nach Glaberove J. B. 1859, 118 auch das Sultat. Grahet und Citrat, nach Bertove Wien. Abril Ber 57 1888 [2] 20; C.B. 1868 376; J. B. 1868 869 auch des Nitrat und die Ammeniumsalze vieler organischer Staren. S. bei den einzelnen Salten. Saute Leare Chem. N. 29, 1874 256

Fixe Alkalien. Erdalkalien. Bleioxyd und andere nach der Formel M.O oder MO zusammengesetzte Basen entwickeln beim Zusammenreiben mit festen, oder beim Vermischen mit wss. Ammoniumsalzen NH2 vgl. d. Bd. Seite 203): so können Ammoniumdoppelsalze oder Metallammoniake entstehen. Die Sesquioxyde zers in W. gelöste Ammoniumsalze nicht; beim Glühen mit NH,Cl bilden einige von ihnen Chlorid, wohl unter gleichzeitigem Auftreten von NH2. - Einige Borate, tertiäre und sekundare Phosphate. K. CrO, und andere Chromate entwickeln beim Kochen mit was Ammoniumsalzen NH<sub>2</sub>. Bolley (Ann. 68, (1848) 122); Woodcock (Chem. Soc. [2] 9, 785). — Eine Mischung von Kalk und Schwefel entwickelt Ammoniumsulfid. Mit Fe. Zn. am besten mit Zink-Eisen in Berührung entwickeln in W. gelöste Ammoniumsalze bei gewöhnlicher Temperatur oder rascher bei 40° Wasserstoff bei Anwendung von 63 g (NH<sub>4</sub>) 80<sub>4</sub> mehr als 12 l). NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> entwickelt unter denselben Umständen N<sub>2</sub>O. LORIN (Bull. Soc. (Paris) [4] 4, (1865) 429; Ann. 139, (1866) 372; J. B. 1865, 124).

Die einfachen Ammoniumsalze sind in W. fast alle II. Ihre Beschreibung siehe bei den einzelnen Sauren bzw. Salzen. Ueber die Reaktionen vgl. d. Bd. S. 222. Mit vielen Metallsalzen geben die Ammoniumsalze Doppelsalze oder komplexe Verbindungen. Vgl. d. Bd. S. 222. —

VI. Stickstoffammonium, stickstoff wasserstoff suures Ammonium, N.H. -Am besten durch Einleiten von NH<sub>4</sub>-Gas in eine alkoh. Lsg. von Diazohyppuramid und Fällen mittels Ae. (URTIUS (Ber. 24. (1891) 3341). - Es bildet aus W. kristallisiert große wasserhelle Prismen, die an der Luft trübe werden, falls durch Ae. aus der alkoh. Lsg. gefällt, winzige, anisotrope Nädelchen, aus A. kristallisiert derbe, farblose, große Blätter, welche aus treppenförmig oder fächerförmig grappierten Kristallindividuen bestehen, die in dieser Anordnung dem NH,Cl täuschend ähnlich sind. CURTIUS (Ber. 24, (1891) 3341); CURTIUS U. RISSOM J. prakt, Chem. [2] 58. 1898 261). - Ll. in W. and 80% igem A., swl. in absolutem A., unl in Ac and Benzol. — Reagiert schwach alkal., ist nicht hygroskopisch. —  $F = 160^{\circ}$ : beginnt bei dieser Temperatur zu sieden und zu sublimieren. Die Dämpfe sind sehr giftig. Ungemein flüchtig. Schon bei Zimmertemperatur ver-flüchtigen sich die Kristalle langsam, indem sie zunächst trübe werden und nach einigen Tagen völlig verschwinden. Auch der letzte Rest von ihnen entwickelt beim Uebergießen mit Mineralss, unveränderte N. H.

1 1,

Curtius u. Radenhausen (J. prakt. Chem. [2] 43, (1891) 207). Durch gelindes Erwärmen im Reagensrohr auf wenig mehr als 100° läßt es sich wie NH, Cl von einer Stelle zur anderen sublimieren. Bei schnellem Erhitzen im offnen Reagierrohr explodiert es äußerst heftig. Curtius (Ber. **24.** (1891) 3341). Bildungswärme:  $4N + 4H = N_4H_4$  (krist.) -25.3 Kal.: (gelöst) -32.3 Kal. — Neutralisationswärme:  $N_nH$  (verd.) +  $NH_g$  (verd.) =  $N_4H_4$  (verd.) + 8.2 Kal. — Lösungswärme: -7.08 Kal. Verbrennungswärme:  $N_4H_4$  (krist.) + $O_2$  =  $2N_2$  +  $2H_2O$  + 163.8 Kal. für konst. Vol., + 163.3 Kal für konst. Druck. Berthelot u. Matienon (Compt. rend. 113, (1891) 672; J. B. 1891, 239). Siehe auch R. Bach (Z. physik. Chem. 9, (1892) 241; J. B. 1892, 364).

Beim Elektrolysieren der wss. Lsg. scheidet sich an der Platinanode Stickstoff, an der Kathode Wasserstoff neben freiem NH, ab. W. HITTORF

(Z. physik. Chem. 10, (1892) 593).

Ueber das Spektrum der Verb. siehe Currius u. Rissom (J. prakt. Chem. [2] 58, (1898) 261),

Bei der Explosion erzeugt das Stickstoffammonium Pressionen, welche denen der Schießbaumwolle nahe kommen. Explosionstemp. 1350 bis 1500°. Der Zerfall findet im wesentlichen nach der Gleichung statt: 2N,H, 3N<sub>2</sub> + H<sub>2</sub> + 2NH<sub>3</sub>; vom Ammoniak zersetzen sich nur 11 bis 20°, 1 kg des Salzes entw. 1148 l Gas, reduziert auf 0° und 760 mm Druck. die größte bisher beobachtete Gasmenge, die ein Sprengstoff entwickelt. Berthelot u. Vielle (Ann. Chim. Phys. [7] 2, (1894) 339; C.-B. 1894, II, 2281.

Die Best. der Dampfdichte in der Barometerleere und bei 100° ergab die Hälfte der berechneten Zahl. Der Wert entspricht also einer vollkommenen Dissoziation in NH, und N.H. ('URTIUS u. RISSOM (J. prakt. Chem. [2] 58, (1898) 261).

### STICKSTOFF UND SAUERSTOFF - STICKSTOFF, SAUERSTOFF UND WASSERSTOFF.

## 834

# A. Hydroxylamin. Oxyammoniak, NH,OH.

W. Lossen. Berl. Akad. Ber. 1965, 359; J. pvakt. Chem. 96, (1865) 462; J. B. 1965, 157; Zeitschr. Chem. [2] 4, 303; C.-B. 1869, 346; Zeitschr. Chem. [2] 4, 399; C.-B. 1869, 353; Ann. Suppl. 6, 220; Ann. 160, (1871) 242; C.-B. 1871, 756; Ann. 175, (1875) 271; J. B. 1875, 170; Ber. 8, (1875) 357; J. B. 1875, 171; Ann. 186, (1877) 1; J. B. 1977, 450.

E. Ludwig u. Tri. Hein. Ber. 2, (1868) 671; Zeitschr. Chem. [2] 6, 211.

E. Freny. Compt. rend. 70, (1870, 61 und 1207; Zeitschr. Chem. [2] 6, 138 u. 407.

E. J. Maumeré. Compt. rend. 70, (1870) 147; C.-B. 1870, 199; Zeitschr. Chem. [2] 6, 187; Monit. sc. [3] 12, (1882) 467; J. B. 1882, 238.

V. Meyer. Ann. 175, 1875) 141; J. B. 1875, 172; Ber. 8, (1875) 215; J. B. 1975, 251; Ann. 180, (1876) 170; J. B. 1870, 384; Ber. 9, (1876) 701; J. B. 1876, 345; Ann. 264, (1891) 126; J. B. 1891, 421.

E. Divers. J. Chem. Soc. (London) 43, (1883) 443; J. B. 1883, 303; J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 597; J. B. 1895, 412; J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 48; J. B. 1887, 401; Ber. 20, (1887) 1992; J. B. 1887, 419; C.-B. 1897, I. 31.

Lobey de Brun. Rec. trav. chim. Pays-Bas 10, (1891) 100; 11, (1892) 18; J. B. 1991, 421; J. B. 1892, 577; Ber. 27, (1894) 967.

L. Crismer. Bull. Soc. (Paris) [3] 6, (1891) 793; J. B. 1891, 793; J. B. 1890, 478.

J. W. Brun. Ber. 26, (1893) 2508, 2514; J. B. 1893, 335, 918; Ber. 27, (1894) 1347; C.-B. 1894, II. 16; Ber. 32, (1899) 507; C.-B. 1899, I. 818.

F. Raschie. Monit. sc. [4] 1, (1887) 1326; J. B. 1887, 2542; Ber. 32, (1899) 394; С.В. 1899, 1. 725.

S. Tanatar. Ber. 26, (1893) 764 Ref.; Journ. russ. phys. Ges. 1893, I. 342; Ber. 27, (1884) 187; Ber. 32, (1899) 241; C.-B. 1899, I. 600; Z. physik. Chem. 40, (1902) 475; C.-B. 1902, I. 1150.

Von W. Lossen 1865 entdeckt; längere Zeit nur in Lsg. oder in Verbb. mit 88 bekannt; 1891 von Crismer und auf anderem Wege fast gleichzeitig von Losser de Bects als solches erhalten.

I. Bildungsweisen: A. Auf anorganischem Wege. - 1. Bei Einw. von H im Entstehungszustande auf NO, salpetrige S., Salpetersäure oder Salpetersäureäthylester; so beim Einleiten von NO in ein Gemenge von So und HCl, LUDWIG u. HEIN (Ber. 2, (1868) 671); DIVERS u. HAGA (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 623). Beim Zusammenbringen von Aethylnitrat mit diesem Gemenge. W. Lossen (J. prakt. Chem. 96, (1865) 462; Ann. 160. (1871) 242; Zeitschrift f. Chem. [2] 4, 399, 403). In kleiner Menge (durb die Kupferrk. nachweisbar) bei Einw. von Sn auf HNO<sub>3</sub>, Lossen, besonders bei gleichzeitiger Ggw. von HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Divers (J. Chem. Soc. (London 1992) 442) 43, (1883) 443). - 2. Durch Einwirkung von Sn und HCl auf NH, NO. NaNO3 oder KNO3 Lossen; Béla Lengyel (Ung. naturu. Ber. 1, (1884) 76). — 3. Bei Behandlung von einem Alkalimetall, ferner von Zn. (d. Mg, Al mit HNO<sub>3</sub> in Ggw. von HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Divers (J. Chem. Sc. (London) 43, (1883) 443); Frémy (Compt. rend. 70, (1870) 61 und 1207). — 4. Bei der Reduktion von NaNO<sub>2</sub> mittels Na-Amalgam. Maumené (Compt. rend. 70, (1870) 147); Frémy. — 5. Bei der Einw. von SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S und von So<sub>2</sub> and the state of the control of the Sulfiden auf HNO<sub>3</sub>. Frémy; Divers u. Haga (C.-B. 1897, I. 31). — 6. Bein Behandeln von in W. suspendiertem AgNO<sub>2</sub> oder einer Lsg. von Cust, und KNO, mit H.S. In geringen Mengen auch bei Zusatz eines mäßigen Ueberschusses von SO2 zu AgNO2 und HgNO2. Divers u. HAGA (J. Chem. So. (London) 51, (1887) 48 u. 659). - 7. Bei der Elektrolyse von NaNO, oder KNO, ZOBN (Ber. 12, (1879) 1509), und von freier HNO<sub>8</sub>, TAFEL (Z. anorg. Chem. 31, (1902) 289). — 8. Beim Erhitzen von hydroxylaminmono- und disultensauren Salzen mit SS. RASCHIG (Ber. 20, (1887) 584 und 1158; Ann. 21. (1887) 161). — 9. In kleinen Mengen beim Erhitzen von trockenem NO mit Wasserstoff in Ggw. von Pt-Schwamm auf 100 und 115 bis 120°. A. Juste (Compt. rend. 128, (1899) 435; C.-B. 1899, I. 659); St. Cooke (Chem. N. N. (1888) 103; J. B. 1888, 463).

B. Auf organischem Wege. — 1. Bei der Reduktion und Zerlegum aliphatischer Nitroverbb., so des Nitromethan, Preibisch (J. prakt. Chem. [2] 7, (1873) 480 und 8, (1873) 316), des Dinitropropan, Dinitrobutan. der Aethylnitrolsäure, des Ammoniumsalzes des Nitroforms, V. Meyer u. Loches (Ber 8, (1875) 215, 701); Chancel (Compt. rend. 86, (1878) 1405), der Dinitrohephtylsäure Kachler (J. B. 1878, 643) etc. — 2. Bei der Einw. von Halogenwasserstoffss. auf Knallquecksilber. Carstanjen u. Ehrenberg (J. prakt. Chem. [2] 25, (1882) 232); Steiner (Ber. 16, (1883) 1484 u. 2415).—

II. Darstellung. A. Des wasserfreien Hydroxylamins. 1. Aus Hydroxylamins chlorhydrat und Natriummethylat. — Man löst in 4 bis 5 l großen Glasballons unter gelindem Erwärmen je 400g trockenes Hydroxylaminchlorhydrat in ca. 1.6 l absol. Methylalkohol und gießt in die noch warme Lsg. die äquivalente Menge einer Lsg. von Natriummethylat. Das gebildete NaCl scheidet sich größtenteils ab, die Temperatur erhöht sich und kann den Kp. des Methylalkohols erreichen. Man läßt etwas erkalten und überzeugt abdaß noch ein wenig überschüss, Hydroxylaminchlorhydrat vorhanden ist, indem man einer Tropfen der Lsg. verdampft und den Rückstand erhitzt. Zeigt derselbe alkal. Rk., so für man von dem Chlorhydrat soviel hinzu, bis eine derartige Probe nicht mehr alkal reagient Dann filtriert man das NaCl ab, wäscht mit kochendem Methylalkohol aus und destilled die Lsg. des freien Hydroxylamins unter einem Druck von 100 mm Hg. Sorgt man für gute Abkühlung, so kann man, wenn der niedere Druck einmal erreicht ist, in einem voll

rtändig geschlossenen Apparat die Dest, ausführen, wodurch Verluste von Methylalkohol vermieden werden. Ist derselbe zum größten Teil entfernt d. h. ist die bei der Verarbeitung von 1.2 kg Hydroxylaminsalz erhaltene Lsg. auf 3/4 bis 11 eingeengt, so destilliert man in kleineren Portionen bei etwa 40 mm Druck in Fraktionierkolben, deren Ableitungsrohr möglichst tief am Halse angesetzt ist. Durch die beständige Zers. des Hydroxylamins, die um so stärker ist, je höher und je länger erhitzt wird, wird eine erhebliche Menge W. gebildet, so daß man nach dem Verjagen des Methylalkohols eine wss. Lsg. zu destillieren hat. In dem Maße, als die Konzentration zunimmt, macht sieh ein lästiges Schäumen bemerkbar, welches man durch Ausgießen von Vaselin vermindern kann. Wenn das seste Hydroxylamin überzugehen beginnt, wird der aus einem Fraktionierkolben bestehende Rezipient durch eiskaltes W. gekühlt. Beim Wechseln der Vorlage hat man darauf zu achten, daß man die Luft nicht zu dem noch warmen Hydroxylamin in den Dest.-Kolben treten läßt, weil sonst dasselbe sich zu erhitzen beginnt und sich unter heftiger Explosion zersetzen kann. Auch ist es nötig, die Dest. so rasch als möglich auszuführen; Explosion zersetzen kann. Auch ist es nötig, die Dest. so rasch als möglich auszuführen; dieselbe verlangt bei der erheblichen Verdampfungswärme des Hydroxylamins eine große dieselbe verlangt bei der erheblichen Verdampfungswärme des Hydroxylamins eine große Flamme. Ausbeute: aus 1200 g Hydroxylaminchlorhydrat 100 g reines Hydroxylamin. Lobby de Bruyn (Rec. trav. chim. Pays-Bas 10, (1891) 100; 11, (1892) 18; J. B. 1891, 421; 1892, 577). Wegen der explosiven Eigenschaften des Hydroxylamins empfiehlt Lobby de Bruyn (Ber. 27, (1894) 967), zwischen zwei Fensterscheiben aus dickem Glas zu arbeiten. — J. W. Bruyn (Ber. 26, (1893) 2508) empfiehlt zur Erzielung besserer Ausbeuten, schon beim Beginn der Destillation möglichst hohes Vakuum anzuwenden und tunlichst rasch zu destillieren. Er verwendet einen mit Eiswasser gespeisten Kühler und stellt die Vorlage des Apparates in eine Eis-Kochsalzmischung. Ausbeute: 66% der Theorie. — Lobby des Bruyn (Ber. 27, (1894) 967) hält das Kühlen mit Eiswasser nur bei der Verarbeitung kleiner Quantitäten für zweckmäßig, da eine etwaige Verstopfung des Kühlers mit Explosionsgefahr verbunden ist. Gleicher Ansicht ist Uhlenhuth (Ann. 311, (1900) 117).

2. Aus Zinkchlorid-Hydroxylamin. — a) Die gut getrocknete Verb. ZnCl<sub>2</sub>, 2NH<sub>2</sub>OH (vgl. Bd. IV, 1, S. 53) wird im Vakuum mit frisch destilliertem Anilin (auf 10 g der Zinkverb. 20 ccm Anilin) auf dem Wasserbad der Dest. unterworfen. Zuerst entweicht eine stark lichtbrechende Fl.; wenn die Dest. ihrem Ende zugeht, kristallisieren die letzten Tropfen bei ihrem Eintritt in die abgekühlte Vorlage, worauf das flüssige Destillat ebenfalls anfängt, bei ihrem Eintritt in die abgekühlte Vorlage, worauf das fillsinge Destillat ebenfalls antängt, in großen, durchsichtigen Lamellen zu erstarren. Die kristallinische M. wird unter Vermeidung jeglicher Feuchtigkeit abgesaugt und zuletzt mit absol. Ae. gewaschen. — \$\beta\$) Man leitet in einen Kolben, der einige Gramm der Verb. ZnCl<sub>2</sub>, 2NIl<sub>2</sub>OH und 100 ccm Ae. enthält, trockenes NH<sub>3</sub>-Gas ein. Die Zn-Verb. bläht sich auf, und wenn nach Beendigung der Rk. der Ae. abgegossen und im Vakuum destilliert wird, hinterbleiben farblose Kristalle von reinem Hydroxylamin. L. Crismer (Bull. Soc. (Paris) [3] 6, (1891) 793; J. B. 1491, 442; Ber. 25, (1892) 75 Ref.). —

3. Aus Hydroxylaminphosphat. — Grobkörniges tertiäres Hydroxylaminphosphat wird in Anteilen von 20 g. unter verminderten Druck über freier Flynne aus einem mit

10-1

wird in Anteilen von 20 g unter vermindertem Druck über freier Flamme aus einem mit Luftkühler versehenen 100 ccm-Fraktionierkolben destilliert. Die Hauptmenge geht unter 13 mm Druck bei 135 bis 137° (Thermometerkugel im Salz) über und erstarrt in der Vorlage 13 mm Druck bei 135 bis 137 (Thermometerkugel im Salz) uber und erstartt in der vorlagebeim Abkühlen mit Eis. Mit öfteren Unterbrechungen kann man schließlich, vorausgesetzt, daß der Druck nicht über 30 bis 40 mm Hg steigt, bis auf 170° erhitzen, ohne daß Explosion eintritt. Die etwa ½ Stunde währende Operation ergibt durchschnittlich 5.7 g Destillat mit 76.65% freiem Hydroxylamin d. h. eine Ausbeute von 43.3%. R. Uhlernuttn (Ann. 311, (1900) 117; C.-B. 1900, H. 12). Zur Vorsicht beim Destillieren auch kleiner

Mengen von freiem Hydroxylamin mahnt eine äußerst heftige Explosion, über die Wolfpenstein u. Groll (Ber. 34, (1901) 2417) berichten.

3. Darstellung der wässrigen Lösung. — Durch Zerlegen von Hydroxylaminsulfat mit Barytwasser; in alkoh. Lsg. durch Behandlung einer konz. wss. Lsg. des Sulfats oder Nitrats mit alkoholischem Kali. W. Lossen (Berl. Akad. Ber. 1865, 359; J. prakt. Chem. 96, (1865) 462; Ann. 160, (1871) 242).

III. Physikalische Eigenschaften. - Wasserfreies Hydroxylamin kristallisiert in großen, durchsichtigen Lamellen, Crismer (Bull. Soc. (Paris) [3] 6, (1891) 793), in Nadeln, Lobry de Bruyn (Rec. trav. chim. Pays-Bas 11, (1892) 18; J. B. 1892, 577), in langen farblosen Spießen. Brühl (Ber. 26, (1893) 2508).  $F = 33^{\circ}$ , wenige Stunden nach der Darst.  $F = 27.5^{\circ}$ . Lobry DE BRUYN (Rec. trav. chim. Pays-Bas 10, (1891) 100; J. 1891, 421). Nach Brühl bei eingesenktem Thermometer F=32 bis 33°, im Kapillarrohr F = 33 bis 34°. Verflüssigt kann es in der Ruhe auf 0° abgekühlt werden, heftig erschüttert wird es fest. —  $Kp_{22} = 56$  bis 57°. — Sehr hygroskopisch; zerfließt bei kurzem Stehen an der Luft. Geruchlos und flüchtig. — D. to induce the Heliciphania = 1.35, describility in 1.235 by 18°, by an in Bern Nach Bern in  $D_{\rm r}=1.255$ ,  $D_{\rm r}'=1.215$ 6,  $D_{\rm r}^{\rm HI}=1.256$ ,  $D_{\rm r}^{\rm HI}=1.256$ ,  $D_{\rm r}^{\rm HI}=1.256$ 

territoriales and Estatus Ber tre den. Fora-Bes 11. 1903 13. J B.

MANY UTT.

Browningerates a ber 23.50 nach Britis.

Nach der ermittelten Molekulardispersion

and die Verb, eine auffallend geringe Farbenzerstreuung aus.

Löst sich in jedem Verhältnis in Wasser. Lösungswärme —3.8 Kal. pro 1 Gramm-Molekül. Bentuelot u. Matignon (J. B. 1892, 352). Die was Log. von NH<sub>2</sub>OH ist geruchlos; sie reagiert alkalisch und läßt bei der Deat. NH<sub>2</sub> und unzersetztes Hydroxylamin mit dem W. übergehen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Mischt sich auch mit Methyl- und Aethyl-A. in jeder Menge. Die konz. Lsg. ist jedoch in Bezug auf das feste Hydroxylamin übersättigt; beim Abkühlen scheiden sich nach Berührung mit einem Kristallfragment Nadeln oder Lamellen ab. Wl. in Propyl-A. — In kochendem Ae. lösen sich etwa 1.2° ". Beim Erkalten scheiden sich Nadeln ab und die Lsg. enthält noch 0.85%. Essigäther löst bei gewöhnlicher Temp. 1.6° ", Chloroform 0.3%. In Benzol und Petroläther so gut wie unl. — CS, und Aceton

verbinden sich damit. Lobry de Bruyn.

In reinem Zustand nach Lobry de Bruyn monatelang haltbar. Da es durch alkalische Substanzen zersetzt wird, müssen die Glasgefäße, in welchen es aufbewahrt wird, vorher mit S. ausgespült werden. Ggw. von Salzen begunstigt die Zers.; Aufbewahren im Dunkeln verhütet sie nicht. — Nach Butut zersetzt sich die Verb. in starrem Zustand nicht; auch in flüssigem Zustand scheint bei 0° keine Zers. zu erfolgen. Dieselbe beginnt bei 10° unter Blätschenbildung (wesentlich N); über 20° tritt eine kontinuierliche Gasentw. ein. die mit der Temperatur zunimmt, Brühl. — Nach Lobry der Bruyn entwickelt sich neben N bei der Selbstzers. auch N<sub>2</sub>O. — Verd. wss. Løgg., die frei von Salzen sind, sind lange haltbar und zeigen auch bei höherer Temperatur ziemliche Beständigkeit. Konz. Løgg. dagegen zers. sich an der Luft ziemliche Schnell. S. auch Divers u. Thimider (Chem. N. 52, (1886) 7); Fremy (Compt. rend. 70, (1870) 61, 1207); Lossen (Monatsb. Preuss. Akad. 1865, 539; Z. Chem. Ph. Math. 1, (1865) 551).

Auf einem Platinblech langsam erhitzt., verbrennt es mit gelber

Auf einem Platinblech langsam erhitzt, verbrennt es mit gelber Flamme. — Frisch dargestellt detoniert ein Tropten der Verb. mit dem Getose eines Kanonenschusses, wenn man ihn im Probierglas auf freier Flamme erhitzt. Brühl. Auf Filtrierpapier oder Asbest gebracht, erhitzt sich das Hydroxylamin von selbst infolge rascher Oxydation. Lobby de Bruyn.

IV. Chemisches Verhalten. A. Freies Hydroxylamin. - Oxydiert sich an der Luft durch Einw. des Sauerstoffs langsam unter B. von NH, NO.; in reinem Sauerstoff entstehen weiße Nebel ohne merkbare Erwärmung (8. auch oben unter "Beständigkeit"). Besonders oxydabel ist die Verb., wenn sie etwas freies Alkali enthält. Im Chlorstrom entzündet sie sich; Br und J zersetzen Hydroxylamin ohne Feuererscheinung unter B. von HBr und HJ. Nebenher entstehen Wasser und N.

PCl<sub>3</sub> und PCl<sub>5</sub> verursachen Entflammung. In Chloroform entsteht eine weiße, amorphe Masse.

weiße, amorphe Masse. und CS, werden in großer Menge unter geringer Erwärmung absorbiert unter B. flüssiger Verbb., die auch bei -10° nicht erstarren. Die Verb. mit CS, färbt sich langsam gelb, dann orange und scheidet schließlich Schwefel ab.

Na wirkt unter Entflammung auf Hydroxylamin ein; mit äth. Lsg. der Verb. entwickelt sich Wasserstoff, und es bildet sich ein weißer, voluminöser, amorpher, sehr hygroskospischer Körper NaONH2, welcher an der Luft zerfließt, sich aufbläht und manchmal sogar entzündet. Vgl. Bd. II, 1, S. 300.

Mg-Pulver, Schwefel und gewöhnlicher Phosphor reagieren nicht mit Hydroxylamin. Erhitzter Zn-Staub reduziert es zu NH<sub>3</sub>, wobei manchmal 2-

Entzündung oder Explosion eintritt.

BaO ruft Entflammung hervor. Festes NaOH und kristallisiertes Ba(OH), reagieren nicht mit geschmolzenem Hydroxylamin, sondern lösen sich reichlich darin auf. An der Lutt bläht sich die Lsg. auf, zieht Sauerstoff an und erhitzt sich allmählich von selbst.

Einige Tropfen Hydroxylamin mit 5 ccm 2.5% igem Wasserstoffsuperoxyd vermischt, veranlassen eine Gasentw. (N?); die Lsg. enthält dann sal-

petrige S. NaOBr veranlast heftige Oxydation.

Die Superoxyde des Ba und Pb veranlassen ebenfalls Entflammung. Festes KMnO, mit geschmolzenen Hydroxylamin in Berührung gebracht, veranlaßt sofort das Entstehen einer weißen Flamme. Gepulvertes K.Cr.O, ruft, mit einem einzigen Tropfen zusammengebracht, augenblicklich beftige Explosion hervor. (rO<sub>3</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> wirken weniger heftig.

Chlorate, Perchlorate und Bromate sind ohne Einw. Wird ein Tropfen H.SO, zugesetzt, so erfolgt Entzündung. — Jodate und Jodsäure werden ohne Feuererscheinung reduziert. — Gepulvertes AgNOs wird zu Ag reduziert. - Wasserfreies CoSO, wird in eine braune, voluminöse Masse verwandelt. Wasserfreies CuSO, veranlaßt Entflammung, das hydratische Salz wird mit Heftigkeit reduziert. Die wasserfreien Sulfate des Ni, Mn. Mg und Zn sind ohne merkliche Einw. LOBBY DE BRUYN (Rec. trav. chim.

Pays-Bas 11, 18; J. B. 1892, 577).

B. Wässrige Lösung. — Zersetzt sich rasch, wenn sie etwas NaOH oder KOH enthält. Die Prodd. der Zers. sind NH<sub>3</sub>, N, N<sub>2</sub>O, H<sub>2</sub>O, nach Kotolow (Ber. 26, (1893) 761 Ref.) auch salpetrige S. W. R. Dunstan u. T. S. Dymond (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 646; J. B. 1887, 408); TANATAR (Z. physik. Chem. 40, (1902) 475). Vgl. V. Mever (Ann. 264, (1891) 126), 408). Anwesenheit von etwas Platinschwarz beschleunigt die Zers. wesentlich. O. Loew (Ber. 20, (1887) 144) und begünstigt nach TANATAR die B. von N<sub>2</sub>O. Auch Ggw. von NH<sub>3</sub> beschleunigt die Selbstzers. V. Mexer u. Constam (Ann. 214, (1882) 328) beobachteten, daß Hydroxylamin beim Stehen mit konz. NH, sich über Nacht total zersetzte.

Wirkt stark reduzierend auf Cu-, Hg-, Ag-, Au-Salze; bei längerem

11 . . . . . 117 9 8

. . . .

Erhitzen auch auf Platinchlorid. E. FREMY (Compt. rend. 70, (1870) 61 and

1207); Lossen (Ber. 8, (1875) 357).

Aus der Lsg. von CuSO, fällt wss. NH2OH einen erst schön grasgrin. dann schmutzig kupferfarben gefärbten Nd., welcher sich in überschüssigen Hydroxylamin ohne Gasentw. zu einer farblosen Fl. löst. Wird dieselbe der Luft ausgesetzt, so entsteht an der Oberfläche ein schmutzig graugruper Nd., der sich beim Umschütteln oder gelinden Erwärmen löst, solange überschüssiges Hydroxylamin vorhanden ist. Die Lsg. entwickelt beim behitzen Gas; die farblose Lsg., mit einem Tropfen Kalilange oder Bartwasser versetzt, scheidet einen orangegelben Nd. aus, wahrscheinlich Cook — Aus alkal. Kupferlösung scheiden auch sehr stark verdünnte Lsgs. von Hydroxylaminsalzen sogleich CuOH ab. Nach Donath (Wien. Akud. Be. (2. Abtig.) 75, (1877) 566; J. B. 1877, 228) entweicht dabei fast der game Stickstoffgehalt als N.O; NHa tritt nur in Spuren auf. - Alkoh, Hydrosik aminlsg, fällt aus Kupfervitriol einen grasgrünen, weniger veränder lichen Nd., der durch Zusatz von viel alkoh. Hydroxylamin dunkellasurblat nach dem Trocknen neben H2SO4 wieder grün wird und sich beim Koche mit W. unter Gasentw. in Cu, O verwandelt. — Ammoniakalische Kupferlst wird entfärbt. Kalilauge scheidet dann langsam CuOH aus.

Aus HgCl<sub>2</sub>-Lsg. scheidet NH<sub>2</sub>OH einen anfangs gelblichen Nd. aus de sich rasch in HgCl, oder bei Ueberschnß von Hydroxylamin unter Gasent, in Metall verwandelt. Es lassen sich aus Mercurisalzen und Hydroxyland Körper darstellen, welche den Mercuriammoniumsalzen entsprechen. Hgd und alkohol. Hydroxylamin gibt bei -10° HgCl, 2(NH, OH). ADAMS.

NH, OH eine schwarze Fällung; der Nd. wir AgNO<sub>s</sub> gibt mit wss. unter heftiger Gasentw. zu Metall reduziert. Aus Goldsalzen, Frank. aus Platinchlorid, Lossen (Ber. 8, (1875) 357), wird das Metall about

schieden.

Alkalische KMnO,-Lsg. wird reduziert. Nach A. Thum (Monatsh. Che 14, (1892) 294) wird dabei das NH,OH zu Azohydrol (N.O.H.), einem 16 stimmten intermediären Oxydationsprod. K. CrO.-Lsg. wird in der Kall nicht verändert; beim Erhitzen färbt sie sich dunkel; Zusatz von wend H2SO4 bewirkt heftige Gasentw. und Abscheidung eines braunen Nd., d sich in mehr 8. mit dunkler Farbe löst.

Selendioxyd wird unter Abscheidung von Se reduziert. Hinsberg 14m

260, (1890) 40).

Bei diesen Reduktionen ist N.O das Hauptoxydationsprodukt oder ser das einzige auftretende. Donath (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 75, 187 566); KNORRE U. ARNOT (Ber. 33, (1900) 30); MEYERING (Ber. 10, (18)) 1940). — Dagegen entwickelt Chromsäure N neben nitrosen Dämpfs DE CONINCK (Compt. rend. 127, (1898) 1028; C.-B. 1899, I. 265). - Bei de Oxydation mit Vanadinpentoxyd tritt N sogar als Hauptprod. auf, Kront Arnot (Ber. 33, (1900) 30), nach K. Hofmann u. Küspert (Ber. 31, (1900) 30), 64) als einziges Produkt. — In der Lsg. sind meist auch wechselne Mengen von HNO, und HNO, enthalten. KNORRE u. ARNUT. - Verset man die wss. Lsg. mit einer durch Sättigen einer 10% igen Natronlaumit Chlor in der Kälte bereiteten Lsg. von NaOCl, so bildet sich aus bei starker Kühlung Stickstoff und Chlor. Möhlau u. Hoffmann Be 20, (1887) 1504) nehmen bei dieser Rk. die intermediäre B. einer Ver-H<sub>2</sub>NOCl an, welche nach: 2H<sub>2</sub>NOCl — N<sub>2</sub> + Cl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O zerfällt. Mit HNO<sub>2</sub> erfolgt im ganzen glatte Umsetzung nach: NH<sub>2</sub>OH + NO<sub>4</sub>

 $= 2H_2O + N_2O.$ Oxydierende Wirkung zeigt das Hydroxylamin außer bei der Bildu

von N<sub>2</sub>O gelegentlich seines Zerfalles (Selbstoxydation) auch bei der Einw. auf eine alkal. Suspension oder ammoniakalische Lsg. von Fe(OH)<sub>2</sub>, welches unter Reduktion des Hydroxylamins zu NH<sub>3</sub> glatt in Fe(OH)<sub>3</sub> übergeht. F. Haber (Ber. 29, (1896) 2444).

Bei der Elektrolyse von Hydroxylamin werden nach Ssarvasy (Proc. Chem. Soc. 16, 3; C.-B. 1900, I. 465) unter den verschiedensten Versuchsbedingungen sowohl Oxydations- wie Reduktionsprodd, gebildet.

Freies Hydroxylamin löst viele Salze auf und verbindet sich mit ihnen nach Art des Kristallwassers. Besonders KJ, KBr und KCN lösen sich in großen Mengen; auch von NaNO<sub>3</sub>, Ba(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, NaCl, KCl werden nicht unerhebliche Mengen (ca. 11—14 °/<sub>6</sub>) aufgenommen. Die Lsgg. von Ba(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> und K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in Hydroxylamin geben beim Vermischen keinen Nd. von BaSO<sub>4</sub>. Geschinolzenes Hydroxylamin löst NH<sub>3</sub>-Gas begierig auf (bis zu 20 °/<sub>0</sub>); auch festes NaOH wird reichlich aufgenommen.

V. Physiologische Wirkung. - Freies Hydroxylamin ruft auf der Haut nach einiger Zeit die B. von Blasen hervor. Doch konnte Lobry de Bruyn bei der Einw. der Dämpfe gelegentlich des Arbeitens mit der Verb. eine schädliche Wirkung nicht beobachten. Wirkt giftig, sowohl wenn es intravenös oder subkutan, als auch wenn es vom Magen aus einverleibt wird. Nach der Vergiftung läßt sich salpetrige S. im Blut nachweisen. Bertoni u. Raimondi (Gazz, chim. 12, (1882) 199; J. B. 1882, 1221; Ann. chim. farm. [4] 11, (1890) 102; J. B. 1890, 2279). — Wirkt giftig auf Bakterien, Infusicien usw. In der Verdünnung 1:1000 ein Antiseptikum. Löw (Arch. Physiol. P/lüger 35, (1884) 516); Bebton (Schweiz. Wochenscht. Pharm. 28, (1890) 383); Pasquali (B. Chim. Pharm. 19, 1894); Eichhoff (Monatsh. Dermatolog. 8, 12); Marphann (Pharm. Centralhalle 30, (1889) 245). — Es vermindert den Blutdruck in derselben Weise wie Amylnitrit. Lauder, Bruton u. Bockenham (Proc. R. S. 45, (1889) 352; Ber. 22, (1889, 507 Ref.). — Es verändert die Blutkörperchen morphologisch. L. Lewin (Arch. experiment, Pathol. 25, 306; Toxikologic II. Aufl. 61). — Starkes Blutgift, das rasch den Blutfarbstoff in Methämoglobin neben wenig Hämatin verwandelt, Raimondi u. Bertoni (Rend. istit. Lombard 15, 122); C. Binz (Virchow's Arch. 11, 11, 12, 122); C. Binz (Virchow's Arch. 11, 11, 12, 123); C. Binz (Virchow's Arch. 11, 123); C. B 113, 1); Lewin. - Die alkoh. Lsg. reizt und rötet die Haut. W. Lossen.

VI. Konstitution. - Die nach RAOULT ausgeführte Molekulargewichtsbest, ließ auf ein Molekül der Größe NOH, schließen. Lobry de Bruyn (Rec. trav. chim. Pays-Bas 11, (1892) 18; J. B. 1892, 577).

Dem chemischen Verhalten besonders hei verschiedenen Rkk, mit organischen Verbb. entspricht am besten die Konstitution  $\mathbb{N}_{\mathrm{OH}}^{\mathrm{H}}$ , welche auch allgemeine Annahme gefunden hat. Spektrochemische Unterss. von Brünl (Ber. 32, (1899) 507; С.-В. 1999, І. 818) bestätigen diese Struktur vollständig.

Donath Wien. Akad. Ber. (2. Abtlg.) 75, (1877) 586; J. В. 1877, 288) glaubte mit

Rücksicht auf die geringe Flüchtigkeit des freien Hydroxylamins eine verdoppelte Formel

 $H_0 - N = H_3$  annehmen zu müssen. S. auch Losses (Ann. 175, (1875) 271).

S. S. Korolow (J. B. 1891, 425) schloß aus dem Umstand, daß die zu erwartende Rk. NH<sub>2</sub>OH + NH<sub>3</sub> = N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O auch bei 24 stündigem Erhitzen auf 100° nicht erfolgt, daß die Verb. keine Hydroxylgruppe enthält, sondern H<sub>3</sub> N = O konstituiert sei. — F. Haber (Ber. 29, (1896) 2444) glaubt, man müsse dem Hydroxylamin als oxydierendem Agens diese Struktur, als reduzierendem diejenige H<sub>2</sub> = NOH zuschreiben. — E. Wagner J. russ. phys. Ges. 30, (1898 721: C.-B. 1899, I. 244) leitet das Hydroxylamin vom Wasserstoffsuperoxyd ab durch Ersatz einer OH-Gruppe durch -NH<sub>2</sub>; er erklärt daraus die gleichzeitige Oxydationsund Reduktionsfähigkeit, die das Hydroxylamin besitzt. Siehe auch Tanatar (Ber. 32, (1899) 241); Bauth (Ber. 32, (1899) 507).

VII. Hydroxylaminsalze. — Das Hydroxylamin vereinigt sich mit den SS. gleich dem NH<sub>2</sub> ohne Austritt von W. zu Hydroxylamin- (richtiger Hydroxylamin-ium-)salzen. NH<sub>2</sub>OH +HCl=NH<sub>3</sub>.OH.Cl. - 2NH<sub>2</sub>OH +H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = (NH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. - 3NH<sub>2</sub>OH + H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> = (NH<sub>3</sub>OH)<sub>3</sub>.PO<sub>4</sub>. - Ein Karbonat ist nicht bekannt. Nach V. MEYER (Ann. 175, (1875) 141; J. B. 1875, 172) scheint auch ein Nitrit nicht existenz-

fähig zu sein, da sich beim Zusammenbringen der konz, Lsgg, von Hydroxyaminsulfat und NaNO, unter starker Erwärmung N.O bildet. - lu Bildungswärme der Hydroxylaminsalze bei ihrem Entstehen aus Base und S. scheint geringer zu sein als diejenige der Ammoniumsalze. — Man kent auch Salze welche aus 2 Mol. NH<sub>2</sub>.OH und 1 Mol. Säure einer einbasischt entstehen z. B. (NHo.OH). HBr, ADAMS (Americ. Chem. Journ. 28, (1902) 300.

A. Darstellung. 1. Aus Salpetersüureüthylester. - Mnn beschickt meter große Kolben mit je 120 g Salpetersäureäthylester. 400 g Zinngranalien, 800 bis 100 z HCl (b. 1.19) und deren dreifachem Volumen W. Nach einigem Stehen beginst war Rk. und vollzieht sich, durch Umschütteln gefördert, ohne äußere Erwärmung. Der labs der Kolben mit dem gleichen Vol. W. (oder mit mehr) verdüunt, mit HeS vom Zina. als  $8n8_q$  ausfällt, befreit, und eingeengt, lätt  $\rm NH_4Cl$  oder bei unvollständigem Andamit  $\rm H_2S$  Pinksalz auskristallisieren, dem ein Gemenge von Salmiak und salzs. Hydroxylm mit H<sub>2</sub>S Pinksalz auskristathsieren, dem ein Gemenge von Sahmak und salzs. Hydroxysmals folgt. In der Mutterlauge bleiben salzs, Diäthylhydroxylamin, Eisenchlorid und die Geord anderer Metalle, mit welchen das Zinn oder die Salpeters, verunreinigt waren — Man betreit das Gemenge von NH<sub>4</sub>Cl und NH<sub>3</sub>.0H.Cl durch möglichst wenig kalten abs. A. st der Mutterlauge, kocht es mit abs. A. bis zur Lsg. des Hydroxylaminsalzes und verst das Filtrat noch heiß mit Platinchloridchlorwasserstoffsüure, wobei (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Ptt l<sub>4</sub> ausfalt at das Hydroxylaminchlorhydrat dabei keine Verbindung eingeht, wird es nach dem Einenst kristallisiert erhalten. 120 g Salpeters. Ester geben bei dieser Arbeitsweise etwa 47 g Hydroxylaminsalz. Lausens xylaminsalz. Lossen.

2. Aus Stickoxyd und Stannochlorid. - Man leitet NO aus einem Glasgasomt 2. Auß Scheholyh und Saturmachar u. — Man leitet No aus einem Glasgasams im langsamen, regelmäbligen Strome durch eine Reihe von 4 bis 6 miteinander verbunder Kolben, welche eine kochende Mischung von Zinngranalieu und Hcl enthelten, gielt ne zwei Stunden vom ungelösten Sn ab, fällt aus der verd. Lsg. das Sn mit H.S. ülterd verdampft das Filtrat zur Trockne und erhält ein Gemenge von NH<sub>4</sub>Cl, NH<sub>3</sub>, OH.Cl uz Eisenchlorid. Durch Waschen mit kaltem, absol. A., Auflösen in kochendem, wobei 4 Salmiak größtenteils ungelöst bleibt, Fällen des Ammoniums mit alkoh. H.P.U.), un Eistragen nied aine Lsg. erhalten aus welcher gemen Ac. der Hydravylamische geschelten Filtrieren wird eine Lsg. erhalten, aus welcher genug Ae. das Hydroxylaminsalz ausscheide Es wird mit Ae. gewaschen und aus absol. A. umkristallisiert. E. Ledwig u. Hras ist

2, (1868) 671).

2, (1868) 671).

3. Aus HNO<sub>2</sub> oder HNO<sub>3</sub> bzw. deren Salzen. — a) Man erwärmt Sn mit kar HCl, setzt, wenn sich reichlich H entwickelt, salpetrige S, deren Salze oder Salpeters in fällt das Zinn mit NH<sub>3</sub>, verdunstet das Filtrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or fällt das Zinn mit NH<sub>3</sub>, verdunstet das Filtrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or der Kiltrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or der Kiltrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or der Kiltrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or der Kiltrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or der Kiltrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or der Kiltrat auf dem Wasserbad, zieht mit absol. A or der Kiltrat auf vermeiden wirden sollen mit 200 g NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> werden mit 2170 g HCl (D. 1.12) und or 3 bis 4 Anteilen mit 552 g Sn versetzt unter sorgfältiger Vermeidung der namentlich a Anfang eintretenden Erwärmung. Maumene (Compt. rend. 70, (1870) 147; Ztschr. Ge [2] 6, 187); Donath (Wien. Akad. Ber., 2, Abtlg., 75, (1877) 566) empfiehlt, an Stelle des NH, Martiumnitrat zu verwenden. — ?) Nach Bella Lengere (Ung. naturie. Ber. 1, (1884) J. B. 1884, 355) verfährt man folgendermalen: 100 g gepulvert. KNO<sub>2</sub> werden in einer geräumigen Kolben mit ½, 1 HCl. 25 bis 30 % ib bergossen. Zu der Mischung man nach und nach unter Kalthalten des Kolbens 200 g granuliertes Sn. Nach 2 hall Stunden ist die Reaktion beendet. Man verdünnt mit W., fählt das Sn mit H<sub>2</sub>S, filtriert ureduziert die noch freie Salpeters, enthaltende Lsg. mit Zn, wobei das gebildete Hydrad amin nur wenig zerstört wird. Gibt die Lsg. keine Salpeters. Rk. mehr, so wird sie or gedampft. Den Rückstand nimmt man mit W. auf, fällt dann das Zn aus der alkeide gemachten Fl. mit H<sub>2</sub>S, dampft nenerdings ein und zieht aus der trockenen Salzmasse ur gemachten Fl. mit H.S. dampft neuerdings ein und zieht aus der trockenen Salzmasse u

gemachten Fl. mit H.S. dampft neuerdings ein und zieht aus der trockenen Saizmasse Hydroxylaminsalz mit absol. A. aus. —

Ausführliches über die Einw. von Sn auf HNO<sub>3</sub> in Ggw. von HCl oder H.SO<sub>4</sub> & b. auch Divers (J. Chem. Soc. (London) 43, (1883) 443) und Divers u. Tetsukieht Summa (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 597); ferner Divers u. Haga (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 87).

4. Aus Na<sub>2</sub>NO<sub>2</sub> mit Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>. — Beide werden etwas unter 0° zusammengebrach worauf man durch zweitägige Erwärmung auf 90 bis 35° das entstandene Produkt hydrisiert, dann neutralisiert, vom Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> absiltriert und das Hydroxylaminsulfat auskristallisier läßt. E. Divers u. T. Haga (C.-B. 1897, I, 31).

5. Aus hudroxulaminodisulfonsuuren Natrium. — Man mischt 1 Mol. NaNo.

5. Aus hydroxylaminodisulfonsuurem Natrium. - Man mischt 1 Mol NaNo mit 2 Mol. NaHSO<sub>5</sub> in wss. Lsg. bei 0°: NaNO<sub>2</sub> + 2NaHSO<sub>5</sub> = N(OH)(SO<sub>2</sub>Na<sub>2</sub> + NaOE Aus der Fl. gewinnt man durch Versetzen mit einem Kaliumsalz das schwerlicher hydroxylamindisulfons. Kalium. Die wss. nicht alkalischel Lsg. desselben gibt beim Kotte Hydroxylaminsulfat, das durch fraktionierte Kristallisation von dem schwerer 1. K. C. getrennt werden kann. F. Rascho (Ann. 241, (1887) 161; Z. angew. Chem. 1, (1888) 16 D. R.-P. 41987; Monit. sc. [4] 1, (1887) 1326). 6. Ueber die Darst. aus KNO2 und hydroschwesliger S. siehe Lidow (Journ. russ. phys. Ges. 1884, I, 751; Ber. 18, (1885) 100 Ref.).

7. Elektrolytische Darstellung aus HNOg. - Nach J. TAFRI (Z. anorg. Chem. 31, (1902) 289) läät man zu 50% iger HySO, in einem Elektrolyseur, dessen Kathode aus gut amalgamiertem Blei und dessen Anode aus reinem Pb besteht, unter guter Kühlung und bei Durchgang eines Stromes von 60 bis 120 Amp. pro qdm langsam 50% ig Salpeters, fließen, so daß stets deutliche Wasserstoffentw. wahrnehmbar ist, und rührt die Kathodenfl. stets kräftig um. Wenn die gesamte Salpeters, eingetragen ist, wird noch weiter bis zu ihrem gänzlichen Verschwinden reduziert. S. auch Böhninger u. Söhne (D. R.-P. Kl. 12k Nr. 133457 ppd Vr. 137697) 133457 und Nr. 137697).

8. Aus Knallquecksilber. — Man trägt 100 g etwas feuchtes Knallquecksilber in 300 g konz. reine HCl, wobei sich nur im Anfang etwas HCN, während der ganzen Operatien aber reichlich CO, entwickelt. Es wird einige Zeit erwärmt, vom abgeschiedenen HgCl abfiltriert und das verd. Filtrat durch H<sub>2</sub>S vom Hg befreit. Beim Eindampfen hinterläßt die Fl. salzs. Hydroxylamin, das nach einmaligem Umkristallisieren aus heißem A. völlig rein ist. Ausbeute: 100 g Knallquecksilber geben 33 g Hydroxylaminsalz. Carstanjen u. Ehbenberg (J. prakt. Chem. [2] 25, (1882) 233). —

9. Aus der freien Base und Säuren. -

B. Chemisches Verhalten. - Die Hydroxylaminsalze sind im W. II.; das tertiäre Phosphat und das Oxalat sind swl. in W. Viele lösen sich in A. Sie bilden leicht übersättigte Lsgg, und sind meistenteils in festem Zustand kristallwasserfrei. Beim Erhitzen zersetzen sie sich unter stürmischer Gasentw.

KOH, NaOH, Ba(OH), auch Karbonate der Alkalimetalle entziehen, letztere unter CO2-Entw., den wss. oder alkoh. Lsgg. die S.; ein Ueberschuß von mäßig konz. KOH oder NaOH zerlegt das freiwerdende Hydroxylamin unter B. von NH<sub>2</sub>, N und N<sub>2</sub>O. MgO zerlegt das Chlorid bei gewöhnlicher Temperatur nicht; beim Erwärmen entwickeln sich stürmisch Gase und NH3. W. LOSSEN.

Viele Verbb. werden durch Hydroxylaminsalze reduziert, z. B. KMnO,; Chromsäure und Chromate; Jodsäure; Vanadate; Fe<sup>III</sup>-, Cu<sup>II</sup>-, Hg<sup>II</sup>-Salze; Kaliumpersulfat; die Hypochlorite des Na. K, Ca. — Mit SO<sub>2</sub> entsteht aus den Hydroxylaminsalzen Sulfaminsäure. Raschig (Ber. 32, (1899) 394); Vgl. TANATAR (Ber. 32, (1899) 241).

Mit verschiedenen Metallsalzen geben die Hydroxylaminsalze Doppelverbb.: es läßt sich z. B. die Verb. Al.NH<sub>3</sub>OH<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>,12H<sub>2</sub>O herstellen und ebenso ganz analoge Verbb, des Crill und Felli, Meyering (Ber. 10, (1877) Magnesiumsulfat liefert das Doppelsalz MgSO4.(NH2OH)2.H2SO4, Mit FeSO4, ZnSO4, MgCl, und MnCl, wurden dagegen keine Doppelsalze erhalten.

Aehnlich wie NH<sub>8</sub> vermag auch NH<sub>2</sub>OH mit verschiedenen Metallsalzen Verbb. zu bilden. Letztere besitzen aber nicht immer die bemerkenswerte Beständigkeit der Metallammoniakverbb. Dargestellt wurden z. B. ZnCl<sub>2</sub>,2NH<sub>2</sub>OH; CdCl<sub>2</sub>,2NH<sub>2</sub>OH; BaCl<sub>2</sub>,2NH<sub>2</sub>OH. Crismer (Bull, Soc. (Paris) [3] 3, (1890) 114; J. B. 1890, 478); PtCl<sub>2</sub>,4NH<sub>2</sub>OH; Pt(OH)<sub>2</sub>,4NH<sub>2</sub>OH; PtSO<sub>4</sub>,4NH<sub>2</sub>OH,H<sub>2</sub>O. Alexander (Ann. 246, (1888) 239). Verbb. mit den Karbonaten des Zn, Fe, Mn, Ni. Goldschmidt u. Syngros (Z. anorg. Chem. 5, (1894) 129); Hydroxylaminverbb. der Co- und Mn-Salze, W. Feldt (Ber. 27, (1894) 401); NiSO<sub>4</sub>,6NH<sub>2</sub>OH, UHLENHUT (Ann. 307, (1899) 333). — Auch gut charakterisierte Verbb. mit Uransäure, Molybdänsäure, Wolframsäure, Vanadinsäure bzw. mit Salzen dieser Säuren sind bekannt. K. Hof-MANN (Z. anorg. Chem. 15, (1897) 75). K. HOFMANN u. KOHLSCHÜTTER (Z. anorg. Chem. 16, (1898) 463; Ann. 307, (1899) 314).

Sanre Eigenschaften besitzt das Hydroxylamin in der Verb. NH. ONa, LOBRY DE BRUYN (Rec. trav. chim. Pays-Bas 11, (1892) 18), in HO.Ca.ONH<sub>2</sub>, auch im Hydroxylaminuranat, Hofmann u. Kohlschütter (Z. anorg. Che 16, (1898) 463).

C. Physiologische Eigenschaften. - Nach A. Pasquali (Boll, Chim. Farm. 19 19; Ap.-Z. 1894, 815) sind die Salze des Hydroxylamins zwar giftig, wirken aber nur größeren Dosen tödlich. Bei Hunden ist die tödliche Dosis 0,632 g pro kg Körperges Nach V. Meyer und E. Schulze (Ber. 17, (1884) 1554) sind Hydroxylaminsalze au

für Pflanzen Gifte und hemmen deren Entwicklung.

a) Nachweis. - Kocht man Hydroxylaminchlorhydrat VIII. Analytisches. Kupfersulfat, so scheidet sich CuCl aus. PbO<sub>2</sub> verwandelt sich auch mit sehr verd bevon Hydroxylamin oder seinen Salzen in Pb(OH)<sub>2</sub> (bzw. PbCl<sub>2</sub> oder PbSO<sub>4</sub>). Kallange u CS<sub>2</sub> ergeben eine erst gelbe, dann orangefarbene Fl.; mit CS<sub>2</sub> und basischem Blease oder Pb(OH)<sub>2</sub> tritt bei gelindem Erwärmen eine intensive kanariengelbe Färbung auf, weld auf Zusatz von Säuren rasch verschwindet, auf Zusatz von KOH schnell in schwarz überge A. Pasquall (Bol. Chim. Farm. 1894, 19; Ap.-Z. 1894, 815). — Wird Hydroxylamin oder neutrale Lsg. seiner Salze mit einigen Tropfen einer Lsg. von Nitroprussidnatrium versetz denn mit Natzonlange stark alkalisch grungeht, au generateht alle schlip frechangen. dann mit Natronlauge stark alkalisch gemacht, so entsteht eine schön fuchsinrote Färbu A. Angru (Gaz. chim. 23, (1893), H, 101; J. B. 1893, 2068). Sehr empindliche Rk. 4 ist die Ggw. einer größeren Menge von Ammoniumsalz zu vermeiden. (Hydrazin gibt die nicht.) S. auch L. J. Simon (Compt. rend. 137, (1903) 986; C.-B. 1904, I, 145). — Wird de prüfende Lag. mit Natriumacetat übersättigt, eine Spur Benzoylchlorid hinzugefügt. zum Verschwinden des stechenden Geruches (etwa 1 Minute) geschüttelt, mit wenig wird. Salzs, angesäuert und etwas FeCl, eingetropft, so entsteht eine violettrote Färbung der B. von Benzhydroxams, beruhend). Die Rk. läßt Spuren von Hydroxylamin erkennen. sagt aber bei Anwesenheit verschiedener Substanzen. E. Banberger (Ber. 32, 1809 M.— Nach Ball (Proc. Chem. Soc. 18, 9; C.-B. 1902, I, 543) kocht man die zu untersuche Lsg. mit 1 bis 2 Tropfen gelben Ammoniumsulfides bis eine Fällung von Schwefel elter fügt dann 2 bis 3 ccm Ammoniaklsg. (I) = 0.88) und schließlich ein gleiches Vel. red absol. A. hinzu. Die Lsg. wird purpurfarbig. Außererdentlich empfindliche Rk.

b) Quantitative Bestimmung. — a) Durch Reduktion von Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> and Bestimm des gebildeten FeSO<sub>4</sub> mit KMnO<sub>4</sub>. Meyerisch (Ber. 10, (1877) 1940; J. B. 1877, 1038) γ auch Raschig (Ann. 241, (1887) 190); Amay (Compt. rend. 111, (1890), 678); A. Leura & Chim. anal. appl. 9, (1904) 246; C.-B. 1904, 729, — β) Mit Fritino'scher Lösung: be des gebildeten Cu<sub>2</sub>O in Fe<sub>3</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> und Titration des FeSO<sub>4</sub> mit KMnO<sub>4</sub>. Jones u. Carrier (Proc. Cambr. Phil. Soc. 12, III, 218; C.-B. 1903, II, 1396). Vgl. auch Meyerisch. γ) Zersetzung der Hydroxylaminlösung mit überschüssiger alkal. Permanganatlösung Rücktitration mit As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Thum (Monatsh. Chem. 14, (1894) 294). Vgl. K. Hoeney Küspert (Ber. 31, (1898) 64). — δ) Durch Titration mit Jodlösung. Meyerisco. Tatriy Haga (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 794). — ε) Durch Oxydation mit schwefelsa V<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lösung und Titration des gebildeten V<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit KMnO<sub>4</sub> bzw. Messung des gebild N nich: 2NH<sub>4</sub>,OH + O = N<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O. K. Hofmann u. Kuspert; Knorre u. Arkin 33, (1900) 30). — 5) Das Hydroxylaminsalz wird durch das Chlorid oder Sulfat des The sesquioxyds nach Ti<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + NH<sub>2</sub>,OH = 2TiO<sub>2</sub> + NH<sub>3</sub> verwandelt, A. Stahlber (Ber. 37, 3, 4732), und der Ueberschuß von Titansalz mit KMnO<sub>4</sub>. FeCl<sub>3</sub> oder K(1O<sub>3</sub> bestimmt. Kacler, 36, (1903) 1660. — η) Freies Hydroxylamin läßt sich acidimetrisch mit Methylma als Indikator bestimmen. Lobry de Bruyn (Rec. trav. chim. Pays-Bas 11, (1892) 18-1892, 577). b) Quantitative Bestimmung. — a) Durch Reduktion von Fe2(804); and Bestimm

B. 1992, 577).

## B. Stickoxydul, N.O.

W. HENRY. Manchester Mem. [2] 4, (1824); Ann. Phil. 24, 209 u. 344; Kastn. Arch. Pleische. Schweigg. J. 38, 461.
FARADAY. Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 257; Ann. 56, (1845) 153; Berzel. J. B. 3 FARADAY. Ann. 26, 32.

NATTEERR. Ann. (Pogg.) 62, (1844) 133; Berzel. J. B. 25, 53.

DUMAS. Compt. rend. 27, (1848) 463; Ann. 68, (1848) 224; J. B. 1847 u. 1848, 382.

Berthelot. Compt. rend. 77, (1873) 1448; 90, (1880) 779; Bull. Soc. (Paris) [2] (1876) 101

Ann. (Wied.) 4, (1878) 321 WULLNER.

Williard, Compt. rend. 106, (1888) 1602; 118, (1894) 1096; 119, (1894) 368; Ann. (Phys. [7] 11, (1897) 289.

Rayleigh, Proc. R. S. 62, (1898) 204; 74, (1904) 520.

SABATIER U. SENDERENS. Compt. rend. 120, (1895) 618 U. 1202; 135, (1902) 278; Bull. (Paris) [3] 13, (1895) 870.

. .

Stickstoffoxydul, Lachgas, Lustgas. Entdeckt 1776 von Priestley ("dephlogistiertes Salpetergas"): zuerst analysiert von H. Davy.

Kommt in der Natur nicht vor.

I. Bildung. 1. Aus NO. - Durch Einw. von H.S., trockener oder feuchter Schwefelleber, feuchter Eisen- oder Zinkfeile, gewässertem Eisensulfid, wss. Sulfitlsg., von SO<sub>2</sub>, Kuhlmann (Dingl. pol. J. 211, (1874) 24); durch Einw. von SnCl<sub>2</sub>; von NH<sub>8</sub>, Gay Lussac (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 394; Gilb. Ann. 58, (1818) 29), von alkalischer Pyrogalluss.-Lsg., Lechartier (Compt. rend. 89, (1879) 308). - NO, in Eisenvitriol gelöst, läßt sich durch Reduktionsmittel, namentlich durch Ferrooxyd, in N.O verwandeln. J. GAY (Compt. rend. 89, (1879) 410).

2. Aus salzsaurem Hydroxylamin. - Durch Zersetzung der wss. Lsg. mit

alkal. Cu-Lsg. Donath (Wien. Akad. Ber. 75, (1877) 566).

3. Aus untersalpetriger S. und konz. H. SO, . - Dieselbe Zers, findet bei längerem Stehen der wss. Lsg. statt, besonders bei Ggw. von etwas Alkali. Thum (Monatsh. Chem. 14, (1893) 294).

4. Aus salpetriger Säure oder Nitriten. a) Durch SO, in gelinder Wärme. Frémy (Compt. rend. 70, (1870) 61; J. B. 1870, 272). — β) Mittels Namalgam oder SnCl, Zorn (Ber. 15, (1882) 1258). — γ) Durch Fe(OH), Dumeeicher (Wien. Akad. Ber. 82, (1880) 560). — δ) Durch Erhitzen von NaNO. mit Hydroxylaminsulfat in wssr. Lsg. Guye u. Bogdam (Compt. rend. 138. (1904) 1494). Nach V. MEYER (Ann. 175, (1875) 141) entwickelt sich beim Zusammenbringen konzentrierter Lsgg. von NaNO, und Hydroxylaminsulfat N<sub>2</sub>O unter starker Erwärmung. Verd. wss. Lsgg. wirken dagegen erst beim Kochen aufeinander ein.

5. Aus  $HNO_3$ . — a) Bei Einw. von  $SO_3$ . —  $\beta$ ) Beim Auflösen von Zn, Sn, Fe. — Auch Cu erzeugt bei —  $10^\circ$  mit  $HNO_3$  (D. 1.217) N<sub>2</sub>O. Million (J. Pharm. 29, 179). —  $\gamma$ ) Bei Einw. von  $SnCl_2$  auf Königswasser. Gay-Lussac. (S. auch bei  $HNO_3$ ). —  $\delta$ ) Nach Schlösing (Compt. rend. 66, (1868) 237) bei der Fäulnis oder Milchsäuregärung organischer Prodd., wenn in

der Fl. Nitrate enthalten sind.

II. Darstellung. 1. Aus Ammoniumnitrat. — Man erhitzt durch Schmelzen entwässertes, chlorfreies, neutrales NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> auf 170 bis 260°. (Nach Theo (Chem. Ztg. 18, (1894) 532) ist die meiste Handelsware des NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> nicht genügend rein). Bei zu starkem Erhitzen des Salzes kann heltige Explosion erfolgen. Das mit dem N<sub>2</sub>O übergehende NO wird durch FeSO<sub>4</sub> fortgeschafft. — Caseneuve (J. B. 1895, 416) empfiehlt zur Vermeidung von Explosionen, das NH<sub>4</sub>NO<sub>4</sub> sorgfältig in einer Schale zu trocknen, noch warm in die Retorte zu bringen, anfänglich mit ganz kleiner Flamme zu erhitzen und die Temperatur bis zum Beginn der Zers. des Salzes allmählich zu steigern. Sobald letztere eintritt, dreht man die Flamme sofort wieder zurück. Auch soll die Operation nicht bis zur vollständigen Zers. des Salzes fortgesetzt werden, da sonst leicht Ueberhitzung eintritt. — A. Lidopf (J. russ. phys. Ges. 35, 59; C.-B. 1903, I. 808) erhitzt in einem Rohr aus schwer schmelzbarem Glase eine Mischung von NH<sub>4</sub>NO<sub>5</sub> (bei 105° getrocknet) mit trockenem Seesand auf 260 bis 285°. Auf dem Rohr läßt sich ein kleines Aluminiumluftbad mit Thermometer verschieben. — Das (las wird durch wss. FeSO<sub>4</sub>-Lag, und eine Emulsion von FeSO<sub>4</sub> in konz. H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> gereinigt. Ist im NH<sub>4</sub>NO<sub>5</sub> Salmiak enthalten, so entwickelt sich auch Chlor, das durch KOH entfernt wird. 100 g NH<sub>4</sub>NO<sub>5</sub> liefern 27.8 Liter Gas von 0°.

2. Durch Erhitzen eines Gemisches von NaNO<sub>8</sub> (17 T.), KNO<sub>8</sub> (20 T.) und (NH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> (13 bis 14 T.). — Die Mischung wird in einer Retorte zuerst auf 230°, schließlich auf 300° erhitzt. Der Apparat muß so gebaut sein, daß das entstehende W. nach seiner Kondensation nicht in die Retorte II. Darstellung, 1. Aus Ammoniumnitrat. — Man erhitzt durch Schmelzen

sein, daß das entstehende W. nach seiner Kondensation nicht in die Retorte zurücktropft. An Stelle des Salpeters kann auch  $Pb(NO_3)_2$  verwendet werden. W. Smith (J. Soc. chem. Ind. 12, (1893) 10; J. B. 1893, 337; D. R.-P. 71279). GROUVELLE'S Methode (Ann. Chim. Phys. 17, 351), statt des NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> ein Gemenge von 3 Teilen KNO<sub>3</sub> u. 1 T. NH<sub>4</sub>Cl zu erhitzen, gibt ein Gemisch von Cl,N und NO, das nach Pleischl (Schweigy. J. 38, 461) wenig, nach Soubelban (Ann. 28, (1838) 59) gar kein N<sub>2</sub>O enthält. — Siehe auch W. Smith u. W. Elmore (J. Soc. Chem. Ind. 11, 633).

3. Mit Hilfe von Zinn oder Zink. - a) Man erwärmt eine Lsg. von Soil. in HCl auf dem Wasserbad und trägt mit Hilfe eines bis auf den Boden reichenden Rohres Salpeterkristalle ein, wobei eine gleichmäßige Entw. eintritt. Gar-Lussac (Ann. Chim. Phys. [3] 23, (1848) 229; J. B. 1847 a. 1848, 382). —  $\beta$ ) Ein Gemenge von 5 Tl. Zinnsalz, 10 Tl. HCl (D. 1.21) and 0.9 Tl. HNO<sub>8</sub> (D. 1.38) wird erhitzt. Nach der ersten, heftigen Gaseutw. die nur wenig N.O enthält, beginnt regelmäßige, reichliche Entw. Die Mischungsverhältnisse müssen genau eingehalten werden, um Unrecelmäßigkeit in der Gasbildung oder sogar Explosion zu vermeiden. Giacova Campari (J. B. 1888, 505). — γ) Nach Basset (Chem. N. 53, (1886) 172; J. B. 1886, 445) löst die Mischung von 1 Vol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 2 Vol. HNO<sub>4</sub> und 3 Vol. Wasser Zinn in der Kälte unter stetiger Entw. von fast reinem X.0 auf. - d) Zn wird in einem Gemisch von 1 Vol. konz. HNO3. 1 Vol. H.SO. und 9 bis 10 Vol. W. gelöst und das Gas mit FeSO, gewaschen. H. Schoe (Ann. 118, (1861) 84; J. B. 1861, 152). S. auch Fr. Mareck (J. B. 1885, 355,

4. Aus dem Hydrat des No O. - Um reinstes No O zu erhalten, entv. P. VILLARD (Compt. rend. 118, (1894) 1096; J. B. 1894, 438) das (fas ans

Stickoxydulhydrat (siehe dort). -Da kaltes W. beträchtliche Mengen des Gases absorbiert, füngt man N<sub>2</sub>O über ilg oder über warmem W. auf, oder, falls es verdichtet werden soll, auch in Kautschuksstelleber die Verdichtung des N<sub>2</sub>O s. d. Bd. S. 245.)

III. Physikalische Eigenschaften. - Farbloses Gas von schwachem an-

genehmem Geruch und süßem, angenehmem Geschmack.

D = 1.3629 Berthollet; 1.614 Dalton; 1.52951 A. Leduc (Ann. Cho. Phys. [7] 15, (1898) 1); 1.52951 RAYLEIGH (Proc. R. S. 62, (1898) 204; 1.5301 (auf 0.01 % genau) LEDUC (Compt. rend. 140, (1905) 642).

1 Liter Gas wiegt bei 0° und 760 mm Druck 1.9752 g. Colin; 1.97788 c. P. GUYE u. A. PINTZA (Compt. rend. 139, (1904) 677); 1.97745 g RAYLENDS

1.97803 g. LEDUC.

Das Molekulargewicht fand Stas zu 43.98 (berechnet 43.64 für H = 1) DUMREICHER (Wien, Akad, Ber. 82, (1880) 560) gibt an, daß das Gas ent

bei 100° normale Dichte besitzt.

Molekularvolumen = 4.49 (für H = 1), Molekularquerschnitt = 27 Molekularhalbmesser — 1.65. A. Naumann (Ann. Suppl. 5, 252 .. — E. Door Ann. (Wied.) 13. (1881) 378 berechnete den Durchmesser o der Molekulasphäre zu  $10^7 \sigma = 1.8 \text{ mm.}$  — Ueber die Molekulargröße siehe and J. H. JEANS (Phil. Mag. [6] 8, (1904) 692).

Ausdehnungskoeffizient = 0.0037067. John (Ann. (Pogg.) 1874 (Jubelbd.) 82). - Das Verhältnis B des Wertes von p.v bei einer Atmosphäre x

dem entsprechenden Werte bei ½ Atm. ist bei 11.0° B = 1,00327. Regularier (Proc. R. S. 74, (1904) 446; C.-B. 1905, I. 914).

Reibungskoeffizient = 0.000168, O. E. MEYER (Ann. (Pogg.) 143, (187)) 14); 0.000160 MEYER U. SPRINGMÜHL (Ann. (Pogg.) 148, (1873) 520); bei 0" = 0.0001353, bei 100° = 0.0001815; WÜLLNER (Ann. (Wied.) 4. (1878) 321 J. B. 1878, 73).

Bildungswärme des gasförmigen N.O aus den Elementen — 18320 Kal THOMSEN (Ber. 6, (1873) 1533; J. B. 1872, 67); -20600 Kal. Berthelm (Compt. rend. 90, (1880) 779; J. B. 1880, 118). Aus NO und  $N_2 + 3255$  Kal THOMSEN.

Spezifische Wärme bei konstantem Vol.  $c_0 = 0.15130$ ;  $c_{100} = 0.1738$ Verhältnis der spez. Wärme bei konstantem Druck zu der bei konstantet Volumen bei 0° und 100° ist  $K_0 = 1.3106$ ,  $K_{100} = 1.27238$ . Wärmeleitung fähigkeit  $k_0$  (bei  $0^{\circ}$ ) = 0.0000350 (berechnet 0.0000313),  $k_{100}$  (bei 100°)

0.0000506 (ber. 0.0000483); daraus  $\frac{k_{100}}{k_0} = 1.4468$  (ber. 1.5413). WÜLLNER (Ann. (Wied.) 4, (1878) 321; J. B. 1878, 73). S. auch Wiedemann (Ann. (Pogg.) 157. (1876) 1). — Die Verbrennungstemperatur eines Gemisches  $N_2$ O mit Cyan berechnen Berthelot u. Vieille (J. B. 1884, 90), vollständige Verbrennung vorausgesetzt, zu t = 3596 bis 4149°.

Brechungsindex des gasförmigen  $N_2O = 1.000503$ ;  $\frac{n-1}{d} = 0.255$ ;  $\frac{n^3-1}{n^4+2} \times \frac{1}{d} = 0.170$ . L. BLEEKRODE (Proc. R. S. 37, (1884) 339). — Der absolute Wert des tausendfachen Brechungsüberschusses  $(n_0-1)$  der Na-Linie für die Temperatur 0° und den Druck 760 mm ist 1000  $(n_0-1)=0.5084$ . Mascarr (Compt. rend. 78, (1874) 617; J. B. 1874, 149). Für die Cauchy'sche Dispersionsformel  $n=A\left(1+\frac{B}{\lambda^2}\right)$ , in welcher  $\lambda$  die Wellenlänge bedeutet, ist die Konstante B = 0.0127. Mascart (Compt. rend. 78, (1874) 679; J. B.

1874, 150. —

H. Becquerer (Compt. rend. 90, (1880) 1407; J. B. 1480, 177) bestimmte in Beziehung auf die magnet. Drehung der Polarisationsebene in N<sub>2</sub>O die Werte

Drehung f. Na-Licht Verhältnis R zur Drehung Brechungsexponent n: Direkt gemessen: des fl. CS,  $n^2 (n^2 - 1)$ 1.0005159 0.381

Die DE, ist nach Boltzmann (Wien. Akad. Ber. 69, (1874) 795; J. B. 1874, 143) ID = 1,000497, nach J. CLEMENGIC (Wien. Akad. Ber. 91, (1885) 712) = 1,000579, -

Die Schallgeschwindigkeit in N.O verhält sich zu der in H, wie 1:4.7. A. Kundt (Ann. (Pogg.) 135, (1868) 357). Siehe auch C. Bender (Ber. 6, (1873) 665; J. B. 1878, 9).

1 Vol. W. absorbiert bei 760 mm Druck und

()0 100 0.7778 0.5962 Vol. N.O. 1.0954 0.9196 0.6700 1.3052

Absorptionskoeffizient C=1.30521  $-0.0453620 t + 0.00068430 t^2$  nach Carius (Ann. 94, (1855) 140; J. B. 1855, 280). — C=1.30521  $-0.045362 t + 0.0006843 t^2$  nach Wiedemann (Ann. (Wied.) 17, (1882) 349). — C=1.30224 - 0.046184 t + 0.00071904 t2 nach Bellati u. Lussana (Z. physik. Chem. 5, (1890) 281).

Nach Henry (Kast. Arch. 3, 223) verschluckt 1 Vol. W. bei gewöhnlicher Temperatur 0,78 bis 0,86, nach Dalton (Ann. Phil. 9, 186 und 10, 38) 0,80, nach Saussure 0,76, nach Pleischl (Schweigg. J. 38, 461) bei 18° 0.708 Vol. Gas. Die wss. Lsg. des Gases besitzt süßlichen Geschmack. Zum Sieden erhitzt, entwickelt die Lsg das Gas wieder unverändert.

Ueber die Löslichkeit von N.O in Salzlsgg., SS., Basen siehe Gordon (Z. physik. Chem. 18, (1895) 1); W. ROTH (Z. physik. Chem. 24, (1897) 114); GEFFCKEN (Z. physik. Chem. 49, (1904) 257). Ueber die Diffussion von N.O.

durch W. siehe G. HUFNER (Ann. (Wied.) 60, (1897) 134). -

Auch von A., Ae., flüchtigen und fetten Oelen wird es absorbiert. Für A. ist der Absorptionskoeffizient bei 760 mm Druck C = 4.17805 - 0.0698160 t  $+0.0006090 t^2$  nach Carius;  $C = 4.19044 - 0.074477 t + 0.0007857 t^2$  nach Bellati u. Lussana (Z. physik. Chem. 5, (1890) 281). - Für Petroleum ist der Absorptionskoeffizient bei 20° = 2.11, bei 10° = 2.49.

Auch Holzkohle absorbiert NaO. Das von 1 ccm Kohle absorbierte Maximalvolumen ist nach Favre (Ann. Chim. Phys. [5] 1, (1874) 209) 99 ccm, nach Saussure (Bibliothèque Britannique 1812, t. 49 und 50) 40 ccm. Die Absorptionswärme, bezogen auf 1 Aequivalent, ist 3718 Kal. IV. Chemisches Verhalten. — 1. Bei hoher Temperatur zerfällt N<sub>2</sub>O in

N und O: nebenbei bilden sich kleine Mengen höherer Oxyde des Stickstoffs. — Im zugeschmolzenen Rohr 1/12 Stunde auf 520° erhitzt, zersetzen sich nach Bertuelot (Compt. rend. 77, (1874) 1448) kaum 1.5°% des Gases; dabei bildet sich ein höheres Oxyd. Langer u. Meyer (Pyrochemische Unterss. Braunschweig 1885, 65) fanden dagegen bei 900° die Zers, nahezu vollständig. M. A. Hunten (Z. physik then it (1905) 441) fand, daß die Abhängigkeit der Zerfallsgeschwindigkeit von der Temperaur (700 bis 9000) ziemlich gut wiedergegeben wird durch die Van't Horrsche Gleichen

in  $k=-\frac{A}{T}+C$ . Feuchtigkeit beeinflußte die Geschwindigkeit des Zerfalls nur wenz Stets traten kleine Mengen höherer Stickoxyde auf. - Ueber die Explosion durch Fulmasi

siehe MAQUENNE (Compt. rend. 121, (1895) 424).

Auch elektrische Entladungen bewirken Zers, des N.O. Unter dem Es Auch elektrische Entladungen bewirken Zers. des N. O. Unter dem Enfuß des Funkenstroms der Induktionsmaschine vergrößert sieh das Vol. durch Zeriewin O und N anfangs auf das 1½ fache; bei fortgesetzter Einw. treten rote Dampte dGrove (Ann. 63, 1; J. B. 1847 u. 1848, 326); H. Buff u. A. W. Hofmann (Ann. 113, 184, 137; J. B. 1860, 26); Bebthelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 26, (1876) 101; J. B. 1876 166 Letzterer fand, daß auch durch dielektrische Veberströmungen das N. O in einigen Numberößtenteils zerlegt wird. — Kurzwellige elektrische Strahlen zerlegen N. O ehenfalls und B. von NO. Warburg u. Regener (Sitzungsber. Preuss. Akad. 1904, 1228). — Eine elektrisglühende Eisenspirale oder ein von Eisenspitzen überströmender Flammenbogen 1914 N. O rasch unter B. von Fe. O. unter Hinterlassung eines dem ursprünglichen Vol. M. gleichen Vol. N. Buff u. Hofmann (Ann. 113, (1860) 137).

2. Mit 1 Vol. H gemengt und durch den elektrischen Funken entzünden durch ein glübendes Bohr geleitet vernuft i Vol. N. O. zu. W. m.

oder durch ein glühendes Rohr geleitet, verpufft 1 Vol. N.O zu W. m 1 Vol. N; bei weniger Wasserstoff wird etwas HNO<sub>3</sub> erzeugt. Priestiege H. Davy; W. Henry. Platinschwamm erglüht im Gasgemenge von Mund H unter B. von W. und Stickstoff. Döbereiner, Dulong u. Thénast Bei überschüssigem H entsteht auch NH<sub>8</sub>. Kuhlmann (Dingl. pol. J. 211, 1874) 24). — Ebenso wie Platinschwamm wirkt Palladiumschwarz. Montemarin (J. B. 1891, 426); HUNTER (Z. physik. Chem. 53, (1905) 441; C.-B. 1905] 1483). - Aehnlich wirkt auch reduziertes Ni und Cu, letzteres aber en bei 180°. SABATIER u. SENDERENS (Compt. rend. 135, (1902) 278).

Auch verpufft bei Einw. des elektrischen Funkens oder bei Glühbit das N<sub>2</sub>O mit NH<sub>3</sub>, Kohlenwasserstoffen, PH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S unter B. von und in den beiden letzteren Fällen von H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> bzw. schwefliger Saue. Selbstentzündlicher Phosphorwasserstoff verpufft nach Thenard mit I schon bei gewöhnlicher Temperatur; nach Berzelius erst, wenn hint tretende Luft die Entzündung des Phosphorwasserstoffs bewirkt oder sei heftig) durch den elektrischen Funken. Dabei bildet 1 Vol. Phosphowasserstoff mit 3 Vol. N. O Wasser, Phosphorsäure und 3 Vol. N. Thomso Bei überschüssigem  $N_2O$  zersetzen sich 4 Vol.  $PH_3$  mit 21 Vol.  $N_2O$ . Dum (Nach:  $2PH_3 + 8N_2O = P_2O_5 + 3H_2O + 8N_2$  sollte sich 1 Vol.  $PH_3$  mit 21 Vol.  $PH_4$  mit 21 Vol.  $PH_4$  mit 21 Vol.  $PH_4$  mit 22 Vol.  $PH_4$  mit 23 Vol.  $PH_4$  mit 24 Vol.  $PH_4$  mit 25 Vol.  $PH_4$  mit 26 Vol.  $PH_4$  mit 27 Vol.  $PH_4$  mit 27 Vol.  $PH_4$  mit 28 Vol.  $PH_4$  mit 29 Vol.  $PH_4$  mit 29 Vol.  $PH_4$  mit 29 Vol.  $PH_4$  mit 29 Vol.  $PH_4$  mit 21 Vol.  $PH_4$  mit 22 Vol.  $PH_4$  mit 21 Vol.  $PH_4$  mit 22 Vol.  $PH_4$  mit 23 Vol.  $PH_4$  mit 21 Vol.  $PH_4$  mit 21 Vol.  $PH_4$  mit 22 Vol.  $PH_4$  mit 23 Vol.  $PH_4$  mit 23 Vol.  $PH_4$  mit 24 Vol.  $PH_4$  mit 25 Vol.  $PH_4$  mit 26 Vol.  $PH_4$  mit 27 Vol.  $PH_4$  mit 27 Vol.  $PH_4$  mit 27 Vol.  $PH_4$  mit 28 Vol.  $PH_4$  mit 29 Vol. von Cyan und NoO lassen sich durch elektrische Funken verpuffen.

3. Glübende Kohle verbrennt im Gase lebhafter, als in der Luft, 17 des No in 1 Vol. N und 1/2 Vol. CO2 verwandelnd. H. Davy. Ein Lid brennt lebhafter, als in der Luft, ein glimmender Span entflammt. Erhitztes Bor verbrennt zu B2Os, H. Davy, und zu Stickstoffbor. H. Drym u. Wöhler. Phosphor kann in dem Gase verdampft und selbst mit eine rotglühenden Fe berührt werden, ohne sich zu entzünden; wird er jedo mit einem weißglühenden Fe berührt, oder angezündet in das Gas gebrad so verbrennt er darin fast so lebhaft, jedoch kürzer, als in O zu P, unter Abscheidung von N und B. von etwas NO<sub>2</sub>. An der Luft zschwachen Brennen gebrachter S verlischt im N<sub>2</sub>O, lebhaft brennen fährt darin in rosenroter Flamme zu brennen fort und erzeugt SO. Da lassen B, P und S auf 1 Vol. N.O 1 Vol. N übrig. H. Davy. Ein Gemu von Schwefeldampf und N.O. durch den elektrischen Funken entzund bildet SO, und bei geeigneter Abkühlung Salpetrig-Pyroschwefelsau anhydrid. Chevrier (Compt. rend. 69, (1869) 136). Siehe auch Berthe (Compt. rend. 77, (1874) 1448).

4. Kalium und Natrium, in N<sub>2</sub>O gelinde erhitzt, verbrennen anfangs unter heftiger Feuererscheinung zu Superoxyden, welche sich bei weiterem Erhitzen in Nitrite verwandeln, während N und O übrig bleiben. Gay-Lussac u. Thénard. — Cd oxydiert sich nach und nach beim Erhitzen auf 300°. Pb langsam bei derselben Temperatur; Fe verbrennt schon unter 170° zu Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; Co verbrennt unvollkommen gegen 230° zu CoO: Ni oxydiert sich unter Entflammung zu grünem NiO; Cu wird erst oberhalb 150° langsam in Cu<sub>2</sub>O verwandelt; Palladiumhydrid reagiert gegen 250° wenig und gibt W., Pd selbst bleibt unverändert. Sabatier u. Senderens (Bull. Soc. (Paris) [3] 13, (1895) 870; Compt. rend. 120, (1895) 618; J. B. 1895, 559). — Nach Priestley verbrennt eine stark erhitzte Stahlfeder im N<sub>2</sub>O fast so lebhaft wie im Sauerstoff; nach H. Davy oxydieren sich auch glühendes Mn. Zn und Sn und hinterlassen ein unverändertes Volumen N. — In einem Ballon mit W. und Eisenspänen wird N<sub>2</sub>O reduziert zu N, gleichzeitig entsteht etwas H; Mg-Pulver wirkt viel rascher unter starker H-Entw.; Zn-Späne wirken nur anfangs rasch, wobei neben N und H auch eine Spur NH<sub>3</sub> sich bildet. Sabatier u. Senderens (Compt. rend. 120, (1895) 1212; J. B. 1895, 560).

5. Beim Ueberleiten über dunkelrotglühenden Natronkalk wird kein NH<sub>8</sub> gebildet, auch nicht beim Erhitzen mit alkoh. Kali auf 100 bis 200° oder mit wss. Kali auf 300°. Berthelot (Compt. rend. 77. (1874) 1448; J. B. 1874, 221). J. Persoz, welcher (Compt. rend. 60, (1865) 443) durch Kalilange aus feuchtem N<sub>2</sub>O Ammoniak und HNO<sub>3</sub> erhalten zu haben glaubte, berichtigte diese Augabe später (Compt. rend. 60, (1865) 936; J. B. 1865, 150) als durch Gehalt des Guses an NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>

Mit Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gibt N<sub>2</sub>O gegen 200° NaNO<sub>2</sub> and N; BaO<sub>2</sub> wird erst zwischen 500 and 600° in analoger Weise amgesetzt. Sabatier a. Senderens (Bull. Soc. (Paris) [3] 13. (1895) 870; Compt. rend. 120, (1895) 618; J. B. 1895, 559). MnO oxydiert sich unter Entflammung beim Erhitzen in N<sub>2</sub>O-Strom auf 350° unter B. von Mn<sub>3</sub>O<sub>4</sub>; Wolframdioxyd gibt gegen 450° blaues Oxyd; MoO verwandelt sich unterhalb 500° langsam in violettes Oxyd; SnO verbrennt gegen 400° zu SnO<sub>2</sub>; Cu<sub>2</sub>O wird bei 350° von N<sub>2</sub>O nicht verändert, ebensowenig Vanadinoxyd; UrO<sub>2</sub> wird bei 450° nicht verändert. PbO<sub>2</sub> zerfällt bei 200° in PbO und Sauerstoff. Sabatier a. Senderens. — Beim Ueberleiten über ein glühendes Gemenge von Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> wird N<sub>2</sub>O vollständig zu N reduziert unter B. von Na<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>. A. Wagner (Z. anal. Chem. 1882, 374).

6. Gegen Oxydationsmittel ist N<sub>2</sub>O ziemlich beständig: Cl<sub>2</sub>O wirkt in der Kälte nicht ein. Balard. — Stark alkal. Lsg. von KMnO<sub>4</sub> wirkt selbst bei 100° auf N<sub>2</sub>O nicht ein. Wanklyn u. Cooper (*Phil. Mag.* [5] 6, (1878) 288; *J. B.* 1878, 277). — Dagegen bewirkt rauchende HNO<sub>3</sub> eine Volumverminderung. Delman (*Scher. J.* 7, 260). Nach Austen (*Americ. Chem. J.* 11, (1889) 172) bildet feuchtes N<sub>2</sub>O mit HNO<sub>3</sub>-Dampf dichte weiße Wolken von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. — Mit O gemengt und in verschlossenen Röhren erhitzt, bildet es selbst bei dunkler Rotglut keine höheren Stickoxyde. Berthelot (*Compt. rend.* 77, (1874) 1448; *J. B.* 1874, 221). — Salpetrige S. wirkt unter B. von NO ein. Raschig (*J. B.* 1887, 414). —

7. SnCl<sub>2</sub> reduziert N<sub>2</sub>O nicht, Dumreicher (J. B. 1880, 267). Auch andere Stannosalze, ferner Alkalisulfide, Sulfite und Ferrosalze entziehen keinen Sauerstoff, auch lösen letztere das Gas nicht. — Mit HJ gemischt bildet es zuerst weiße Nebel, die sich allmählich rötlich färben und bald kleine Jodkristalle abscheiden, anscheinend nach: N<sub>2</sub>O + 10HJ = 2NH<sub>4</sub>J + H<sub>2</sub>O + 8J.

8. Wenn man N.O in eine Lag. von Natrium- oder Kaliumammonium, (gelöst in düssigem NH<sub>3</sub>) einleitet, so entfärbt sich die FL: N<sub>2</sub>O + N<sub>2</sub>H<sub>2</sub>K<sub>2</sub> - NH<sub>3</sub>K + NH<sub>3</sub> + KOH + N<sub>3</sub>. Leitet man weiter ein, so bildet sich N<sub>3</sub>K (2NH<sub>3</sub>K + N<sub>3</sub>O = N<sub>2</sub>K + KOH + NH<sub>3</sub>). Siehe bei der Stickstoffwasserstoffsaure d. Band, S. 185 und bei Kalium, Bd. II. 1, S. 27. A. JOANNIS Compt.

rend. 118, (1894) 713; J. B. 1894, 428; -

V. Flünniges und festes Stickonwlul. - N.O gehört zu den leicht zu verfilmigenden Gasen. S. oben.) Mit Hilfe von Natteren's Druckpumpe wurde es bei 0° und 30 Atm. Druck als tropfbare Fl. erhalten. Vgl. auch Tinna (Chem. Ztg. 18, (1894) 743); Dumas' Apparat (Cahour's Legons de Chim. Paris 1855, 1, 114). — Faraday, night aber Niemann (Brawles Arch. 36. 177 gelang die Verdichtung auch durch Erhitzen von NH, NO, im knieformig gebogenen, zugeschmolzenen Glasrohre. - Newth (Proc. Chem. Soc. 16, 87; C.-B. 1900, I. 1063) verflüssigt es nach dem für die Verdichtung der Lutt üblichen Prinzip der Selbstabkühlung. - Siehe auch Campeter's Kompressionspumpe (Compt. rend. 94, (1882) 623); ferner Debray (Compt. rend, 94, (1882) 626).

Farblose, sehr bewegliche Fl·Kp<sub>767-3</sub> =  $-87.9^{\circ}$ , Regnault (J. B. 1863, 70); Kp<sub>700</sub> =  $-89.5^{\circ}$  (bestimmt mit Wasserstoffthermometer) Ramsav u. Shields (J. Chem. Soc. (London) \$6.50(1893) 833; J. B. 1893, 33); Kp<sub>-43</sub> = - 89.4° (bestimmt mit Pentan-Thermometer) Ghunmach, Silzungsber.

Preuss, Akad. 1904, 1198).

Dichte nach CAILLETET U. MATHIAS (Compt. rend. 102, (1886) 1202): 1 23.70 0.698 Siehe auch Andurry (Ann. 110, (1859) 1; J. B. 1859, 19); P. VILLARD (Compt. rend. 118, (1894) 1096; Ber. 27, (1894) 461 Ret.). Die Dichte beim Kp ist D-59-4 = 1.2257, GRUNMACH (C.-B. 1904, II 875).

Die kritische Temperatur und der kritische Druck sind nach Dewar (Chem. N. 51, (1885) 27; J. B. 1885, 60) 35.4° und 75.0 Atm.; nach VILLARD (Compt. rend. 118, (1894) 1096) 38.8° und 77.5 Atm. — Die Dichte bei der kritischen Temp. (38.8°) ist nach VILLABD = 0.454 sowohl für die Flüssigkeit, wie für ihren gesättigten Dampf. — Dampfspannung bei 0° = 27420.97 mm Hg oder 30.6 Atm. Tabellen über die Dampfspannung von —25° bis + 40° siehe Regnault (J. B. 1863, 66), von —40° bis +35° FARADAY (Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 276). — C. Antoine (J. B. 1888. 178) gibt für N<sub>2</sub>O folgende Gleichung der Dampfspannung: log p = 9.4574 1000

1.46927 t -+- 1000 /

Nach Grunnach (Sitzungsber, Preuss, Akad. 1904, 1198; C.-B. 1904, H. 875) ist für den Kp.——89.4° die Oberflächenspannung a = 26.323 [dyn/cm]; die spezifische Kohäsion des flüssigen N<sub>2</sub>O = 42.959 [qcm]; das Molekulargewicht (berechnet mit Benützung der krit Temperatur) = 43.62, somit für gasfürmiges und flüssiges N<sub>2</sub>O gleich groß. — Das Molekularvolumen — 26.7. L. Mayar (Ann. Suppl 5, (1867) 129).

Bricht nach Faraday (Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 257; Ann. 56 (1845) 153) das Licht weniger als alle übrigen untersuchten Flüssigkeiten. Nach Bleckbook (Proc. R. S.

37, (1884) 399; J. B. 1884, 284) ist der Brechungsindex = 1.204;  $\frac{n-1}{d}$  = 0.235;

 $\frac{n^2 - 1}{n^4 + \frac{9}{2}} \times \frac{1}{d} = 0.150. -$ 

Tabellen der DE für filmsiges N.O bei verschiedenen Temperaturen siehe bei F. Linds (Ann. (Wied) 50, (1895) 546; J. B. 1895, 76).

Bei der durch ein Bad von festem CO, im Vakuum erzeugten Kälte von unter -100° erstarrt das flüssige N.O zu farblosen Kristallen, welche weniger als eine Atmosphäre Spannung ausüben. Faraday (Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 267; Ann. 56, (1845) 153). Als farblose, eisartige Masse

erhält man es, wenn man die Fl. in einem verschlossenen Röhrchen in ein größeres, ebenfalls damit gefülltes Gefäß bringt und die äußere Fl. im Vakuum verdampfen läßt. Ferner durch Abkühlen mittels flüssiger Luft. - Auch wenn man das flüssige N2O durch eine stecknadelfeine Oeffnung ausströmen läßt, bildet sich etwas festes, schneeartiges N.O., während die Hauptmenge vergast. Natterer. Dumas. In einer Silberschale erstarrt es im Vakuum bald zu Schnee. Despretz (Compt. rend. 28, (1849) 143; J. B. 1849, 256) F = -102.3°. Ramsay u. Shields (J. Chem. Soc. (London) 67, (1893) 833; J. B. 1893, 33). —

Nach VILLARD (Compt. rend. 106, (1888) 1602; 119, (1894) 368; 118, (1894) 1096; Ann. Chim. Phys. [7] 11, (1897) 289) existiert ein kristallisiertes Hydrat von der Zusammensetzung N<sub>2</sub>O,6H<sub>2</sub>O. Dasselbe entsteht aus W. und flüssigem  $N_{\rm q}O$ , wenn man beide bei Ggw. von Hg im zugeschmolzenen Rohr längere Zeit in Eis stehen läßt, dann das Rohr bei  $0^{\rm o}$  öffnet und das nicht gebundene Gas entweichen läßt. — Kreuzweise verwachsene Nadeln, nach den Oktaederachsen orientiert, seltener quadratische Täfelchen

oder Tetraeder des regulären Systems. - D = 1.15. - Unterhalb 0° bei

Atmosphärendruck beständig; zersetzt sich bei höherer Temperatur. -Bildungswärme aus W. und freiem Gas = 15 Kal.

Flüssiges N.O verändert Kohle, P, S. J, K und Harzkitt nicht, mischt sich mit CS, A. und Ae., bringt Hg. H2SO4 und HNO3 zum Gefrieren; auch W. gefriert, aber bewirkt zugleich eine explosionsartige Gasbildung. Beim Eintauchen von Metallen entsteht ein Zischen. Glühende Kohle schwimmt darauf unter lebhafter Verbrennung. Dumas (Compt. rend. 27, (1848) 463: Ann. 68, (1848) 224). Beim Verdunsten in Platin nimmt es bei gewöhnlicher Temperatur und bei Rotglut den sphäroidalen Zustand an. DESPRETZ (Compt. rend. 28, (1849) 143; J. B. 1849, 256). Mit CS. gemischt, bringt es im Vakuum eine Temperatur von —140° hervor. Natteber

(Ann. 54, (1845) 254).

VI. Physiologische Wirkung. - Verursacht, unvermischt eingeatmet Ohrensausen und Rausch, Bewußtlosigkeit, Aufhören des Pulses und der Respiration. Wird es längere Zeit eingeatmet, so bewirkt es bei Tieren den Tod, bleibt dagegen, rechtzeitig durch Luft ersetzt, ohne schädliche Nachwirkung. Zu 4 Vol. mit 1 Vol. Sauerstoff gemischt, läßt es sich 11/2 bis 2 Minuten einatmen, bewirkt Ohrensausen, Wärme. Rausch und Heiterkeit, ohne Störung des Bewußtseins. H. Davy (Chemical and phylos. researches chiefly concerning nitrous oxyde; London 1800); L. HERMANN (Müller's Arch. 1864, 521; J. B. 1865, 662). Wurde wegen seiner anästhesierenden Eigenschaften früher vielfach bei kleinen Operationen in der Medizin, besonders in der Zahnheilkunde verwendet, ist aber gegenwärtig durch andere Mittel (besonders lokal anästhesierende) fast ganz verdrängt. Bebt (Compt. rend. 87, (1878) 728; J. B. 1878, 1007); A. W. HOFMANN (J. B. 1882, 208; Ber. 15, (1882) 2656).

208; Ber. 15, (1882) 2656).

Es geht keine Verb. mit Hämoglobin ein und kann in keinem Fall den Sauerstoff beim Atmungsprozeß vertreten. Hermann J. B. 1885, 662); s. auch Cardonz (J. Chim. méd. 2, 132), ferner Schw. 36, 244). Nach F. Folyet u. T. Blanche (Compt. rend. 77, (1873) 59; J. B. 1873, 218) soll die anästhesierende Wirkung darauf beruhen, daß N<sub>2</sub>O dem Blute Sauerstoff entzieht. — Sprößlinge von Typha latifolia können sich in einer N<sub>2</sub>O-Atmosphäre entwickeln und dieses Gas zersetzen. W. Knop (Der Kreislauf des Stoffes, Leipzig 1868, 1, 88). — Samen höherer Pflanzen können in N<sub>2</sub>O nicht keimen, und gekeimte Samen sich nicht entwickeln. Kleiuere Vögel verenden in einer N<sub>2</sub>O-Atmosphäre in 30 Sekunden, Hunde und Kaninchen nach 3 bis 4 Minuten. Jolyet u. Blanche (Compt. rend. 77, (1873) 59). Dagegen leben Bakterien, welche z. B. in faulem Fleischextrakt vorkommen, nach Fr. Hatton (J. chem. Soc. (London) 39, (1881) 247; J. B. 1981, 1141) in N<sub>2</sub>O besser als an der Luft.

Flüssiges N<sub>2</sub>O bewirkt auf der Haut Brandwunden.

Flüssiges N.O bewirkt auf der Haut Brandwunden.

VII. Konstitution. - Die allgemein angenommene Strukturformel ist

Zur Demonstration der volumetrischen Zus. leitet E. H. Keisen (Americ. Chem. J. 8, 92) das in einer Gasbürette abgemessene Gas über glühendes Kupfer und treibt es nach der Absorption des Sauerstoffs in die Bürette zurück. — Auch durch Zers, mittels metall, K läßt sich zeigen, daß bei Entfernung des im N<sub>2</sub>O enthaltenen Sauerstoffs das Volumen unverändert bleibt. -

VIII. Analytisches. — Der Nachweis durch Absorption mittels abs. Alkohol Lunge (Ber. 14, (1881) 2188) ist nach Winkler (Gasanalyt. Methoden, 1901) unzuverlässig.

Quantitative Bestimmung. a) Nach Bunsen zers, man im Eudiometer im Gemenge mit H nach: N<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub> = N<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Kemp (Chem. N. 71, (1895) 108) beobachtete Nebenreaktionen und erhielt zu hohe Resultate; ebenso Lunge (Ber. 14, (1881) 2188). Dagegen erhielten Dumbeicher (Wien. Akad. Ber. 82, (1880) 560) und Hempel (Ber. 15, (1882) 903) genaue Resultate, wenn der zugefügte Wasserstoff das 2 bis 3 fache Vol. des N<sub>2</sub>O besitzt.

— \( \beta \)) Winkler's Methode, entweder N<sub>2</sub>O mit viel H über erhitzten Platin-Asbest zu leiten, oder N<sub>2</sub>O durch erhitzten Palladiumdraht zu zerlegen (2N<sub>2</sub>O - 2N<sub>2</sub> + O<sub>2</sub>) ist nach Kemp (Chem. N. 71, (1895) 108) ungenau. Kemp empfiehlt, unter Hg-Absperrung 1 Vol. N<sub>2</sub>O mit 7 Vol. CO durch elektrisch erhitzten Pt-Draht in Reaktion zu bringen und das gebildete CO. mit KOH zu entfernen. Die Gase müssen trocken sein weil sonst wahrint 7 vol. Co durch elektrisch erhitzten Pt-Draut in Reaktion zu oringen und das gebildete CO<sub>2</sub> mit KOH zu entfernen. Die Gase müssen trocken sein, weil sonst wahrscheinlich die Umsetzung CO + H<sub>2</sub>O = (O<sub>2</sub> + H<sub>2</sub> erfolgt. — y) Durch Veberleiten über ein glühendes Gemenge von Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und Na<sub>2</sub>(O<sub>3</sub> und Bestimmung des gebildeten N oder Na<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>. (NO wird nicht zersetzt.) A. Waoner (Z. anab. Chem. 21, (1882) 374). — &) Jaqueron u. Bogdan (Compt. rend. 189, (1904) 49) zersetzen in einem ganz aus Glas bestehenden Apparat 200 cem N<sub>2</sub>O durch glühenden Eisendraht und bestimmen mit genauem Manometer die Druckvermehrung.

### C. Untersalpetrige Säure, H.N.O.

E. Divers. Proc. R. S. 19, (1871) 425; J. B. 1871, 295.
E. Divers u. T. Haga. J. Chem. Soc. London 45, (1884) 78; 47, (1885) 361, 203; 55, (1889) 760; 75, (1899) 77; Chem. N. 78, (1898) 313; J. B. 1884, 356, 419; 1885, 420;

1880, 409; 1898, 435.
W. Zorn. Ber. 15, (1882) 1258, 1007.
A. Thun. Wien. Akad. Ber. 102, (1893) 284; J. B. 1893, 389.
A. Hantzsch. Ann. 292, (1896) 340.
A. Hantzsch u. L. Kaufmann. Ann. 292, (1896) 317.
A. Hansen u. A. Saurr. Ann. 299, (1896) 67; Ber. 30, (1897) 2356.
Die ersten exakten Angen über die Beobachtung untersalpetrigsaurer Salze machte Divens 1871. Die Säure selbst in festem Zustand zu erhalten gelang erst 1896. A. HANTZECH und L. Kaufmann. Auch Diazohydrat, Hyponitrose. Die untersalpetrigsauren Salze werden auch Hyponitrite, in der älteren Literatur Nitrosylsalze oder hydronitrosylsaure Salze genannt.

I. Darstellung und Bildung von Hyponitriten.

1. Durch Reduktion von Alkalinitriten und -nitraten mittels Natrium-amalgam. — Nach:  $2KNO_3 + 8Na + 4H_2O = K_2N_2O_2 + 8NaOH$  trägt man die wssr. Lsg. von  $KNO_3$  oder  $NaNO_3$  allmählich unter Kühlung mit kalt. W. soviel Natriumamalgam ein, daß auf 1 Mol. Nitrat 4 Atome Natrium kommen; oder man verwendet statt des Nitrats Nitrit, das nur halb soviel Amalgam erfordert nach:  $2KNO_2 + 4Na + 2H_2O = K_2N_2O_2 + 4NaOH$ . Die entstandene stark alkal. Fl., mit Essigs, neutralisiert und mit AgNO3-Die entstandene stark alkal. Fl., mit Essigs, neutralisiert und mit AgNO<sub>3</sub>-Lsg, versetzt, scheidet gelbes, pulvriges, fast ganz unl. Silberhyponitrit Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ab. E. Divers (Ber. 4, (1871) 481; Chem. N. 23, (1871) 206; Proc. R. S. 19, (1871) 425). — Wegen der Unreinheit der käuflichen Alkalinitrite verwendet Zons ("Die Untersalpetrige S. und deren organ. Derivate", Habilitationsschrift, Heidelberg 1879) Bariummitrit. Er empfieht (Ber. 12, (1879) 1509, Na-Amalgam in berechneter Menge in großen Stücken in die mittlere Kugel eines Kipp'sehen Apparates zu bringen, die untere Kugel mit der Nitritlsg, und die obere bis zur Hälfte mit dest. W. zu füllen. Die Reduktion läßt sich so gleichmäßig regulièren; starke Erwärmung wird durch Einstellen in kaltes W. vermieden. — Nach S. Tanatan (J. russ. phys. Ges. 25, (1893) 342; Ber. 26, (1893) 763 Ref.) wird die Ausbeute besser, wenn man statt des festen Amalgams flüssiges (1% ig) verwendet und dasselbe langsam zur gekühlten KNO<sub>2</sub>-Lsg. 100 g in 2 l W.) zufließen läßt. — Nach A. Hantzsch u. L. Kaufmann (Ann. 202, (1896) 317) erhält man, wenn man darauf achtet, daß stets ein großer Ueberschuß von NaNO<sub>2</sub> dem naszierenden Wasserstoff gegenüber vorhanden ist, eine Ausbeute an  $Ag_2N_2O_2$  von 6 bis  $7\,^{\circ}/_{0}$  der Theorie. Das bei der Methode stets entstehende NH<sub>2</sub>OH entfernen Hantzsch n. Kaupther Income. This bet der methode stets einstehende Ma<sub>2</sub>On einferhieh Hantzsch it. Kaufmann vor der Neutralisation mittels HgO, E. Divers (*Proc. Chem. Soc.* 17, 223) durch fortgesetzte Behandlung mit Na-Amalgam, das NH<sub>3</sub> durch 12 stündiges Aufbewahren der Lsg. im Vakunm über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — S. auch Wilde (*Bull. Soc. (Paris)* 1, (1864) 405,; Jackson (*Chem. N.* 68, (1893) 266) und Bd. II, 1, Seite 301.

2. Durch Reduktion mit Ferrohydroxyd. — Frisch gefälltes Ferrohydroxyd reduziert die Lsgg. von NaNO, und von NaNO, wobei unter starker Erwärmung Hyponitrit, NH3, N und reichlich N2O entsteht. Nach W. ZORN (Ber. 15, (1882) 1258) verfährt man am besten derart, daß man aus der Lsg. von reinem Eisenvitriol das Eisen mit verd. Kalkmilch eben ausfällt. dem nicht zu dicken Brei von Fe(OH), und CaSO, eine Lsg. von NaNO, (1 Mol. NaNO, auf 10FeSO,) zusetzt und das Gemisch unter Kühlung sich selbst überläßt. Die zuletzt filtrierte Fl. wird mit Essigsäure angesäuert und mit AgNO<sub>2</sub>-Lsg. versetzt, wodurch Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gefällt wird. 100 g NaNO<sub>3</sub> und mit AgNO<sub>3</sub>-Lsg. versetzt, wodurch Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gefällt wird. 100 g NaNO<sub>2</sub> geben ca. 10 g Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Dunstan u. Dynord (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 646; J. B. 1887, 406) empfehlen folgenden Vorlesungsversuch: 5 g Ferrosulfat, in ca. 25 ccm W. gelöst, werden mit soviel 10 °<sub>0</sub> iger Kalilauge versetzt als nötig ist, um die Fl. entschieden aber nicht stark alkalisch zu machen. Eine Lsg. von 1 g NaNO<sub>2</sub> in 25 ccm W. wird hinzugefügt und das Ganze gut umgerührt. Nach wenigen Minuten tritt Aufbrausen ein. das einige Zeit andauert. Nach ½ Stunde wird die stark nach NH<sub>2</sub> riechende Fl. filtriert und mit dem gleichen Vol. W. und einigen Tropfen Silberlsg. versetzt. Man erhält dann den gelben Nd. von Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

Nach E. A. Menke (J. Chem. Soc. (London) 38, (1878) 401; Chem. N. 37, (1878) 270; J. B. 1878, 222) entsteht beim Schmelzen von NaNO<sub>3</sub> mit Eisenfeile Natriumhyponitrit, was von W. Zons (Ber. 12, (1879) 1509; 15, (1882) 1258) bestritten wird.

3. Durch Elektrolyse. - Nach Zorn (Ber. 12. (1879) 1509) bildet sich Hyponitrit in guter Ausbeute, wenn man bei der Elektrolyse von NaNO<sub>2</sub> oder KNO<sub>2</sub> als negative Elektrode Hg verwendet. Auch die Nitrate liefern die Verb., doch dauert bei ihrer Verwendung die Elektrolyse länger. auch Bd. II, 1, S. 28, 301.

4. Aus Hydroxylaminmonosulfosaurem Natrium. — Nach Divers n. Haga (J. Chem. Soc. 55, (1889) 750; 75, (1899) 77; Chem. N. 78, (1898) 313; Proc. Chem. Soc. 17, (1898) 220; J. B. 1889, 409; 1898, 435) geht hydroxylaminmonosulfosaures Natrium in alkal. Lsg. vollständig in Sulfit und Hyponitrit über:  $2NH(OH)SO_3Na + 4NaOH = Na_2N_2O_2 + 2Na_2SO_3 + 4H_2O_3(Darstellung nach dieser Methode vgl. Band II. 1 S. 28 unter K_2N_2O_3. S. 301 unter Na_2N_2O_2. — Nach Kirschner (Z. anorg. Chem. 16, (1898) 424: J. B. 1898, 435) löst man$ 50 g hydroxylaminmonosulfosaures Kalium in 35 ccm W. durch Kochen auf, kühlt dann stark ab und fügt 10 cem Natronlauge (1:1) hinzu, dafür sorgend, daß die Temperatur von 30° nicht überschritten wird. Nach dem Abkühlen auf 10" gibt man weitere 90 cem Natronlange zu und erwärmt schließlich ½ bis ½ Stunden auf 50°. Hat die NgO-Entw. nachgelassen, so löst man die Salzmasse in ca. 1 l W. und erhält eine Lsg. von Sulfat. Sulfit, Hyponitrit und wenig Oximidosulfonat, vielleicht auch etwas NH<sub>2</sub>OH. Die letztgenannten Verbb. werden durch Zusatz von Merkurisalz unschädlich gemacht. Dann wird filtriert und das Filtrat auf 4 l verdünnt. Beim Versetzen mit  $5^{\circ}$  iger AgNO<sub>3</sub>-Lsg. entsteht ein lichtgelber Nd. von  $Ag_2N_2O_2$ , verunreinigt zu ca.  $3^{\circ}$  durch AgCl.  $Ag_2O$  und Ag.

5. Aus NH<sub>2</sub>OH und salpetriger S. — Nach S. Tanatar (J. russ. phys. Ges. 25, 342; Ber. 26, (1893) 763 Ref.; Ber. 27, (1894) 187; J. B. 1893, 338) fügt man zu KNO<sub>2</sub>-Lsg. die äquivalente Menge gelöschten Kalks, dann NH<sub>2</sub>OH.HCl und erwärmt auf 50°. Nach 2 Tagen wird vom Kalk abfiltriert, mit Essig-ähre versetzt und mit AgNO<sub>2</sub>-Lsg. zuerst die Salzsäure, dann die untersalpetrige Säure gefällt. - A. Thun Wien. Akad. Ber.

4 .

102, (1893) 284; J. B. 1893, 339) stellt aus berechneten Mengen NH,OH, HCl und NaNO, Hyponitrit her und fällt mit  $AgNO_2$ . — C. Paal (Ber. 28, 1893) 1026 läßt  $AgNO_2$  auf NH<sub>5</sub>,OH.Cl einwirken und erhält in sehr geringer Ausbeute  $Ag_2N_2O_2$ . — Vgl. auch Wislicenus (Ber. 26, (1893) 771); Hantzsch Ber. 30, (1897) 2356 $\iota$ ; Hantzsch u. Saure (Aan. 299, (1898) 67); Dennstedt u. Gobelich (Chem. Zig. 21, (1897) 867).

6. Durch Reduktion von NO mit Stannitlsq. oder mit Ferrohydrozyd. — Nach E. Divers u. T. Haga (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885–361; J. B. 1885, 419) bildet sich untersalpetrigs, Alkali, allerdings sehr langsam, beim Einleiten von NO in eine alkal. Lsg. von SnOH)2, während Nitrite und Nitrate durch Stannitlsg. keine Veränderung erleiden. Die SnOK12-Lsg. bereitet man durch Fällen von SnCl2-Lsg. mit Na2CO4-Lsg., Dekantieren des Nd. und Lösen des Rückstandes mittels Kalilauge. Reaktionsverlauf: SnO2K6 + 2KOH +

2NO = SnO<sub>2</sub>K<sub>1</sub> + K<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O.

Nach W. R. DUNSTAN H. T. S. DYMOND (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 646; J. B. 1887, (406) entsteht auch durch frisch gefälltes Fe(OH), bei Ggw. von verd. Alkalilsg. aus NO etwas Hyponitrit neben N und wenig N,O. Wichtig ist die Beschaffenheit des Fe(OH), das weder durch Digestion mit Kalilauge noch durch intensives Auswaschen verändert sein darf. E. Divers u. T. Haga (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 361; J. B. 1885, 419) erhielten nach dieser Methode kein Hyponitrit, vermutlich weil sie ungeeignetes Fe(OH).

verwendeten.

7. Aus Sulfhydroxamsäure. — O. Piloty (Ber. 29, (1896) 1559) empfiehlt, zur Darst. Benzolsulfochlorid auf überschüssiges NH<sub>2</sub>OH einwirken zu lassen und die entstandene Sulfhydroxamsäure mit Alkali zu spalten:

 $2C_0H_0SO_0NH.OH + 2KOH = 2C_0H_0SO_2K + H_2N_2O_2 + 2H_2O.$ 

8. Andere, für die Darst, weniger in Betracht kommende Bildungsweisen: a) Aus Dinitrosulfonaten (Pelouze's Nitrosulfate) und Natriumamalgam. Diveas u. HAGA (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 203; J. B. 1885, 420). — B) Durch Oxydation von NH2OH mit alkalischer Kupferlsg. oder mit HgO. A. Thum (Wien. Akad. Ber. 102, (1893) 284; J. B. 1893, 339). —  $\gamma$ ) Durch Einw. von Basen oder von Natriumäthylat auf Styrolpseudonitrosit. H. Wieland (Ber. 36, (1903) 2558). — d) Durch Einw. von N<sub>2</sub>O<sub>8</sub> auf Oxyharnstoff oder Dimethyloxyharnstoff und Verseifen des gebildeten Nitrosoderivates mit Alkalien. A. HANTZSCH U. A. SAUEB (Ann. 299, (1898) 67; J. B. 1897, 551 und 1710). (Vgl. im übrigen bei K, Na und den anderen Metallen).

II. Darstellung der Säure aus ihren Salzen. - Wss. Lsgg. der S. erhält man durch Zers. von Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mittels Phosphorsäure, Essigsäure, H<sub>2</sub>S und besonders HCl. Van der Plaats (Ber. 10, (1877) 1507). A. Thum. — HANTZSCH u. KAUFMANN (Ann. 292, (1896) 317; J. B. 1896, 408) stellten die freie S. in kristallisiertem Zustand dar durch Einleiten von HCl in wasserfreien Ae., Eintragen von überschüssigem Ag. N.O.. Filtrieren und Verdunsten bei Ausschluß von Wasser. Vgl. auch Tanatar (Ber. 29, (1896) 1039). - Aus dem trockenen Ag-Salz läßt sich durch Einw. v. H.S die freie S. nicht

darstellen, weil dahei explosionsartige Zers. eintritt.

III. Eigenschaften der Säure und der Salze. — Die Säure bildet weiße Kristallblättchen, welche so unbeständig sind, daß sie nicht analysiert werden kounten. Sll. in W., ll. in A., ziemlich ll. in Ae., Chloroform, Benzol, swl.

in Ligroin.

Die wss. Lsg. der Säure zerfällt schon bei 25° rasch, ist aber bei 0° ziemlich beständig. Hantzsch u. Kaufmann. Nach van der Plaats (Ber. 10, (1877) 1507) kann die Lsg. ohne Zers. selbst mit Essigsäure oder HNO<sub>3</sub> gekocht werden. Bei längerem Stehen findet Zers, unter Entw. von N.O. statt. - Leitet den elektrischen Strom nur schlecht. Während des Durchleitens nimmt die Leitfähigkeit beständig zu; der wahrscheinlichste Wert für die molekulare Leitfähigkeit ist v=64,  $\mu=\infty3$ , etwa von der Größenordnung der Kohlensäure. Rötet aber Lackmuspapier stärker als diese. Nach dem Trocknen verschwindet die Wirkung. Divers (Proc. Chem. Soc. 17, (1898) 223; C.-B. 1899, I. 99).

Die Untersalpetrige S. ist eine zweibasische Säure. Dies geht hervor

aus den Bestimmungen der Molekulargröße, die von Hantzsch u. Kaufmann für die freie S. (gefunden 59. berechnet für N2O2H2 62), von W. Zorn (Ber. 11, (1878) 1630) für den Untersalpetrigsäureäthylester, von E. Divers (Proc. Chem. Soc. 17, 223; C.-B. 1899, I, 99) für das Natriumsalz ausgeführt wurde. Die Bibasizität ist ferner dadurch erwiesen, daß es gelingt, saure Salze der S. (z. B. ein saures Ba-salz, ein saures NH,-salz) herzustellen.

Auf Grund der Analysen von unreinem Silbersalz stellten Berthelot u. Ogier (Compt. rend. 96, (1883) 30; J. B. 1883, 304) die Formel N<sub>1</sub>O<sub>8</sub>Ag<sub>4</sub> für dasselbe, und N<sub>4</sub>O<sub>3</sub> für das Anhydrid der S. auf, und berechneten Bildungswärme, Neutralisationswärme und Umwandlungswärme für diese Verbindung.

Als Bildungswärme für die gelöste Säure H2N2O2 bei B. ans den Elementen fanden Berthelot u. Petit (Compt. rend. 109, (1889) 92; J. B. 1889, 244) den Wert - 54.7 Kal. Da die Bildungswärme des NaO gleich - 20.6 Kal., so würden bei der Vereinigung von N<sub>2</sub>() mit W. 36.8 Kal. absorbiert. Diese Wärmemenge ist größer als die Neutralisationswärme der Säure H<sub>2</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>; deshalb kaun N<sub>2</sub>O nicht durch Alkalien unter Salzbildung in untersalpetrige S. übergeführt werden, vielmehr zers, sich die Hyponitrite leicht unter Entw. von NoO. Berthelot u. Petit. -

Die S. bildet zwei Reihen von Salzen, normale und saure, von denen die letzteren weniger beständig zu sein scheinen. - Auch ist ein basisches Bleihyponitrit von A. Kirschner (Z. anorg. Chem. 16, (1898) 424) hergestellt worden, das beim Erhitzen verputst. Das neutrale Bleisalz explodiert beim Erhitzen. — Das Ca- und Sr-salz besitzt ziemlich große Beständigkeit und kann mit Acetaten Doppelsalze bilden, z. B. CaN<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,Ca(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>,

2C, H, O, 4H, O.

Nach Divers (Proc. R. S. 19, (1871) 425) macht die Lsg. der freien S. aus KJ kein Jod frei, entfärbt vielmehr Jodlsg. augenblicklich. Thum (Wien. Akad. Ber. 102, (1893) 284) gibt an, daß sie weder HJ oxydiert noch Jod reduziert. Nach van der Plaats (Ber. 10, (1877) 1507) farbt sie Jodkaliumstärke blau. Hantzsch u. Kaufmann (Ann. 292, (1896) 317) stellten fest, daß reine Säure aus KJ kein Jod ausscheidet, daß aber nach einigem Stehen der Lsgg. Ausscheidung erfolgt. Sie führen das Verhalten darauf zurück, daß die S. nicht nur in N.O und W., sondern zum Teil auch unter B. von HNO, zerfällt. Dafür spricht auch, daß die Lsg. von Ag, N, O, in konz. H, SO, mit Diphenylamin wie mit FeSO, die Salpetersäure-Rk. gibt.

Wird durch KMnO<sub>4</sub> sowohl in saurer wie alkalischer Lsg. oxydiert. In saurer Lsg. geht die Oxydation nach A. Thum bis zur HNO<sub>3</sub>, in alkal. Lsg. bis zur HNO<sub>3</sub>. Nach Kirschner i Z. anorg. Chem. 16, (1898) 495) wird dagegen auf 1 Mol. H<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nur 1 Atom Sauerstoff verbraucht. Br wirkt ebenfalls oxydierend, ferner salpetrige S. und Hypochlorit.

Konz. H2SO4 zers. die S. und ihre Salze unter B. von N2O. VAN DER PLAATS (Ber. 10, (1877) 1507). HANTZSCH U. KASSMANN (Ann. 292, (1896) 317) fanden, daß sich auch etwas N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und NH<sub>3</sub> bildet nach M<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> = 2N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2NH<sub>4</sub>. Dagegen konnte Divers (Proc. Chem. Soc. 17, (1898) 223; C.-B. 1899, I. 99) nur eine Zers. in N<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>O beobachten. — Hantzsch u. Sauer (Ann. 290, (1898) 67) erklären, daß die Beobachtung der B. von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und NH<sub>4</sub> auf Verunreinigung des Materials zurückzuführen sei. Gegen reduzierende Mittel ist die Verb. sehr beständig. A. Thum Wird eine aus Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und HCl hergestellte Lsg. von H<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mit Essigs. und Zinkstaub reduziert, so läßt sich mit Benzaldehyd die Ggw. von Hydrazin erkennen. Brackel (Rer. 28 (1890) 2115)

f<sub>1</sub> , ----

erkennen. Brackel (Ber. 23, (1890) 2115).

IV. Konstitution. — Bei der Reduktion des Aethylesters der untersalpetrigen S. entsteht kein Amin, sondern nur Alkohol. Daraus muß geschlossen werden, daß keine der Aethylgruppen an Stickstoff gebunden sein kann, daß somit die Konstitution dieses Esters durch die Formel C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>ON = N.OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> wiedergegeben wird. Die Struktur der Säure selbst \$1 -00 VE VE 5

. . . . 15.

ist somit HO.N = N.OH, und deshalb ist die Verb, als Diazohydrat, die Stammsubstanz aller Diazoverbb, anzusehen. Für eine solche Verb. sind zwei Stereoisomere möglich:

HO.N 4:4 18% und II. N.OH HON

Antidiazohydrat Syndiazohydrat

HANTZSCH (Ber. 30, 1897 2356; Ann. 292, 1896 340, HANTZSCH U. SAUER (Ann. 299, (1898) 67) sprechen sich besonders auf Grund der Bildungsweise aus Dimethylnitrosooxyharnstoff für die Formel I aus. Die Struktur II schreibt Hantzsch dem Nitramid zu. S. auch Angell (Atti Accad. dei Inncei (Roma) [5] 10, II, 158.
V. Analyse. — Nachweis und Bestimmung der untersalpetrigen Säure geschehen am

hesten mit Hilfe des in W. und in Essigsaure unl. Siihersalze-

VI. Untersalpetrigsaures Ammon, Ammoniumhypomitrit. a) Neutrales Salz (NH, ), N, O2. - Wird erhalten, wenn man das Silbersalz mit alkoh. Lsg. von Ammoniumsulfid behandelt und die Lsg. im Vakuum über H.SO. einengt. Lange Nadeln. II. in W. und in Alkohol. D. H. Jackson (Chem. N. 68, (1893) 266; Proc. Chem. Soc. 1893, 210; J. B. 1893, 341).

h) Saures Salz (NH4)HN2O2. - Leitet man in die trockene ätherische Lsg. der Säure NH, ein. so scheidet sich das Salz in farblosen Kristallen F = 64 bis 65° (unter stürmischer Zers.). Zerfällt spontan in NH<sub>3</sub>,N<sub>2</sub>O und W.; löst sich in W. mit alkal. Reaktion. A. HANTZSCH u. KAUFMANN (Ann. 202, (1896) 317).

## D. Stickoxvd, NO.

CAY-LUBBAC. Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1847) 229.

Cat-Lussac. Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1847) 229.
Pringot. Ann. 9, (1834) 259.
Schlösing. Ann. Chim. Phys. [3] 40, (1854) 479.
Faradat. Ann. Chim. Phys. [3] 40, (1854) 479.
Faradat. Ann. (Pogg. 33, (1834) 149.
Freholdet. Stat. chim. 2, 145
Berthelot. Compl. rend. 77, (1873) 1448; 82, (1876) 1860; \$5, (1877) 1017; 90, (1880) 779; 93, (1881, 613; 98, (1894) 545; Bull. Soc. (Paris) [2] 26, (1876, 101)
V. Thomas. Compl. rend. 120, (1895) 447; 121, (1895) 128 und 204; 123, 1896) 943; 124, (1897) 366; 129, (1899, 828; Bull. Soc. (Paris) [3] 13, (1895) 1009.
Rascing. J. B. 1887, 414; Z. angeic. Chem. 17, 1777.
Lunge. Ber. 11, (1878) 1229; 14, (1881) 2196; 18, (1895, 1384; Z. anorg. Chem. 7, 1894) 209.
Sabatur n. Sendebens. Compl. rend. 114, (1892) 1429 und 1476; 120, (1895) 1158; 135, (1902) 278. (1902) 278.

Slickstoffoxyd. Salpetergas. NO.

Auf das Stickoxydgas wurde zuerst Helmont aufmerksam, verwechselte die Verbindung aber mit CO. Mayow (1660) beobachtete NO-Bildung beim Behandeln von Eisen mit Salpetersäure. Auch erwähnt er die Löslichkeit des Gases in der Eisenlosung. Die erste Mitteilung, daß NO in Berührung mit atmosphärischer Luft rote Dämpfe gibt, rührt von Boyle (1671) her. Prientley (1772, führte die ersten genaueren Untersuchungen aus. Kopp (Geschichte der Chemie III. 232).

I. Bildung. - Aus den Elementen beim Verbrennen vieler Substanzen z. B. eines Streifens Mg an der Luft. Kämmeren (Ber. 10, (1877) 1684). (Vgl. auch bei HNO<sub>3.)</sub> — Aus NH<sub>3</sub> beim Ueberleiten über glühenden Braunstein oder glühenden, kalzinierten Eisenvitriol. MILNER (Crell's Ann. 1. (1795) 554). — Aus salpetriger S. und NO., bei der Zerlegung durch W.; aus Salpeters, bei der Elektrolyse; aus allen drei Verbb, bei Einw. reduzierender Körper, besonders von Kohle, P, S, organischen Verbb., vielen Metallen, niedrigen Oxyden und Metallsalzen. -

Beim Erhitzen eines Gemisches von KNO3 und K2CO3 im CO2-Strom bei Ggw. von Ur.O. oder MngO4, Un.O. SnO. Auch Na, SO3 und S geben bei der gleichen Operation beträchtliche Mengen NO. A. WAGNER (Z. anal. Chem. 18, (1879) 552; J. B. 1879, 1034). — Beim Erhitzen von NO<sub>2</sub> auf über 600°. Richardson (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 397; J. B. 1887. 404). — Bei Einw. von N.O auf salpetrige S. RASCHIG (J. B. 1887, 414). — Aus Stickstoffbor beim Erhitzen mit Metalloxyden. Wöhler.

II. Darstellung. 1) Mit Hilfe von Kupfer. — a) Man übergießt zerschnittenes Kupferblech mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.2), wäscht das Gas mit KOH, hierauf mit W. und trocknet es. — Je verdünnter und kälter die S. einwirkt, desto freier ist das Gas von beigemengtem Stickstoff. Millon (Compt. rend. 14, (1842) 908). Das Gas enthält fast immer viel N<sub>2</sub>O; deshalb leitet man es bis zur Sättigung in möglichst konz. kalte Fe8O<sub>4</sub>-Lag. und treibt es durch Erhitzen der frisch bereiteten Lag. wieder aus. Carius (Ann. 94, (1855) 138). — Ueber Darstellung von NO aus Cu und HNO<sub>3</sub> als Vorlesungsexperiment s. A. Senier (Proc. Chem. Soc. 16, 227; C.-B. 1901, 436). — β) H. Kämmerer (Ber. 18, (1885) 3064) bringt in eine zweihalsige Woulder'sche Flasche dünne Cu-Streifen, füllt die Flasche zu ½ mit kalt gesättigter NaNO<sub>2</sub>-Lag. und läßt mit Hilfe eines Tropftrichters je nach Bedarf langsam oder rascher konz. Schwefels. zufließen. — Ggw. von viel Cu NO<sub>2</sub>1/2 begünstigt die B. von N<sub>2</sub>O. Acworth (J. Chem. Soc. (London) 28, (1875) 828; J. B. 1875, 173). — S. auch Moissan (Compt. rend. 137, (1903) 363). —

2. Mit Hilfe von Eisensalzen. — a) Man erwärmt Eisenvitriol mit HNO<sub>3</sub>, oder ein Gemisch von Eisenvitriol mit NaNO<sub>3</sub> und verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — β) Salpeterkristalle werden in eine erwärmte Lag. von FeCl<sub>3</sub> in HCl eingetragen. Gar-Lussac (Ann. Chim Phys. [3] 23, (1848) 229: J. B. 1847. u. 1848, 382). — γ) Konz. NaNO<sub>2</sub>-Lag. wird in salzs. Lag. von FeCl<sub>3</sub> oder FeSO<sub>4</sub> eingetropft. Das NO ist ganz rein. Da das technische NaNO<sub>2</sub> gewöhnlich etwas Karbonat enthält, empfiehlt es sieh, das Kohlendioxyd vorher mit CaCl<sub>2</sub> auszufällen. J. Thible (Ann. 253, (1889) 246; J. B. 1889, 401). — δ) Man läßt Lag. von NaNO<sub>2</sub> mit FeCl<sub>3</sub> reagieren und leitet das entstandene Gemisch von NO<sub>2</sub> und NO durch W. von Zimmertermenten und leitet das entstandene Gemisch von NO<sub>2</sub> und NO durch W. von Zimmertermentermenten den den Schotzeich von von NO<sub>2</sub> von Schotzeich von von NO<sub>2</sub> und NO<sub>2</sub> der Kenzeich den NO<sub>2</sub> serbeiter von NO<sub>2</sub> und NO<sub>2</sub> der Kenzeich den NO<sub>2</sub> serbeit II. Darstellung. 1) Mit Hilfe von Kupfer. - a) Man übergießt zerschnittenes

zutaiten. J. Ihible (Ann. 235, (1869) 246; J. B. 1889, 401). — 3) man tabt Lsg. von NaNO<sub>2</sub> mit FeCl<sub>3</sub> reagieren und leitet das entstandene Gemisch von NO<sub>3</sub> und NO durch W. von Zimmertemperatur, wobei das NO<sub>2</sub> unter B. von Salpetersäure und NO zerfällt. Матизсняк (Chem. Zig. 29, 31; C.-B. 1905, I. 495). — e) Aus Nitritlsgg. durch Ferrocyankalium und Easigs. Deventer (Ber 26, (1893) 589).

3. Bei der Einw.' von Salpeters. (D. 1.20) auf As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> entsteht fast

nur NO. G. LUNGE (Ber. 11, (1878) 1229).

nur NO. G. Lunge (Ber. II, (1878) 1229).

4. Aus Schwefelsäure, die etwas salpetrige Säure enthält und Quecksilber. —
Ein Erlenmeyerkolben von 1/4 bis 11 Inhalt mit eingeschliftenem Stopfen, Hahntrichter und
Gasentwicklungsrohr wird bis auf einige Kubikzentimeter mit reiner H<sub>2</sub>80<sub>4</sub>, der 29<sub>1/6</sub> NaNO<sub>2</sub>
zugesetzt sind, angefüllt. Durch das Trichterrohr gießt man soviel Hg, daß der Boden
gerade bedeckt ist. Es entsteht sofort eine ruhige, gleichmäßige, mehrere Stunden dauernde
Entw. von NO, das bis auf einige Spuren N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (zu beseitigen durch ein Kaliröhrchen) rein
ist. F. Emich (Monatsh. Chem. 13, (1892) 73; J. B. 1802, 582).

5. Durch Einleiten von SO<sub>2</sub> in erwärmte, verdünnte Salpetersäure. —
Man benutzt HNO<sub>2</sub> von der D. 1.15 und erhält vollkommen reines NO nach: 380<sub>4</sub> + 2HNO<sub>4</sub>
+ 2H<sub>2</sub>O = 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2NO. Vgl. Spiegal ("Der Stickstoff" (Braunschweig 1903). Seite 81).

6. Johnstons (Chem. N. 45, (1882) 159) empiriehlt, eine Lieg. von KUNS mit Co(NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>
zu erhitzen. Nach Masumi Chikachige (Chem. N. 71, (1895) 16) ist diese Angabe unrichtig.

III Physikalische Einzenschaften — Farrhog verdichthares (288. I) —

III. Physikalische Eigenschaften. - Farblos verdichtbares Gas. D. = 1.041, Thomson; 1.0888, Berard; 1.094, H. Davy; 1.1887, Kirwan. Neuere Bestimmungen ergaben den Wert 1.0372, Daccomo u. V. MEYER (Ann. 240, (1887) 326); 1.0367, P. A. GUYE U. DAVILA (Compt. rend. 141, (1905) 826; C.-B. 1906, I. 176) in genauer Uebereinstimmung mit R. W. Gray (Proc. Chem. Soc. 19, 66; C.-B. 1903, I. 912) 11 NO wiegt nach Angabe der Letztgenannten bei 0° und 760 mm 1.3402 g (schwankt zwischen 1.3398 g und 1.3408 g). Die Dichte beim Kp. — 90° ist nach Liveing u. Dewar (Phil. Mag. [5] 34, (1892) 205) = 1.255. — Das Molekulargewicht, bezogen auf Wasserstoff, wurde von Stas zu 29.97 (theoretisch 29.81) gefunden. Die Verss. von Guye u. Davila (l. c.) ergaben den Wert 30.012  $(0_{\rm s} = 32).$ 

Molekularvolumen = 2.68, Molekularquerschnitt = 1.93, Molekularhalbmesser = 1.39.

A. Naumann (Ann. Suppl. 5, (1867) 252). S. auch Jeans (Phil. Mag. [8] 8, (1904) 692).

Bildungswärme aus den Elementen — 21575 Kal., — 24830 Kal. aus N<sub>2</sub>0 and Sauerstoff, J. Thomsen (Ber. 13, (1880) 498); nach Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 779) = 21600 Kal. (aus den Elementen).

Die spez. Wärme von NO nimmt bei steigender Temperatur nach Beobachtungen Regnachte J. B. 1853, 79 zu. Therefeel Phil. Mag. [5] 23, 1887) 223; J B 1887, 211 hielt deshalb für möglich, daß bei niedriger Temperatur eine kleine Anzahl komplexer Molekule vorhanden ist, die bei steigender Temperatur zu Molekulen der gewöhnlichen Große NO zerfallen. Die Mehrung der spez. Wärme würde dann zur Lissoziation der Molekule verbraucht. Dagegen fanden Dageono u. V. Mayen (Ann. 240, 1887, 326; Ber. 20, (1887) 1832, daß NO auch bei tiefer Temperatur (- 70°) monomolekular ist.

Reibung-ko-filmparkte (1871) 1457, 1871, 1471.

Ann. Pogg. 143, (1871) 14.

Magnetisierungsfunktion k nach Schulneister (Wien. Akad. Ber. 83, 450:

Magnetisierende Kraft	10°. k	10°. k
668.3	0.0278	0.0232
1418.4	0.0377	0 0888
2721.8	0.0496	0.0437

Absoluter Wert des tausendfachen Brechungsüberschusses (n. - 1) der Na-Linie für die Temperatur (P' und den Druck 760 min ist nach Mascart (Compt. rend. 78, 1874 617;

J. B. 1574, 149 1000 n<sub>o</sub> -1 = 0.2967. 1 Vol. W. absorbiert bei gewöhnlicher Temperatur nach H. Davy  $^{1}$  100 nach W. Henry 1 20, nach Dalton 1. Vol. NO. Vgl. L. W. Winkler Z. physik. Chem. 9, (1892) 171: J. B. 1892, 183. — Spezifische Leitfähigkeit des mit NO gesättigten Wassers: 10°. K<sub>NO</sub> = 36.2. Die Leitfähigkeit der rein wsa. Lsg. zeigte mit der Dauer der Einleitungszeit von NO stetig wachsende Werte. Da die im W. absorbierten Mengen in keinem Verhältnis zum Anwachsen der Leitfähigkeit stehen, ist wahrscheinlich, daß sich in der Lsg. auch ein chemischer Frozeß abspielt, vermutlich nach: 4NO + 2H2O = 2HNO2 + H2N2O2. S. ZIMMERMANN (Monatsh, Chem.

26, (1905) 1277).

1 Vol. absol. A. löst zwischen 0 und 25° bei 760 mm Druck 0.31606 -0.0034870 t + 0.000049 t<sup>2</sup> Vol. NO. ('Artus (Ann. 94, (1855) 138: J. B. 1855, 280). Nach Bunsen (Gasometr. Methoden, 2. Aufl. 227) lösen 100 Vol. A. bei 2° 30.895, bei 11.8° 28.165, bei 20° 26.573 Vol. NO. — Konz. Schwefels. (D. 1.84) absorbiert pro 1 ccm 0.035 ccm, die s. — Ronz. gleichen Vol. W. verdünnt (D. 1.5) 0.017 ccm NO. G. Lunge Ber. 18, (1885) 1391). Siehe auch O. Lubarsch (Inaug.-Diss. 1886). Schwefelsaurehydrat absorbiert nichts. C. A. Winkler (Zeitschr. Chem. 1869, 715). - Kohle absorbiert 12.66 Vol. R. A. Smith (Chem. N. 39, 1879 77; J. R. 1879, 72). — Nach Montemartini (J. B. 1891, 427) absorb. 4.441 g Palladiumschwarz in 2 Tagen 163.6 ccm NO. —

l'eber Absorptionen, bes welchen chemische Reaktionen vor sich gehen, durch Eisen-

salze, KMnO, Br. Sulfite etc.! siehe unten S. 259.

IV. Chemisches Verhalten. - Reagiert neutral; blänt Jodkalium-Stärke-Papier nicht, a. Zersetzungen. 1. Nicht brennbar; unterhält das Verbrennen nur weniger Körper, nicht das einer Kerze. Mit brennbaren Gasen gemengt, bewirkt es, daß diese beim Anzünden mit lebhafterer Flamme verbrennen als vorher. - Berthelot u. Vielle (Compt. rend. 98, (1884) 545, 601: J. B. 1884, 90) bestimmten die Verbrennungstemperaturen von NO + H. zu 2694 bis 3466", von NO + CO zu 2217 bis 2839", von NO + Cyan zu 3580 bis 4350". - 2. NO zervetzt sich, wie schon Priestley beobachtete, bei fortgesetzter Einw. des elektrischen Stromes. Nach Berthelot (Bull Soc. (Paris) [2] 26, (1876) 101; Compt. rend. \$2, (1876) 1360; J. B. 1876, 1654 zersetzt sich ein Teil des Gases zu freiem Stickstoff und Sauerstoff, ein anderer beträchtlicher Teil wird in N.O und Sauerstoff zerlegt. — Der Induktionsfunkenstrom bewirkt die Zers, nur langsam: läßt man die Funken unmittelbar in das Queeksilber überschlagen, so hinterlassen 49 cem NO nach 11. Stunden 25, endlich 24 ccm N. während der Sauerstoff und wenig Stickstoff vom Hg aufgenommen werden. Bupp u. Hopmann (Ann. 113, (1860) 138; Grove Arch. Pharm. 63, 1; J. B. 1847 u. 1848, 326); Andrews u. Tait (Proc. R. S. 10. (1860) 247; J. B. 1860, 31). — Auch kurzwellige elektrische Strahlen zerlegen in N<sub>2</sub>O und O. E. Warberg u. E. Regener (Sitzungsber. Preuß. Akad. 1904, 1228). — Ein durch Elektrizität ins Glühen gebrachter Platindraht wirkt auf NO nicht ein. Hodgensson u. Lowndes (Chem. N. 58, 187 u. 223; J. B. 1888, 660).

3. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. [3] 23, (1848) 229; J. B. 1847 u. 1848, 382) beobachtete. daß sich NO beim Hindurchleiten durch ein glühendes Rohr, welches Platindraht enthält, in N und NO2, oder bei Ggw. von W. in N und HNO3 zersetzt. — Im geschlossenen Rohr auf 520° erhitzt, erleidet NO eine beginnende Zers. Nach ½ Stunde ist das anfängliche Vol. um etwa ¼ vermehrt; es entsteht dabei N. N2O, NO2 und N2O3. Berthelot (Compt. rend. 77, (1874) 1448; J. B. 1874, 222). — F. Emich (Monatsh. Chem. 13, (1892) 73 u. 615; J. B. 1892, 583) fand, wie auch V. Meyer u. Langer (Pyrochem. Unterss., Braunschweig 1885, 66) angeben, daß die Zers. des NO erst vollständig ist bei einer Temperatur, die dem Schmelzpunkt des Platins (1690°) nahe liegt. Bei 700° betrug die Zers. nur 0.5° o. bei 900° einige Prozent, bei 1200° 35° o. ieinmal sogar 60° o.). Die Angabe von Calebra J. B. 1868, 883), daß hellrotglühendes Ag das NO vollständig zerlege, kann er nicht bestätigen. — Bei der Explosion von Knallquecksilber zerfällt es in N und O. Berthelor (Compt. rend. 98, (1881–613). —

4. Reines W. führt bei langem Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr eine

4. Reines W. führt bei langem Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr eine Umwandlung von NO in salpetrige S., N<sub>2</sub>O und N herbei. Russel u. Lapraik (J. Chem. Soc. (London) 32, (1877) II. 35; J. B. 1877, 221). Bei langer Berührung mit W. erleidet es eine Veränderung. Bei gleichzeitiger Ggw. von Platin findet langsame Kontraktion statt, die zuletzt 90% des angewandten Gases beträgt. Der Rückstand ist N neben wenig N<sub>2</sub>O. Das W. enthält salpetrige S. Ist kein Pt zugegen, so ist die Einw. erst nach neun Monaten vollständig. Erhöhung der Temperatur beschleunigt die Zers. beträchtlich. St. Cooke (Chem. N. 58, (1888) 155; J. B. 1888, 506). <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Jahr mit konz. wss. KOH in Berührung, wird es zu KNO<sub>2</sub> und hinterläßt <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Vol. N<sub>2</sub>O. Gay-Lussac, St. Cooke, Ggw. von Platin wirkt beschleunigend. St. Cooke. Festes Alkalihydroxyd wirkt bei 112 bis 113° außerordentlich

St. Cooke. Festes Alkalihydroxyd wirkt bei 112 bis 113° außerordentlich leicht ein. F. Emich (Monatsh. Chem. 13, (1892) 90; J. B. 1892, 583).

5. Erzeugt an der Luft oder mit Sauerstoff gelbrote Dämpfe von NO<sub>2</sub>, Gay-Lussac. In der Kälte, bei Abwesenheit von W. und Basen wird nach Gay-Lussac (J. B. 1847 und 1848, 382) und Perior (Ann. 9, (1834) 259) hauptsächlich NO<sub>2</sub> gebildet, welches auch das Verhältnis zwischen NO und O sein mag. Pagegen beobachtete Besthelot (Compt. rend. 77, (1874) 1448; J. B. 1874, 221; Compt. rend. 129, (1899) 137), daß sich auch bei Ggw. von überschüssigem O erst No<sub>2</sub>, dann erst NO<sub>2</sub> bildet. Verss. von F. Raschio (Z. angew. Chem. 17, 1777) bestätigen diese Augnben. — Nach Baken (Them. N. 69, (1894) 270; J. Chem. Soc. (London) 65, (1894) 611; J. B. 1894, 297) unterbleibt die Vereinigung von NO und Sauerstoff bei völligem Ausschluß von Feuchtigkeit. Im Gegensatz dazu stehen Beobachtungen von F. Emich (Monatsh, Chem. 13, (1892) 86; J. B. 1892, 583). — Nach R. Pierer (Chem. Z. 19, (1895) 425) vereinigt sich NO bei — 80° nur noch sehr langsam, bei — 120° gar nicht mehr mit Sauerstoff. — In Berührung mit wss. KOH verdichtet I Vol. O aus sehr viel überschüssigem NO höchstens 4 Vol. zu K.NO<sub>6</sub>. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. [3] 23, (1848) 229; J. B. 1847 und 1848, 382). Ueberschüssiger Sauerstoff oxydiert, wie Schlosing (Ann. Chim. Phys. [3] 40, (1854) 479; J. B. 1854, 724) als erster beobachtete, bei Ggw. von genügend W. das NO völlig zu Salpeters. Nach Angabe von Kbaut fand F. Fischer die bei Schlösing's Salpeters-Best. gebildete S. stets, wenn auch nur schwach, salpetrigsäurehaltig. — Leitet man zu Sauerstoff, welcher über W. von 52° sich betindet, NO, so erfolgt die B. von Salpetersäure unter schwacher Verpuffung, Lampadius (J. prakt. Chem. 4, (1835) 291).

G. Lunge (Bcr. 18, (1885) 1384) faßt, teilweise im Gegensatz zu obigem, seine Beobachtungen wie folgt zusammen: Es bildet sich a) in trockenem Zustand mit überschüssigem Sauerstoff nur oder ganz überwiegend  $NO_2$ ; b) bei überschüssigem NO, wenn beide Gase trocken, neben  $NO_2$  auch viel  $N_2O_3$ ; bei  $-21^\circ$  verbinden sich  $NO_2$  und NO fast quantitativ zu  $N_2O_3$ ; c) bei  $G_2$ , von W. mit überschüssigem Sauerstoff nur Salpeters.; d) in  $G_2$ , von konz.  $G_2$ 0, selbst bei größtem Sauerstoffüberschuß, weder  $G_2$ 1 noch  $G_3$ 2, sondern nur Nitrosulfonsäure.

Ueber einen Apparat zur Demonstration der direkten Vereinigung von NO und Sauer-

stoff siehe G. BRUYLANTS (Ber. 9, (1876) 7)

6. Ein Gemenge gleicher Vol. NO und H soll nach Fourchov u. Thomson beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr verpuffen, was von Berthollet (Stat. chim. 2, 145) bestritten wird. Das Gemenge, an der Luft entzündet, verpunt nicht, sondern verbrennt mit weißer Flamme nach Brazzelius mit grüner) unter B. von NO<sub>2</sub>; daher scheint es, daß der Wasserstoff nur durch den Luftsauerstoff verbrannt wird; eine Wasserstoffsamme erlischt im NO. Walde (Phil. Mag. 13, 89). — Platinschwamm eine Wasserstofflamme erlischt im NO. Walder (Plat. Mag. 13, 89). — Platiuschwamm verwandelt es in W. und NH<sub>2</sub>. Eine gereinigte Platiuplatte verdichtet in 38 Stunden ; eines aus gleichen Vol. NO und H bestehenden Gemenges. Faraday (Ann. (Pogg.,) 33, (1834) 149). — Wenig in Pt okkludierter Wasserstoff reduziert NO zu N und N<sub>2</sub>O: bei mehr Wasserstoff bildet sich NH<sub>2</sub>OH und NH<sub>2</sub>. St. Cooke (Chem. N. 58, (1838) 103: J. B. 1838, 463). — Palladiumschwamm, der vorher mit Wasserstoff gesättigt wurde, übt in der Kälte keine nachweishare Wirkung auf NO aus; bei 200° tritt deutliches Erglühen ein, wobei das NO gänzlich in H<sub>2</sub>O und NH<sub>3</sub> verwandelt wird. Sabatieb u. Sendebens (C. r. 114, (1892) 1429: J. B. 1892, 586). 1429; J. B. 1992, 586).

Nach Davy bringt der elektrische Funken das Gemisch von NO und H nicht zur Verpuffung. Die Mischung von 1 Vol. NO und 1 Vol. H, oder von 2 Vol. NO und 1 Vol. H wird durch genügend starke und lange Funken zur Explosion gebracht. Dagegen verpufft ein Gemenge von mehr als 10 Vol. H auf 6 Vol. NO nicht mehr. COOKE (Chem. N. 58, (1888) 130). H mit NO gemengt wird im Eudiometer durch elektr. Funken entzündet

und vollständig nach  $2NO + 2H_2 = N_2 + 2H_2O$  verbrannt. C. v. Than (Ber. 22, (1889), 169 Ref.).

7. Wss.  $H_2O_2$  bildet mit NO Salpetersäure, oder bei weniger  $H_2O_2$ salpetrige S. Schüttelt man letztere Lag, mit Ae, und entfernt die aufgenommene S. mit KOH, so zeigt die neutrale und nicht sauer schmeckende Aetherschicht auf Zusatz verdünnter S. die Rkk. der HNO, auch wenn man zuvor destillierte. Schönbrin (J. prakt. Chem. 81, (1860) 265). — Spiegel ("Der Stickstoff", Seite 88) vermutet, daß die S. erst durch den ozonisierten Ae, aus dem Stickstoff der Atmosphäre gebildet wird.

8. Kohle verbrennt im NO lebhafter als in der Luft; leitet man das Gas über glühende Kohle, so zerfällt es in 1, Vol. N und 1, Vol. CO2. DALTON. - Das Gemenge von CO und NO läßt sich bei keinem Mischverhältnis durch den elektrischen Funken entzünden, W. Henry (Ann. Phil. 24, 344; Kastn. Arch. 3, 223); es bildet sich N und CO., St. Cooke (Chem. N. 58, (1888) 130). - Glühendes Kohlenoxydkalium bildet mit NO Kaliumcyanid, Delbrück (J. prakt. Chem. 41. (1847) 161). -

9. Erhitztes amorphes Bor verbrennt zu B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und Stickstoffbor.

H. DEVILLE u. WÖHLER (Ann. 105, (1858) 69).

10. Schwach brennender P erlischt, lebhaft brennender fährt fort zu brennen, fast so heftig wie im Sauerstoff, unter B. von N und  $P_2O_5$ . — Mit selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas zers. sich NO bei gewöhnlicher Temperatur meistens in einigen Stunden, wohei N und N2O hinterbleiben. Dalton (Ann. Phil. 9, 186 und 10, 38 und 83; Gilb. Ann. 58, (1818) 79). Das Gemenge, durch den elektrischen Funken oder durch Zusatz von O entzündet, verpufft mit hellem Lichte unter Freiwerden von N. Bildung von W. und H<sub>8</sub>PO<sub>4</sub>. — Ueber sog. Stickoxydphosphorsäure siehe "Stickstoff und Phosphor". -

11. Brennender S verlischt im NO. — Mit S-Dampf gemengtes NO bildet beim Hindurchschlagen des elektr. Funkens außer salpetriger S. auch SO<sub>2</sub>, daher bei geeigneter Kühlung Bleikammerkristalle. Chevrier (Compt.

rend. 69, (1869) 136).

H<sub>2</sub>S zers, sich mit dem gleichen Vol. NO in einigen Stunden in wenig N<sub>2</sub>O und in Ammoniumsulfid. Die trockenen Gase wirken am schnellsten, THOMSON, sie wirken nicht auf einander ein, LECONTE (Ann. Chim. Phys. [3] 21, (1847) 180; J. B. 1847 und 1848). Ein Gemisch von H<sub>2</sub>S und NO ist leicht durch elektr. Funken zur Explosion zu bringen. St. Cooke (Chem. N.

58. (1888) 130; J. B. 1888, 397).

2 Vol. NO verdichten sich mit 1 Vol. SO, über W. in einigen Stunden Zu WSS. H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> und 1 Vol. N<sub>2</sub>O. Pelouze (Ann. Chim. Phys. 60, (1835) 162). Nach R. Weber ist die Umwandlung bei 22 5° selbst in 14 Tagen keine vollstandige, auch bei der Temperatur der Bleikammern keine rasche. — In Ggw. von Plutinschwamm wird NO durch SO<sub>2</sub> sehr leicht zu N<sub>2</sub>O und N reduziert, besonders in der Wärme. F. Kullmann (Dingl. pol. J. 211, (1874) 24; J. B. 1874, 214). — Nach G. LUNGE (Ber. 14, (1881) 2196; J. B. 1881, 186) wirken trockenes NO und SO<sub>2</sub> nicht aufeinander ein. 6gw. von W. ergibt sofort eine starke Rk., die nach 24 Stunden beinahe, nach 48 Stunden vollständig beendet ist. Das gesamte NO wird bei Ueberschuß von SO, in NoO verwandelt; N bildet sich nicht. - Wirken NO, SO, und O bei Ggw. von W. aufeinander ein, so bildet sich stets etwas NoO, auch wenn überschüssiger O zugegen, ist.

NO, in welchem CS, verdampft ist, verbrennt beim Anzünden mit glänzender grün-licher Flamme. Berzehles. 12. In W. verteiltes Jod bildet bei starker Verdünnung HJ und Salpeters. Schönbein (J. prakt. Chem. 81, (1860) 265). Umgekehrt absorbiert siedende konz. HJ-Lsg. NO langsam unter B. von NH<sub>a</sub> und Abscheidung von Jod. E. Th. Chapman (J. Chem. Soc. (London) [2] 5, (1867) 166; J. B. 1867, 177). Auf KJ wirkt NO nicht ein. R. Where (Ann. Phys. 130, 277). — Aus KJO, wird bei 80° Jod freigemacht unter B. von KNO3; AgJO2 ist beständiger, bei 110° entsteht AgJ. Ba(JO4)2 gibt bei 388° viel Jod ab. Audkn u. Fowler (Chem. N. 72, (1895) 163; J. B. 1895, 561).

Von Brom wird NO nach Landolt (J. B. 1860, 102) unter B. von bromsalpetriger S. (oder Bromsalpeters.) verschluckt. Nach (). Fröhlich (Ann. 224, (1884) 270; J. B. 1884, 357) entsteht nur NOBr; die von Landolt

angenommenen Verbb. NO.Br. und NOBr. sind nur Gemenge von NOBr mit Br.

Vol. Cl vereinigt es sich zu einem hellorangegelben Gase, welches sich bei - 15 bis 20° zur tiefbraunen Fl. verdichtet. Diese ist ein Gemenge von Nitrylchlorid und Nitrosylchlorid in wechselndem Verhältnis und zeigt das-Gemenge ven Nitrylchlorid und Nitrosylchlorid in wechselndem Verhältnis und zeigt dasselbe Verhalten, wie das beim Erhitzen von Königsw. übergehende Gemisch derselben Verbb. Gay-Lussac J. B. 1847 und 1848, 382). Bei sehr starker Verdünnung wirken Brom und Chlor wie Jod. Davy: Schosber (J. prakt. Chem. 81, (1860) 265. — Unterchlorigsäuregas verpufft mit NO bei gewöhnlicher Temperatur: 2NO + 2Cl<sub>3</sub>O = N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2Cl<sub>2</sub>. Aus was. HOCl und aus Hypochloriten scheidet NO Chlor unter B. von HNO<sub>2</sub> aus. Baland (Ana. Chim. Phys. 57, (1834) 225: Ann. 14, (1835) 167 und 298). — Das sog. Euchlorm bildet mit NO augenblicklich rote Dämpfe. H. Davy. — Leitet man NO zugleich mit HCl in eine angefenchtete Flasche und aus dieser in W., so füllt sich die Flasche mit einem gelben Gase. aus dem sich ein gelbgrünes, sehr flüchtiges Oel abscheidet, welches FeSO<sub>4</sub>-Lsg. schwärzt Vielleicht Chlorstickstoff. Berzelluss. An dem, das HCl-Gas zuleitenden Rohre bilden sich zollunge farblose Nadeln, auch färbt sich das W. rotgelb. Reinsch Repert 32, 168; Berzellus J. B. 24, 49. — KClO<sub>3</sub> wird hei gewöhnlicher Temperatur augegriffen; unter Cl-Entw. und B. von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> entsteht KNO<sub>3</sub> neben einer Spur KClO<sub>4</sub>. Achulich verhält sich BatClO<sub>3</sub>, 2; AgClO<sub>3</sub> gibt AgCl. KClO<sub>4</sub> wird erst bei 300° angegriffen und gibt KNO<sub>3</sub>. Auden u. Foweier (Chem. N. 72, (1895) 163; J. B. 1895, 561).

12. Beim Durchleiten von NO durch N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> wird salpetrige S. gebildet. Nach Ramsay u. Cundall (J. Chem. Soc. (London) 47. (1885) 672; J. B. 1885, 425, erfolgt jedoch selbst bei längerem Stehen mit N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> keine Kontraktion; die Rk. tritt also jedenfalls sehr langsam ein. Vgl. Lenge u. Porschnew (Z. anorg. Chem. 7, (1894) 209); Dixon u Petrerun (J. Chem. Soc. (London: 75, (1899) 613).

Beim Durchleiten durch konz. HNO<sub>3</sub> entsteht salpetrige S. Ist das NO-Gas genz trocken und die HNO<sub>3</sub> fast reines Monohydrat, sowied die Fl. gelb, dann commenter worden sich ein ratus Old an der Obertliche abschwickt des heit weiterung Einstehn der Reine der Reine Rein der Reine Re

orangerot, woranf sich ein rotes Oel an der Oberfläche abscheidet, das bei weiterem Einleiten grün wird. Später entsteht eine homogene grüne Fl., welche bei noch langerem Durchleiten blau wird. Es bildet sich also zuerst N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (das braune Oel), erst nach und nach salpetrige S. V. H. Velley (Proc. R. S. 52, (1892–27; J. B. 1802, 591). S. auch P. T. Austes (Americ, Chem. J. 11, (1889) 172; Chem. N. 59, (1880) 208; J. B. 1889, 333).

Das Gemisch von NII, und NO läßt sich durch den elektr. Funken verpuffen und zers, sich nach Gay-Lussac bei gewöhnlicher Temperatur

langsam unter B. von N und No. Nach Baxten u. Hickey (Americ. Chem. J. 33, (1905) 300; C.-B. 1905, I, 1299) reagieren Gemische von NO und NH, quantitativ nach:  $6\mathrm{NO} + 4\mathrm{NH}_3 = 5\mathrm{N}_2 + 6\mathrm{H}_2\mathrm{O}$  nur bei hoher Temperatur z. B. beim Ueberleiten über Cu-Spiralen, welche in hoch erhitztem schwer schmelzbarem Glasrohr liegen.

14. Erhitztes Kalium brennt lebhaft im NO-Gas; bei überschüssigem K bildet sich N und Kaliumsuboxyd, andernfalls zuerst K2O2, dann unter weiterer Gasabsorption KNO. Natrium wirkt bei der Hitze einer Lampe nicht ein. Gay-Lussac; Thénard (Schweigg. J. 7, 299); Kuhlmann (Ann. 29, (1839) 272); Döbereiner (Schweigg. J. 8, 239); Hare (J. Pharm. 24, 146). — Läßt man NO auf Kalium- oder Natriumammonium (gelöst in flüss. NHa) einwirken, so verschwindet die Färbung von Alkaliammonium und es bildet sich Hyponitrit. A. Joannis (Compt. rend. 118, (1894) 713; J. B. 1894, 428). Vgl. Bd. II, 1, S. 28. Ueber das Verhalten gegen Alkalihydroxyd s. oben unter 4. — Trockenes Kaliumsulfid verwandelt bei gewöhnlicher Temperatur 2 Vol. NO unter Entzichung von Sauerstoff in I Vol. N.O. Pyrophorisches Kaliumsulfid entzündet sich im Gase und brennt sehr lebhaft. H. Davy. — Wss. Lagg. von Alkalisulfid hilden ein Gemenge von N.O und N. Pairstley. — Erhitztes Baryumsulfid nimmt den Sauerstoff des NO weg und hinter-N. Painstley. — Erhitztes Baryunisulind himmt den Sauerstoff des NO weg und hinter-läßt N. — Mit überschüssigem H<sub>2</sub>S über schwach rotglübenden Natronkalk geleitet, wird es zu NH<sub>1</sub>. G. Ville (Ann. Chim. Phys. [3] 46, (1855) 320; J. B. 1855, 795). — Feuchtes Alkalisulfit bildet bei gewöhnlicher Temperatur N<sub>2</sub>O und NH<sub>2</sub>. Priestley. So wirkt nach Priouze (Ann. Chim. Phys. [3] 60, (1850) 162) auch wss. Ammonsulfit über 0°; unter 0° erzeugt es stickoxydschwefligs. Ammonium, Nach Divens (Chem. N. 78, (1898) 314; J. B. 1898, 433) absorbiert eine alkal. Lsg. von Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> oder K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> rasch und vollständig NO-Gas unter B. von K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, vgl. Bd. II, 1, 82 und 347.

15. Von den Schwermetallen werden die an der Luft nicht oxydierbaren (Ag. Pt. etc.) von NO nicht angegriffen, auch Hg erleidet bei 450° noch keine bemerkbare Oxydation; Aluminiumfeile wird ebensowenig verändert. Die an der Luft oxydierbaren Schwermetalle werden in gegossenem Zustand, als Bleche oder Feilspäne nur sehr unvollständig von NO oxydiert, selbst wenn man bis zur Rotglut erhitzt. Cu, Fe, Cd, Zn bedecken sich nur oberflächlich mit einer Oxydschicht; Pb wird rascher zu PbO. Durch Reduktion erhaltene, fein verteilte Metalle werden viel leichter und vollständig oxydiert. Reduziertes Ni verbrennt bei 200° im NO unter lebhaftem Erglühen und B. von gelbgrünen NiO; reduz. Co gibt ebenso bei 150° kastanienbraunes CoO; reduz. Fe verwandelt sich bei 200° unter lebhaftem Erglühen in schwarzgraues FeO; reduz. Cu oxydiert sich ebenfalls von 2 0° an und wandelt sich in sehr homogenes, kochenillerotes Cu,O um P. Sabatier u.J. B. Senderens (Compt. rend. 114, (1892-1429; J. B. 1892, 586). Auch erhitztes Arsen nimmt nach Gay Lussac Sauerstoff auf und hinterläßt Stickstoff. - Ueber die Einw. auf erhitztes Zn vgl. auch Morse u. White (Americ. Chem. J. 14, (1891) 314; J. B. 1891, 511); auf erhitztes Cu Th. Gray (J. Soc. Chem. Ind. 17, (1898) 741 und 829; J. B. 1891, 511); auf erhitztes Cu Th. Gray (J. Soc. Chem. Ind. 17, (1898) 741 und 829; J. B. 1898, 434). — Eine elektrisch-glühende Eisenspirale verbrennt mit schönem Funkensprühen. H. Bevr u. A. W. Hofmann (143, (1800) 138; J. B. 1860, 26). — Mit feuchtem NO erzeugt glühende Eisenfeile NH, Minner (Crells Ann 1795, I, 554). — Feuchte Eisenund Zinkfeile erzeugen in mehreren Tagen N.O und NH, (Priestley), nach Sabatube u. Senderens (Compt. rend. 120, (1895) 1158; J. B. 1895, 562) hauptsächlich N. dann auch N.O. wenig H. sehr wenig NH, — Ein feuchtes Gemenge von Eisenfeile und Schwefel verwandelt 100 Vol. NO in 44 Vol Stickstoff. Berthooter (Stat. chim. 2, 153 u. 161). — Bei Ggw. eines großen Vederschusses von H reagiert eine Mischung von NO und H mit reduz. Ni unter B. von NH, H<sub>2</sub>O und N. Bei steigendem NO-Gehalt des Gasgemisches tritt schließlich unter Glühen Oxydation des Metalles ein. Cu verhält sich, auf über 1809 erhitzt, wie das Ni. Sabatier u. Senderens (Compt. rend. 135, (1902) 278; C.-B. 1902. erhitzt, wie das Ni. Sabatien u. Senderens (Compt. rend. 135, (1902) 278; C.-B. 1903, H, 685)

16. Stannochlorid reduziert nach Dumreicher (Wien. Akad. Ber. (2. (btlg.) 82, (1880) 560; J. B. 1880, 267) NO zu NH, OH, bei großem Ueberauß zu NHa.

118 ZU NH<sub>3</sub>. Dagegen fanden E. Divers u. Tammasa Haga IJ Chem. Soc i Lon-17. (1885–632; J. B. 1885, 414) daß, wenn reines NO bei vollständigem Luftabsebluß ne Mischung von HCl und Sn eingeleitet wird, sich nur NH<sub>2</sub>OH und etwas N nicht und keine Spur NH<sub>4</sub>) bildet. Dieselben (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 361; J. B. 419) erhielten beim Einleiten von NO in alkal. Lag. von Kaliumstannit Kaliumhypobei langsumem Reaktionsverlauf.

17. Mno oxydiert sich in NO-Atmosphäre ohne zu erglühen zu hellbraunem Mn,0.

Wolframdioxyd reagiert erst gegen 500°; es entsteht dann unter lebhaftem Erglühen blaues Pentoxyd. Urandioxyd gibt unter ziemlich lebhaftem Erglühen UzO5. Molybdänsesquioxyd wird unter lebhaftem Glühen zu MoO2. Titansesquioxyd gibt weißes TiO2. SnO verbrennt noch unter 500° lebhaft zu weißem SnO2. Cu2O und V2O3 wird unter 500° von NO nicht verändert. Sabatier u. Senderen (Compt. rend. 114, (1892) 1429; J. B. 1892, 586).

18. Leitet man NO durch eine wss. Suspension von Ag2O, so entstehen

Spuren von Nitrit; außerdem bildet sich viel metallisches Ag, Sabatier u. Senderens (Compt. rend. 114, (1892) 1476). Nach Auden n. Fowler (Chem. N. 72, (1895) 163; J. B. 1895, 561) entstehen aus trockenem NO und Ag<sub>2</sub>O bei gewöhnlicher Temperatur äquivalente Mengen AgNO<sub>2</sub> und Ag; bei böherer Temp. bildet sich AgNO<sub>3</sub> und Ag.—Schüttelt man NO mit in W. verteiltem PbO<sub>2</sub> oder mit Mennige, mit MnO, oder Manganoxyd, so werden langsam Nitrite gebildet. Schönbein (J. prakt. Chem. 81, (1860) 265). Bei einstündigem Durchleiten von NO durch eine wss. Suspension von PbO<sub>2</sub> färbt sich die Fl. deutlich. Nach 3 Stunden enthält die Fl. beinahe 4 g Pb(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>; bei weiterem Einleiten scheiden sich rhombische, wenig gefärhte Kristalle von basischem Bleinitrit ab. MnO<sub>2</sub> wirkt viel langsamer. Sabatier u. Senderens (Compt. rend. 114, (1892) 1476). Nach denselben tritt beim Erhitzen von trockenem PbO<sub>2</sub> mit NO um 315° vollständige Reduktion zu PbO ein; MnO<sub>2</sub> wird bei 400° in Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> übergeführt. Auden u. Fowler (Chem. N. 72, (1895) 163; J. B. 1895, 561) geben an, daß PbO<sub>3</sub> schon bei 15° von NO angegriffen wird und basisches Bleinitrat neben Blei gibt. Das Maximum der Rk. erreicht man bei 130°. MnO<sub>2</sub> verhält sich nach ihren Beobachtungen ähnlich, doch reagiert es langsamer, am raschesten bei 216°. Vgl. auch F. Emich (Monatsh. Chem. 15, (1894) 375). - Goldoxyd wird nach Schönbern unter B. von Salpetersäure reduziert. - Leitet man durch eine kochende, verdünnte Fehling'sche Lsg. NO, so scheidet sich sehr langsam etwas Cu2O aus. E. Daecusel (Ber. 20, (1887), 1456).

19. Uebermangansäure oxydiert NO zu Salpetersäure. Schönbein (J. prakt. Chem. 81, (1860) 265). Stark alkal. Lsg. von KMuO<sub>4</sub> absorbiert schon bei gewöhnlicher Temperatur NO lebhaft und scheidet unter Entfärbung MnO<sub>2</sub> aus. Siehe auch Böhner (Z. anal. Chem. 1882, 212; J. B. 1882, 1271); Cavazzi (Z. anal. Chem. 21, (1882) 573). — Trockenes KMuO<sub>4</sub> reagiert mit NO rasch bei 190° und gibt KNO<sub>4</sub> und MnO<sub>2</sub>. AgMnO<sub>4</sub> reagiert schon bei 80° unter B. von Ag, Ag<sub>2</sub>O, AgNO<sub>3</sub> und MnO<sub>2</sub>. Auder u. Fowler (Chem. N. 72, (1895) 163; J. B. 1895, 561).

Auch Chromsäure reagiert mit NO, nach Sabatier u. Senderens

Compt. rend. 114, (1892) 1476) schon bei gewöhnlicher Temperatur. Siehe auch Böhmer (Z. anal. Chem. 21, (1882) 212). Die Chromate sind in trockenem Zustand verhältnismäßig beständig, PbCrO<sub>4</sub> bleibt bei 400° unverändert, Ag<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> wird über 300° angegriffen und gibt Ag, AgNO<sub>3</sub> und Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Auden u. Fowler. — Die Dämpte von Chromylchlorid reagieren unter B. eines erst weißen, dann braunen Körpers; letzterer hat die Zus. Cr<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>O<sub>7</sub>,2NO<sub>3</sub>. O. Thomas (Compt. rend. 129, (1899) 828; J. B. 1899, 713).

b) Additionalle Verbindungen. — 1. Sämtliche Ferrosalze absorbieren sowohl in west wie in alkah, und äth Leg. former geläst in Evsigsäther oder

wohl in wss., wie in alkoh. und äth. Lsg., ferner gelöst in Essigäther oder Aethylenbromid, Stickoxyd. - Die wss. Lsgg. der Ferrosalze färben sich bei der Aufnahme dunkelbraun, fast schwarz. Peligot (Ann. 9, (1834) 259) fand, daß auf 2 Moleküle des Eisensalzes 1 Mol. NO absorbiert wird. Nach J. GAY (Compt. rend. 89, (1879) 410; J. B. 1879, 212) ist die Absorption von Temperatur und Druck abhängig. Bis etwa 8" und unter gewöhnlichem Druck entspricht die absorbierte Menge des NO annähernd der Verb. 3FeSO<sub>4</sub>,2NO, zwischen 8° bis nahe an 25° annähernd der schon früher von Peligot aufgestellten Formel 2FeSO<sub>4</sub>,NO, gegen 25° der Formel 5FeSO<sub>4</sub>,NO. Durch Abkühlen oder freiwillige Verdunstung in einer NO-Atmosphäre erhält man sehr schwarze Kristalle, die aber nur noch eine sehr geringe Menge NO enthalten. FeBr2-Lösung absorbiert nach Thomas (Compt. rend. 123, (1896) 943; 124, (1897) 366) unterhalb 10" soviel, als einer Verb. 6FeBr, 4NO entspricht, bei 15 bis 16° dagegen soviel, daß 2FeBr, NO in der Lsg. enthalten ist. Bei der Absorption tritt eine merkliche Wärmeentw. auf, die von der Natur des Salzes unabhängig ist. J. Gay (Bull. Soc. (Paris) [2] 44, (1885) 175; J. B. 1885, 417). Die Verbin-

dungen sind sehr lose, da schon beim Durchleiten von Wasserstoff alles NO entweicht und unigen sind sehr iose, as schod beim Durchieren von Wasserstoff alles NO entweicht und unverändertes Ferrosalz zurückbleibt. S. Zimmermann (Monatsh. Chem. 26, (1905) 1277) untersuchte die Leitfähigkeit der mit NO gesättigten Ferrosalzlsgg. 1/16 n. Fe8O<sub>4</sub>-Lsg. zeigte nach dem Sättigen geringere Leitfähigkeit als vorber, vermutlich weil das komplexe Stickoxydeisen-Jon geringere Wanderungsgeschwindigkeit als das Eisenjon besitzt. Bei stürkerer Verdünnung nahm die Leitfähigkeit wesentlich zu, da dann die Leitfähigkeit der reinen wss. NO-Lsg. in die Wagschale fiel.

Beim Einleiten von NO in eine gesättigte Lsg. von FeCl, in Ae. und Verdunsten im Vakuum über Schwefels, entstehen schwarze Nadeln Fell2, NO, 2H2O, die durch Trocknen auf einem erhitzten Tonteller (60°) in kleine, gelbe Kristalle FeCla, NO übergehen. Trockenes FeCla absorbiert in einem mit NO gefüllten Ballon das Gas unter B. von 2FeCls.NO, bei höherer Temperatur (60°) entsteht ein rotes Pulver 4FeCl<sub>3</sub>,NO. Beide Verb. sind amorph und werden von W. unter Abgabe von NO zersetzt. Bei noch höherer Temperatur wird das Ferrichlorid reduziert und es entstehen zwei neue Verbb., eine rote nicht unzersetzt flüchtige von der Zus. 10 (oder 12) FeCl<sub>z</sub>.NO und eine gelbbraune, im N-Strom unzersetzt sublimierende von der Formel 2FeCl<sub>z</sub>.NO. V. Thomas (Compt. rend. 120, (1895) 447: 121, (1895) 128 n. 204).

Die frisch bereitete wss. Lsgg. von NO und Ferrosalzen geben beim Erhitzen das Gas unverändert wieder ab; nach längerem Stehen zeigt sich

ein Teil zu N.O reduziert. -

Trockenes Bitl, mit reinem NO einige Tage in Berührung gibt die Verbb. BiCl<sub>3</sub>.NO, ein gelbes, sehr homogenes Pulver, das begierig W. anzieht; mit W. zersetzt sie sich unter Gasentw. und B. von basischem Wismutchlorid. V. Thomas (Bull. Soc. (Paris) [3] 13. (1895) 1009; J. B. 1895, 785); A. Besson (Compt. rend. 108, (1889) 1012; J. B. 1889, 407). Analog kann man aus reinem AlCla die Verb. 2AlCla NO herstellen; schwach violett, sehr hygroskopisch, raucht an der Luft und verliert NO. Wasserfreies SbCl, gibt einen gelben, kristallinischen Körper 2.SbCl, NO. der ebenfalls durch W. zersetzt wird. Besson.

Chromochloridlösung absorbiert NO im Verhältnis 3CrCl, : 1NO, wobei die blaue Farbe in Dunkelrot übergeht. Beim Erhitzen wird nicht wie bei den Ferrosalzen NO wieder entbunden, sondern die Lsg. wird grünlichbraun und das NO wird zu NH<sub>3</sub> oder NH<sub>2</sub>OH reduziert. G. Chesneau (Compt. rend. 129, (1899) 100; J. B. 1899, 709); Kohlschütter u. Kutscheroff (Ber. 37, (1904) 3053; C.-B. 1904, II, 1194).

Ueber die Absorption von NO durch Cuprisulze siehe Kohlschütter u. Kutscherope (Ber. 37, (1904) 3044).
Nach Kuhlmann Ann. 39, (1841) 319; Ann. chim. phys. [3] 2, (1841) 116, verbindet sieh

NO mit den Fluoriden von B und Si, sowie mit Snt 14; nach Reinsch (J. prakt, Chem. 28,

(1843) 391) mit Phosphorsäure und Arsensäure. V. Verdichtung. — Nach Faraday bei — 110° und 50 Atm. Druck noch nicht tropfbar. Callletet (Compt. rend. 85. (1877) 1016; J. B. 1877, 199) gibt an, es bei  $-11^\circ$  durch einen Druck von 104 Atm. verflüssigt zu haben, während es bei  $+8^\circ$  unter 270 Atm. Druck noch gasförmig geblieben sei. Demnach läge der kritische Punkt zwischen  $-11^\circ$  und  $+8^\circ$ . Berthelot (Compt. rend. 85, (1877) 1017). — Dagegen fand K. Olszewski (Compt. rend. 100, (1885) 940; J. B. 1885, 144; Phil. May. [5] 39, (1895) 188; J. B. 1895, 381 als kritische Temperatur - 93,5° und als kritischen Druck 71.2 Atm. Er bestimmte folgende Kpp, bei verschiedenem Pruck:

Druck	Tem- peratur	Druck	Tem- peratur	Druck	Tem- peratur	Druck	Tem- peratur
71.2 Atm. 57.8 49.9	98,5° 97,5° 100,9°	41.0 Atm. 31.6 "	- 105.0° - 110.0° - 119.0°	10.6 Atm. 54 7 1.0 7	- 129.0° - 138.0° - 153.6°	138 mm 18 mm	— 167.0° — 176.5°

Wenn man die Luft sorgfältig aus dem Apparate entfernt, erhält man das flüssige NO farblos, sonst durch geringe Mengen NoO3 grünlich gefärbt. - R. W. Gray (Proc. Chem. Soc. 19, 66; C.-B. 1903, I. 912) beschreibt. das fl. NO als blaue Flüssigkeit.

Bei - 167° erstarrt NO zu einer völlig schneeartigen Masse. Ols-ZEWSKI. - Nach LADENBURG u. KRÜGEL (Ber. 32, (1899) 1818) ist Kp. =  $-142.4^{\circ}$ , F =  $-150.0^{\circ}$ .

Für flüssiges NO bestimmten Liveise u. Dewar (Phil. Mag. [5] 34, (1892) 205; J. B. 1892, 464) den Brechungsindex für die C-. D-, F-, G-Linie, die Lithiumlinie  $\lambda=6705.5$  und die Indiumlinie  $\lambda=4509.6$  zu 1.329, 1.3305, 1.3345, 1.3378, 1.3257, 1.3368. Nach ihnen ist für die D-Linie  $\frac{n-1}{d} = 0.2634$ , das spez. Brechungsvermögen = 11.587, und  $\frac{n^2-1}{(n^2+2)d}$ 0.163. DRWAR (Chem. N. 69, (1894) 39) fand als Brechungsexponent des flüssigen NO den Wert 1,3305.

VI. Physiologische Wirkung. - Völlig unatembar, da es durch den Sauerstoff in den Luftwegen sofort in salpetrige S. bzw. Stickstofftetroxyd verwandelt wird. Sauerstoffhaltiges Blut mit NO und Barytw.) geschüttelt, wird durch Entziehung von Sauerstoff dunkel, bei (13 w. von mehr NO hellrot durch B. von Stickoxyd-Hämoglobin. L. Hermann (J. B. 1865, 663). — Bakterien, wie sie in faulem Fleischextrakt vorkommen, leben in einer NO-Atmosphäre recht gut. Fr. Hatton (J. Chem. Soc. 39, (1881) 247; J. B. 1881, 1141).

VII. Konstitution. - Dem Stickoxyd kann nur die Konstitution N=0 oder -N=0 zugeschrieben werden. Bei Annahme der letzteren wird das Stickoxyd als "ungesättigte" Verb. aufgefaßt. Eine Verb. O=N-N=O wurde bis jetzt noch nicht beobachtet.

VIII. Analytisches. — Der qualitative Nachweis gelingt leicht durch die bei Absorption durch Ferrosalzisgg, auftretende schwarzbraune Färbung oder die Ueberführung in rothraunes NO<sub>2</sub> mittels Luft oder O. — Quantitative Bestimmung: 1) Durch Absorption a) mittels FesO<sub>4</sub>; β) konz. alkal. Alkalisulfitösung, Divers (Chem. N. 78, (1898) 314); γ) alkal. Lösung von KMnO<sub>4</sub>. Bohmer (Z anal. Chem. 1882, 212), heiße Lösung von KMnO<sub>4</sub>. Carazzi (Z. anal. Chem. 1882, 573; δ) eine Lösung von 50 g CrO<sub>4</sub> in 100 cem verd. HNO<sub>3</sub> Bohmer. — 2) a) Durch Verbrennen mit überschüssigem H in der Dremseinmung schen Platinhapillare (nach: 2NO + 2H<sub>2</sub> = N<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>(O) und Bestimmung der Kontraktion. G. v. Knorken. K. Arndt (Ber. 32, (1899) 2136. β) Im Eudiometer durch Explosion nach der Reaktion bei a). C. v. Than Ber. 22, (1889) 169 Ref.). 3) Maßanalytisch: a) Mit KMnO<sub>4</sub> nach: 10NO + 6KMnO<sub>4</sub> + 9H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 10HNO<sub>3</sub> + 6MnSO<sub>4</sub> + 3K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 4H<sub>2</sub>O. Lenge Chem. Ind. 1881, 345; Z. angew. Chem. 1890, 597; Chem. techn. Unters. Meth. 1, 301, (1899). β) Durch Ueberführung in Nitrat mittels überschüssigem alkal. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und Rücktitration mit KMnO<sub>4</sub>. Willeanst (Landw. Vers.-St. 29, (1883) 439). WILFAHRT (Landie, Vers.-St. 29, (1883) 439). 155

## E. Stickstofftrioxyd, Salpetrigsäureanhydrid, N.O.

Habeneach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1; Americ. J. sci. (Sill.) [3] 2, (1871) 362; Bull. Soc. (Paris) [2] 16, (1871) 236; J. B. (1871, 237). Preligor (Ann. 39, (1841) 327).

FRITZSCHE (J. prakt. Chem. 19, (1879) 179), A. GEUTHER (Ann. 245, (1888) 96).

A. GECTHER U. MICHAELIS (Ber. 4, (1871) 766).
G. LUNGE (Ber. 11, (1878) 1229, 1641; 12, (1879) 357; 15, (1882) 495; 18, (1885) 1376, 1384; Dingl. pol. J. 233, (1879) 63).

Dingl. pol. J. 233, (1879) 63).

G. Lunge u. Porsuhnew (Z. angew. Chem. 7, (1894) 209; J. B. 1894, 440).

Francesconi u. Sclacca (Gaz. chim. 34, (1904) I, 447; C.-B. 1904, II, 397).

E. Luck (Z. anal. Chem. 8, (1869) 402; C.-B. 1870, 561.

Fl. Birhans (Compt. read. 109, (1889) 63; J. B. 1889, 402).

W. Ramsay (Z. physik. Chem. 5, (1890) 221; J. B. 1890, 483; J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 590; Chem. N. 70, (1894) 187).

W. Ramsay u. Cundall (J. Chem. Soc. London) 47, (1885) 672; J. B. 1885, 425).

I. Bildung. — Durch Vereinigung von NO mit O, von  $N_2O_4$  mit NO. — Bei Einw. von HNO $_3$  bestimmter Konzentration auf  $As_2O_4$  oder auf Stärke. — Beim Einleiten von NO in konz. HNO $_4$ . — Beim Zutropten von W. zu Bleikammerkristallen. — Nach

THORPE D. TUTTON (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 1019; J. B. 1891, 437) bei der Oxydation von P<sub>2</sub>O<sub>3</sub> mittels N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. — Nach D. Huizinga (J. B. 1867, 179) bei Einw. von CO<sub>2</sub> auf NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, was Gorup-Besanez (Ann. 161, (1872) 232) bestreitet.

II. Darstellung. — 1. Man leitet überschüssiges NO mit Sauerstoff

durch ein erhitztes Rohr und läßt die Gase dann durch eine stark gekühlte Vorlage streichen. HASENBACH (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1; Americ. J. sci. (Sill.) [3] 2, (1871) 362; Bull. Soc. (Paris) [2] 16, 236; J. B. 1871, 237). sci. (Sill.) [3] 2, (1871) 362; Bull. Soc. (Paris) [2] 16, 236; J. B. 1871, 237). — Da N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in gasförmigem Zustand nicht existiert (siehe unten) und sich folglich in der Hitze auch nicht bilden kann, so ist das Erwärmen des Robres wohl überfüssig. — Fl. Birhans (Compt. rend. 109, (1889) 63; J. B. 1889, 402) ließ, um N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> frei von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> zu erhalten, durch zwei verschiedene Röhren NO (6 bis 8 Vol.) und O (1 Vol.) in einen U-förmigen Rezipienten eintreten, der auf — 54° abgekühlt war. Beide Gase wurden vorher sorgfältig getrocknet und gekühlt. Siehe auch Dulong (Ann. Chim. Phys. 2, (1816) 240). — Nach Francesconi u. N. Sciauca (Gaz. chim. 34, (1904) I. 447; C.-B. 1904, II. 397) liefern NO und Sauerstoff entweder beide in fl. Zustand, oder NO in flüssigem oder festem, O in gasförmigem, oder auch NO als Gas und Sauerstoff als Fl. bei jedem Mengenverhältnis (auch bei großem Sauerstoffüberschuß) stets N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. NO und O gasförmig ergeben bei Sauerstoffüberschuß N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, wenn sie bei Temperaturen unter 110° miteinander reagieren.

2. N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, wird nach Peligot (Ann. 39, (1841) 327) durch Einleiten von

2. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> wird nach Peligot (Ann. 39, (1841) 327) durch Einleiten von NO teilweise in N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> verwandelt. — Nach N. v. Wittorff (Z. anorg. Chem. 41. (1905) 85) geht die Absorption von NO durch N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> zwischen — 20° und — 45° sehr rasch von statten. In ½ Stunde kann man 6 g der Fl. mit NO sättigen, wobei sich das Volumen um die Hälfte vergrößert. Die Absorption wird durch Temperaturerniedrigung auf — 81° nicht vergrößert. Die entstehende dunkelblaue Fl. enthält 99.2% N2O3 und ca. 0.8% N2O4.

— Beim Mischen von gasförmigem NO2 und NO tritt selbst bei längerem Stehen keine Kontraktion ein, so daß eine ev. Rk., wenn überhaupt, nur sehr langsam vor sich geht. RAMBAY U. CUNDALL (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 672; J. B. 1885, 425). - HASEN-BACH (J. prakt. Chem. [2] 4 (1871) 1) leitet ein Gemisch von NO<sub>2</sub> und NO durch ein erhitztes Rohr und kondensiert das N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in einer Vorlage, welche durch eine Kältemischung abgekühlt ist. — Vgl. auch Francescont u. N. Sciacca (Gaz. chim. 34, (1904) I, 447); G. Lunge u. Porschnew (Z. angew. Chem. 7, (1894) 209; J. B. 1894, 440).

3. Man läßt zu 92 Tln. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. welches auf —20° abgekühlt ist, mit Hilfe eines Kapillarrohres 45 Tle. W. treten und erwärmt die beiden sich bildenden Schichten, bis der Kp. auf 25° gestiegen ist. Fritzsche (J. prakt.

Chem. 19, (1879) 179).

4. Nach Streiff (Ber. 5, (1872) 285 Korr.) entwickelt sich ein regelmäßiger Strom von  $N_{\rm s}O_{\rm s}$  beim tropfenweisen Zudießenlassen von W. zu Bleikammerkristallen nach: SO<sub>2</sub>.OH.NO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + HNO<sub>2</sub>; 2HNO<sub>3</sub>

 $= N_2 O_3 + H_2 O_3$ . Vgl. auch Rammelsberg (Ber. 5, (1872) 310).

5a. Läßt man zu gepulvertem glasigen As, O3 durch einen Tropftrichter allmählich HNO<sub>3</sub> hinzufließen, so entsteht je nach der Konzentration der S. fast reines N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oder N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und NO oder N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. — HNO<sub>3</sub> (D 1.20) gibt fast nur NO; HNO<sub>3</sub> (D 1.25) gibt sehr viel NO, wenig N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; HNO<sub>3</sub> (D 1.30) gibt noch etwas NO, vorwiegend N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>; HNO<sub>3</sub> (D 1.35) gibt fast kein NO; HNO<sub>3</sub> (D 1.40) gibt ein Gemenge von 100 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und 126 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; HNO<sub>3</sub> (D 1.45) gibt 100 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auf 903 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. G. Lunge (Ber 11, (1878) 1229, 1641). Vgl. Witt (Ber. 11, (1878) 756); Nylander (J. B. 1866, 141); Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1); A. Gruther (Ann. 245, (1888) 96); E. Luck (Z. anal. Chem. 8, (1869) 402; C.-B. 1970, 561). —

5 b) Bei Einw. von Salpeters, auf dicken Stärkebrei entsteht je nach der Konzentration der S. mehr oder weniger N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. HNO<sub>5</sub> (D 1.20) wirkt auf Stärke fast gar nicht ein: HNO<sub>5</sub> (D 1.33) gibt hauptsächlich N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> neben wenig NO; HNO<sub>5</sub> (D 1.40) gibt N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (100 Mol.) und N<sub>5</sub>O<sub>4</sub> (25 Mol.); HNO<sub>5</sub> (D 1.50) gibt auf 100 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 60 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. G. Lunge (Ber. 11, (1878) 1229, 1641). Vgl. Witt (Ber. 11, (1878) 756). Nach Liebus (Geiger's Handb., 5. Antl., 219) erwärmt man 1 T. Stärkemehl mit 8 Tln. HNO<sub>5</sub> (D 1.25) und leiter das sich entwickelnde Geographysischende Geographys

HNO<sub>3</sub> (D 1.25) und leitet das sich entwickelnde Gasgemenge zuerst durch ein CuCl<sub>2</sub>-Rohr (1,2 m lang), dann durch ein auf — 20° abgekühltes Rohr, in welchem sich das N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> verdichtet. — Реккоот (Ann. 39, (1841) 327 erhielt so, auch bei fraktionierter Dest., ein Gemenge von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.

6. Nach D. Helbig (Gaz. chim. 33, (1903) I. 454) entsteht beim Durchleiten eines elektr. Stromes von 3000 bis 4000 Volt Spannung durch flüssige Luft NoO3 als himmelblaues Pulver. — S. auch A. Neuburger (Z. angew.

Chem. 18, (1905) 1843).

7. Aus konz. HNO<sub>8</sub>, welche durch den Gebrauch in einer galvanischen Batterie blau geworden war, erhielt Fritzschr (J. prakt. Chem. 19, (1879) 179) durch Erhitzen und Verdichten der entweichenden Gase in der Kältemischung ein dunkelgrünes Destillat, aus dem sich durch wiederholtes Rektifizieren bei möglichst niederer Temperatur rein indigblaues N2O3 isolieren ließ.

Zur Reinigung versetzt man flüssiges N.O. nach starkem Abkühlen mit einigen Tropfen Eiswasser, bis die Fl. rein indigblau gefärbt ist, entfernt die oben schwimmende wss. Säure und rektifiziert wiederholt bei 5 bis 10°. E. Luck (Z. anal. Chem. 8, (1869) 402).

III. Physikalische Eigenschaften. - Tief dunkelblaue, bei -10° schön indigblaue Flüssigkeit, Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1). Nach Fritzsche (J. prakt. Chem. 19, (1879) 179) ist die flüssige Verb. bei Zimmerwärme gelbgrün und wird beim Erkalten wieder blau, jedoch vielleicht blasser als vor dem Erwärmen. - Nach R. H. Gaines (Chem. N. 48, (1883) 97; J. B. 1883, 307) verdichtet sich die Verb. bei 755 mm Druck und -14.4° zu einer tiefgrünen (nicht blauen) Flüssigkeit. Setzt man etwas W. hinzu, so wird sie blau (Salpetrigsäurehydrat?). Ggw. von Platinschwamm so wird sie blau (Salpetrigsäurehydrat?). erzeugt keinen Unterschied im Eintritt der Kondensation. — Nach Fl. Birbans (Compt. rend. 109, (1889) 63; J. B. 1889, 402) blaue Flüssigkeit; nach Ramsay (Z. physik. Chem. 5, (1890) 221; J. B. 1890, 483) blau bei tiefer Temperatur.

 $D^{-8} = 1.4640$ ;  $D^{-4} = 1.4555$ ;  $D^{-1} = 1.4510$ ;  $D^{+0} = 1.4490$ ;  $D^{+1}$ = 1.4485; D+2 = 1.4470 (bestimmt mit Westphal'scher Wage). A. Geuther

(Ann. 245, (1888) 96).

Kp. = 3.5° nach Geuther, = 2° nach Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4.

(1871) 1).

Erstarrt nach Fl. Birhans (Compt. rend. 109, (1889) 63; J. B. 1889, 402) erst bei der Temperatur der Mischung von Methylchlorid und festem Kohlendioxyd (-820?). Nach W. RAMSAY (Z. physik. Chem. 5, (1890) 221) bei  $-90^{\circ}$  noch nicht fest.  $-N_2O_3$ , das noch kleine Mengen  $N_2O_4$  enthält, erstarrt bei  $-52^{\circ}$  bis  $-54^{\circ}$ . Birhans.  $-F.=-111^{\circ}$  (thermoelektrisch bestimmt). D. Helbig (Atti Accad. dei Lincei [5] 11, (1902) II. 57; 12, (1903) I. 166).

Erstarrtes N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> erinnert, in flüssiger Luft suspendiert, an gefälltes Cr(OH)<sub>4</sub> und bildet nach der Entfernung aus der flüssigen Luft eine sehwach bläuliche, amorphe, pulvrige Masse,

In gasförmigem Zustand scheint NoO2 nicht zu existieren, sondern beim Verdampfen in NO<sub>2</sub> und NO zu dissoziieren. Diese Ansicht äußerte zuerst E. Luck (Z. anal. Chem. 8, (1869) 402; J. B. 1869, 183), welcher fand, daß das Absorptionsspektrum von verdampstem NaO3 identisch ist mit demjenigen von NO. W. RAMSAY u. J. T. CUNDALL (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 187, 672) sprachen sich ebenfalls dahin aus, daß der gelbrote bis braune Dampf, welcher beim Verdunsten von NoOg entsteht, ein Gemenge von NO<sub>2</sub> und NO sei; ebenso A. GEUTHER (Ann. 245, (1888) 96) und Witt (Ber. 12, (1879) 2188). — G. Lunge (Ber. 11, (1878) 1229; Ber. 12. (1879) 357; Dingl. pol. J. 233, (1879) 63; Ber. 15, (1882) 495; Ber. 18, (1885) 1376, 1384) war anfangs der Meinung, die Dissoziation sei keine vollständige, und  $N_2O_3$  könnte selbst bei 150° noch in Dampfform bestehen. Später [G. Lunge u. Porschnew (Z. angew. Chem. 7, (1894) 209; J. B. 1894, 440) gewann auch er die Ueberzeugung, daß N.O. beim Uebergang aus dem flüssigen in den gasförmigen Zustand so gut wie vollständig in NO und NO $_2$  bzw. N $_2$ O $_4$  dissoziiert sei. Vgl. dazu auch W. Ramsay (Z. physik. Chem. 5, (1890) 221; J. B. 1890, 483; Chem. N. 70, (1894) 187). - Siehe auch Dixon u. Peterkin (J. Chem. Soc. (London) 75, (1899) 613).

Bildungswirme:  $N_1 + O_0 = N_2O_0$  (Gas) - 22200 Kal.;  $N_2 + O_3 = N_2O_3$  (gelöst) - 8400 Kal. Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 779; J. B. 1880, 118). - Siehe auch Thomsen

(Thermochem. Unters. 2, 199).

(Thermochem. Unters. 2, 199).

Molekulargewicht: Die Resultate, welche W. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 53, (1888) 621), bei der Best. desselben nach der Raoultischen Methode mit Eisessig als Lösungsmittel erhielt, schwanken zwischen 80.9 und 92.7 (Theorie: 75.90), da die Verb. bei 160 schon dissoziiert.

Spektrum. — Ueber das Ahsorptionsspektrum siehe W. Rambay (Z. physik. Chem. 5, (1890) 221; J. B. 1800, 483). Ueber das Spektrum der gasförnigen Substanz und seine Identität mit dem des NO<sub>2</sub> siehe Brewster (Ann. (Pogg.) 28, (1833) 385); E. Luck (Z. anal. Chem. 8, (1869) 402; C.-B. 1870, 561).

IV. Zersetzungen und chemisches Verhalten. - 1) Ueber die Dissoziation beim Uebergang in den gasförmigen Zustand s. oben. - Nach W. Ramsay beim Uebergang in den gasioringen Zustahlt in den Gasiorin nur in Gegenwart seines Zersetzungspunktes N.O. existenzfähig. Vgl. auch Ramsay u. Cundall (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 187). — Nach G. LUNGE u. PORSCHNEW (Z. angew. Chem. 7, (1894) 209) ist N.O. mur unter — 21° beständig und fängt oberhalb dieser Temp. noch im flüssigen Zustand an, zu dissoziieren. S. auch D. Helbig (Atti Accad. dei Lineri [5] 11, (1902) II. 57; 12, (1903) I. 166). — Ueber die Zers. durch schwingende Bewegung: D. Gernez (Compt. rend. 86, (1878) 1549; J. B. 1878, 21).

2) NaOa wird durch Sauerstoff bei Abwesenheit von W. und Basen 2) N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wird durch Sauerstoff bei Adwesenheit von W. und Basen zu N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> oxydiert. — Nach G. Lunge u. Porsennew (Z. angew. Chem. 7, (1894) 200) verwandeln sich die Dämpfe, die beim Verdunsten von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> entstehen, mit Sauerstoff sogleich vollständig in Tetroxyd. Da die Gase aber nicht aus N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, sondern aus NO<sub>2</sub> bzw. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) und NO bestehen, handelt es sich streng genommen in diesem Falle nicht um Oxydation von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Siehe auch Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1); G. Lunge (Ber. 15, (1882) 495); Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 14, (1878) 367; J. B. 1879, 221). Nach Francesconi u. N. Sciacca (Gaz. chim. 34, (1904) I, 447) reagiert N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit Sauerstoff nur bei Temperaturen über —100°.

Bei Ggw. von Wasser und Sauerstoff entsteht HNO<sub>3</sub>. — Mit wenig W. vermengt entsteht HNO<sub>3</sub> unter Entw. von reinem NO. E. Frémy (Compt. rend. 70, (1870) 61; J. B. 1870, 272). — Ueber das Verhalten gegen viel W. siehe unter "Saluetrige Säure".

siehe unter "Salpetrige Säure".

3) Bei Zusatz von N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> zu N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> verschwindet sofort die blaue Färbung der letzteren Verb. unter B. von N.O. - W. RAMSAY (J. Chem. Soc.

(London) 57, (1890) 590).

4) Wird N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> langsam in überschüssiges, stark gekühltes PCl<sub>3</sub> geleitet, so entsteht Pyrophosphorsäurechlorid (P<sub>2</sub>O<sub>3</sub>Cl<sub>4</sub>), P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, POCl<sub>2</sub>, sowie NOCl, N und wenig NO. Mit PBr<sub>3</sub> werden POBr<sub>3</sub> und P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> gebildet. Geuther u. Michaelis (Ber. 4, (1871) 766).

5) In konz. H.SO, löst sich N.O. unter B. von Nitrosylschwefelsäure. Liljensztern u. Marchlewski (Z. anorg. Chem. 5, (1894) 288; J. B. 1894, 442). – Ueber die Rolle, welche N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bei der Schwefelsäuregewinnung (Bleikammerprozeß) spielt, siehe unter "Schwefelsäure".

Ueber die chemischen Rkk. der wss. Lag. von NoOa siehe unter "salpetrige Säure". V. Konstitution. - Die für die Verb. N.O. gewöhnlich angenommene

Struktur ist O=N-O-N=O. Günsbeng (Wien. Ahad. Ber. (2. Abt.) 68, (1873) 498; J. B. 1873, 218) erklärt sich für die Konstitution ONN-N=O.

## F. Salpetrige Säure, HNO...

(Früher Untersalpetrige S. genannt.)

Снавківя (Compt. rend. 68, (1869) 540; J. B. 1869, 229; Compt. rend. 73, (1871) 186, 249, 485, 1273; С.-В. 1871, 486, 534, 583). Schönbein (J. B. 1862, 98; J. prakt. Chem. 41, (1847) 225; 70, (1857) 129; 75, (1858) 99; 88, (1863) 460; 105, (1868) 206; Ann. 126, (1863) 1).

88, (1863) 460; 105, (1868) 206; Ann. 126, (1863) 1).

REINSCH (I. prakt. Chem. 28, (1843) 399).

R. Weber (Ann. (Pogg.) 127, (1866) 543).

N. W. Fischeb (Ann. (Pogg.) 74, (1848) 115; J. B. 1847 п. 1848, 383).

Fremy (Compt. rend. 70, (1870) 61; C.-B. 1870, 108; Ann. (him. Phys. [3] 15, (1845) 408; Ann. 56, (1845) 315; Berzel. J. B. 25, 221; 26, 94).

Berthelot (Compt. rend. 77, (1873) 1448; 84, (1877) 61; J. B. 1874, 221; 1877, 226).

E. Divers (Ber. 4, (1871) 481; J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 205; 24, (1871) 85; J. B. 1885, 363).

1885, 363).

Péan de Saint-Gilles (Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 383).

Marchlewsei (Z. anory. Chem. 5, (1894) 88).

Hampe (Ann. 125, (1863) 334).

R. Warington (Chem. N. 36, (1877) 263; 44, (1881) 217; J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 637; 59, (1891) 484, Pharm. J. Trans. [3] 12, (1882) 644; J. B. 1877, 228; 1841, 1149; 1882, 1250; 1884, 1528; 1891, 2695).

Raschig (Ann. 241, (1887) 161, 252; Iringl. pol. J. 266, (1887) 467, 524).

Baeyer u. Villiger (Ber. 34, (1901) 755).

J. W. Brühl. Z. physik. (Chem. 25, (1898) 577; J. B. 1898, 125).

Gunsberg (Wien, Akad. Ber. 68, (1873) 498).

I. Vorkommen. — a) In der Luft und den meteorischen Niederschlägen. — Als Produkt vieler Oxydationsprozesse findet sich die salpetrige S. neben Salpeters. in Form von Nitriten, besonders von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>, in der Luft; im Regen-, Schneewasser. — Regenw. enthält im Liter 1.425 bis 1.71 mg salpetrige S. (berechnet als N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>). Chabbien (Compt. rend. 68, 1869) 540; J. B. 1869, 229. Nach späteren Angaben Chabbien's (Compt. rend. 73, 1871, 485; C.-B. 1871, 583) enthält Regenwasser im Winter und Frühjahr hauptsächlich NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, im Sommer besonders NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, and zwar im Liter 0.7 bis 0.8 mg N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gegen 0.01 bis 0.04 N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> im Winter und Frühjahr, 0.0 bis 0.35 mg N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> gegen 0.83 bis 2.76 mg N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> im Sommer. Nach Chabbien (Compt. rend. 73, (1871) 1273 überwiegt ferner im Regenwasser die salpetrige S. bei ruhiger Luft, während bei Stürmen der Salpetersäuregehalt größer ist. 1 Liter Schneewasser enthielt 1.04 mg N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gegen 3.4 mg N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>; Wasser aus Bewässerungskanālen wies einen Gehalt auf von 0.16 bis 0.965 mg N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gegen 3.4 mg N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, im Winter und Frühling gleichfalls die größte Menge salpetriger Säure. — Ueber das I. Vorkommen. — a) In der Luft und den meteorischen Niederschlägen. — Als Pro-N.O., im Winter und Frühling gleichfalls die größte Menge salpetriger Säure. — [eber das Vorkommen in der Luft siehe ferner: Gorppersköder (J. prakt. Chem. [2] 4, 1871, 139 u. 383; J. B. 1871, 205); Losvay de Losva (Bull. Soc. (Paris) [3] 2, (1889) 377, 666; J. B. 1889,

b) In den Ackererden. - Die salpetrige S. häuft sich in denselben nicht wie die Salpeters, in den oberen Schichten an, sondern vermindert sich in ihnen; auch versehwindet

Salpeters, in den oberen Schichten an, sondern vermindert sich in ihnen; auch verschwindet sie beim Austrocknen. 1 kg Kulturboden enthielt 0.75 bis 4.52 mg N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Chabrigh (Compt. rend. 73, 1871) 186 u. 249; C.-B. 1871, 486, 534). — Auch Manersalpeter, roher and gereinigter Chilisalpeter enthalten Nitrit. Chabrigh (Compt. rend. 68, 1869) 540).

c) Im Tierköreper. — Spuren von Nitriten finden sich im Speichel. Nach Mussgrave (Chem. N. 46, 1882) 217; J. B. 1882, 1232) kommen auf 1000000 Teile menschl. Speichel 0.4 bis 2 Teile salpetrige S.; siehe auch R. Böttger (Z. anal. Chem. 12, 1873: 232); C. Wurster (Bev. 22, (1883) 1901); P. Griess (Ber. 11, 1878) 624). — Der Harn enthält Spuren von Nitraten und eine Substanz, welche beim Stehen die Umwandlung derselben in Nitrite hewirkt. Schönbein J. B. 1862, 98). Vgl. Goppelsröder (Ann. (Pogg.) 115, (1862) 125). — NH, geht nach Bence Jones (Ann. 92, (1854) 343, 90); J. B. 1850, 582; Ann. 82, (1852) 368; J. B. 1851, 322; 1854, 313) als salpetrige S. in den Harn über. S. dagegen Jaffer (J. prakt. Chem. 59, (1853) 238; J. B. 1853, 335. — Nach Vergiftungen mit Hydroxylamin findet sieh im Blut salpetrige Säure. G. Bentoni u. C. Raimondi (Faz. chim. 12, (1882) 199; J. B. 1882, 1221). — Nach H. Struve (Petersb. Akad. Bull. 15, 325) enthält die ausgeatmete Luft NH4NO<sub>2</sub>.

d) In den Pflanzen. — Hut und Stiel von Boletus luridus, die frischen Blätter vieler

d) In den Pflanzen. - Hut und Stiel von Boletus luridus, die frischen Blätter vieler Pflanzen, besonders von Leontodon taraxacum, geben, wenn sie mit W. zerquetscht werden, einen Saft, welcher Jodkaliumstärke sofort blänt. Diese Tatasche schrieb Schonaus früher (J. prakt. Chem. 88, (1863) 460) der (igw. von Nitriten zu; nach späteren Beobachtungen (J. prakt. Chem. 105, (1868) 206) tritt die Blaufärbung nur ein, wenn die Pflanzenteile bei Ggw. von Snuerstoff zerstampft werden, und wird verursacht durch aktiven. mit einer

organischen Materie verbundenen Sauerstoff. Kleine Mengen Blausäure, Ferrosalze, Pyrogallussäure, Hämatoxilin und Brasilin berauben den Saft der Fähigkeit, Jed auszuscheiden, wodurch ebenfalls die Abwesenheit von Nitriten erwiesen ist. Falls aber ein Pflanzensaft, wie der von Spinacia oleracea, erst nach längerem Stehen die Eigenschaft erlangt, Jodkaliumstärke zu bläuen, nicht aber die Guajak-Tinktur zu färben, so sind ursprünglich Nitrate vorhanden, welche durch organische Materien (Fermente) in Nitrite übergehen. Schonbein. — Ueber das Vorkommen in Pflanzensüften s. auch P. Genadius (Americ. Chemist 5, (1874) 7; J. B. 1874, 219).

Vgl. ferner diesen Band Seite 268 u. 269.

II. Bildung der Nitrite. A. Durch rein chemische Prozesse. - 1. Beim Zusammenbringen von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit Basen entstehen Gemenge von Nitriten und Nitraten. — 2. Durch Reduktion von HNO<sub>8</sub> und von Nitraten. — Verdünnte HNO, wird in Ggw. von Platinmohr durch Wos, and von Mittaten. — Verdünnte HNO, wird in Ggw. von Platinmohr durch Wasserstoff reduziert unter B. von NH, NO<sub>2</sub>. St. Cooke (Chem. N. 58, 1888) 103; J. B. 1888, 462. — Beim Auflösen von Ag, Hg, Cu und Bi in HNO<sub>3</sub> bilden sich neben den entsprechenden Nitraten auch Nitrite. Dagegen liefern Sn. Zn, Cd. Mg, Al, Pb, Fe und die Alkalimetalle außer Nitraten nur NH<sub>3</sub>, ev. NH<sub>2</sub>OH, aber keine Nitrite. E. Divers (J. Chem. Soc. (London) 43, (1883) 443; J. B.

1883, 3031.
Nitrite entstehen vielfach beim Schmelzen von Nitraten in Ggw. oder unter Ausschluß reduzierender Mittel wie Wasserstoff, Kohle, Blei. N. W. Fischen (Ann. (Pogg.) 74, (1848) 115); Намре (Ann. 125, (1863) 334). — Schmilzt man eine Mischung von Alkalinitrat mit BaS zusammen, so entsteht nach Le Roy (Compt. rend. 108, (1889, 1251) BaSO, und Alkalinitrit. — Alkalisultit und Alkalinitrat zusammengeschmolzen liefert Nitrit und Sulfat. A. Etard (Bull. Soc. (Paris) [2] 27, (1877, 434). — Nach F. Ganther (Z. anal. Chem. 34, (1895) 25; J. B. 1895, 2771)

reduziert H, PO, Alkalinitrate in konz. Lsg. quantitativ zu Nitriten.

In nachweisbaren Mengen entsteht salpetrige S. ferner beim Umrühren einer Nitratlösung mit einem Cadmiumstab, langsamer mit einem Zinkstab; beim Eintragen von K-, Na-, Pb-, Zn-Amalgam (nicht von Fe-, Al-, Sn-Amalgam) in eine Nitratlsg.; bei der Elektrolyse von Nitratlsgg. Schön-Sn-Amalgam) in eine Nitratlsg.; bei der Elektrolyse von Nitratlsgg. Schönbein. — Beim Kochen einer wss. Lsg. von Ph(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> mit metallischem Pb entsteht basisches Bleinitrit. — Nach G. Artu (Compt. rend. 100, (1885–1588) und nach E. Divers (Compt. rend. 101, (1885) 847; J. B. 1885, 411) löst die Fl., welche durch Einw. von NH<sub>3</sub> auf festes NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> entsteht (vgl. diesen Band S. 220), metallisches Zn und ebenso Fe laugsam schon bei gewöhnlicher Temperatur auf. Die dabei entstehende feste M. enthält beträchtliche Mengen Nitrit. — Bei der Einw. von Cadmiumgranalien auf eine wss. Lsg. von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> bildet sich nach H. Moris (Compt. rend. 100, (1885) 1497; J. B. 1885, 544) ein Poppelsalz von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> mit Cd(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. — Flick (D. R.-P. 117289; C.-B. 1901, I. 286) nimmt zur Darst. von Nitriten an Stelle anderer Reduktionsmittel moglichst luftfreies SO<sub>2</sub>, und bindet die entstehende H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> durch Zusatz von CaO nach. NaNO<sub>3</sub> + CaO + SO<sub>2</sub> = NaNO<sub>2</sub> + CaSO<sub>4</sub>. — Ucher die Herstellung von KNO<sub>2</sub> aus KNO<sub>2</sub> mittels Kaliumformists s. Bd. II, I S. 29, von NaNO<sub>2</sub> aus NaNO<sub>3</sub> mittels CO bzw. Generator- oder Gichtgas, ebendort S. 303.

b) Durch Oxydation von N. NH<sub>3</sub> usw. — Werden Wasserstoff, Kohle. CO, Kohlenwasserstoffe, Alkohol, Leuchtgas, Wachs und viele andere organische Verbb. an der Luft verbrannt, so wird salpetrige S. bzw. NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> gebildet. Bence Jones (Phil. Trans. 1851, 2. 399; J. B. 1851, 323); Kolbe (Ann. 119, (1861) 176; J. B. 1861, 154); A. W. Hofmann (Ber. 3, (1870) 363); Böttger (J. prakt. Chem. 85, (1862) 396; J. B. 1861, 153); Zabelin (Ann. 130, (1864) 54; J. B. 1864, 151); Schönbein (J. prakt.

153); Zabelin (Ann. 130, (1864) 54; J. B. 1864, 151); Schönbein (J. prakt. Chem. 41, (1847) 225); O. Loew (Zeitschr. Chem. [2] 6, 65, 269; C.-B. 1870, 113, 386); C. Than (J. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 415; C.-B. 1870, 385); Böttger (C.-B. 1870, 161); J. D. Boeke (Chem. N. 22, (1870) 57; C.-B. 1870, 545); H. STRUVE (Petersb. Akad. Bull. 15, 325; C.-B. 1871, 209); Ph. ZOELLER H. E. A. GRETE (Ber. 10, (1877) 2145); LEEDS (Americ. Chem. J. 1884, 3; J. B. 1884, 36); ILOSVAY DE ILOSVA (Bull. Soc. (Paris) [3] 2, (1889) 351). — Nach L. T. Wright (Chem N. 38, (1878) 240; J. B. 1878, 221; J. Chem. Soc. (London) 37, (1880) 422) rührt die B. von salpetriger S. beim Verbrennen von Wasserstoff oder von Kohlenwasserstoffen vom NH<sub>3</sub>-Gehalt der Luft her.

Schönbein (J. prakt. Chem. 89, (1863) 460; 105, (1868) 206) und Berthelot (Compt. rend. 84, (1877) 61) beobachteten B. von NH, NO, sowohl bei der raschen als auch bei der langsamen Verbrennung von P an der Luft. Vgl. Zabelin (Ann. 130, (1864) 54); Meissner ("Ueber den Sauerstoff", Hannover 1863; J. B. 1863, 126).

Verdampft man W. bei Luftzutritt in einem erhitzten Tiegel und

verdichtet den Dampf durch eine darüber gehaltene Flasche, so zeigt das so erhaltene Destillat Gehalt an NH, NO2. Ebenso das W., welches übergeht, wenn man in eine große erhitzte Destillierblase zeitweise kleine Mengen W. gießt. Schönbein (Ann. 124, (1862) 1). — Carius (Ann. 174, (1874) 311) konnte diese Beobachtung nicht bestätigen; dagegen stimmen Lirbio und ferner Zarblin (Ann. 130, (1864) 54) mit Schönbein überein. — Leitet man durch W. während der Dest. ammoniakfreie Luft, so wird nach Bohlio (Ann. 125, (1863) 21) kein NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> gebildet, wohl aber beim Durchleiten gewöhnlicher Luft. — Nach Warnston (J. Chem. Soc. (London) 39, (1881) 229; J. B. 1881, 182) entsteht beim Verdampfen von W. in geschlossenen Gefäßen keine salpetrige S., wohl aber beim Verdampfen in offenen Schalen. Vgl. auch P. Freda (Ber. 11, (1878) 1285 (Corresp.) — A. v. Lorsecke (Arch. Pharm. [3] 14, (1879) 54; J. B. 1879, 216) gibt an, daß die beim Verdunsten von W. entstehende Menge NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> um so größer ist, je niedriger die Temperatur ist, bei welcher das Verdunsten erfolgt. dunsten erfolgt.

Nach Reichard (J. f. Landwirtsch. 1878, 2. Heft) bildet sich salpetrige S. beim Schütteln von W. mit Manganihydroxyd und MgCO<sub>3</sub>, was Greef (Ber. 12, (1879) 674; Dingl. pol. J. 234, (1879) 431) nicht bestätigt. — Nach Bohema (Chem. Ztg. 27, 148; C.-B. 1903. I. 657) ist Fe'OH<sub>2</sub> instande, den elementaren Stickstoff in salpetrige Säure überzuführen. Sestini (Landw. Vers. Stat. 60, (1904) 103; C.-B. 1904, I. 1499) hält diese Beobschung für nicht richtig. — S. Kappel (Arch. Pharm. [3] 24, (1886) 897; J. B. 1896, 327) gibt an, daß sich beim Veberleiten von gereinigter und getrockneter Luft über Mg in Berührung mit KOH auch Nitrit bildet.

BERTHELOT (Compt. rend. 84, (1877) 61; J. B. 1877, 226) fand, daß Stickstoff und W., beide in ganz reinem Zustand verwendet, unter der Einwirkung eines mächtigen Ruhmkorff'schen Induktionsapparates auch NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> liefern. In gleicher Weise liefern nach Losanitsch u. Jovitschitsch (*Ber.* 30, (1897) 135) dunkle elektrische Entladungen diese Verb. — Carrus (Ann. 174. (1874) 311) beobachtete die B. salpetriger S. durch direkte Vereinigung von Stickstoff und Sauerstoff in Ggw. eines Alkalihydroxyds. Nach H. N. Warnen (Pharm. J. Trans. 53, (1894) 798; J. B. 1894, 443)

bildet sich NH4NO2, wenn man NH3 und Luft über erwärmten, platinierten Asbest leitet. S. auch O. Loew (Ber. 23, (1890) 1443); Wright (Chem. N. 38, (1878) 240). — ILOSVAY DE ILOSVA (Bull. Soc. (Paris) [3] 2, (1889) 347, 357, 388, 667, 734) beobachtete unter anderem B. von salpetriger S. beim Ueberleiten eines Luftstromes über Eisen, das bei 350° durch Wasserstoff reduziert wurde, wenn dasselbe auf 190 bis 250° erhitzt war.

Mit wss. NH3 befeuchtetes Platinmohr bildet an der Luft NH4NO3; eine nicht ganz bis zum Glühen erhitzte Platinspirale bildet in ammoniakalischer Luft Nebel dieses Salzes. Schönbern (J. prakt. Chem. 70, (1857) 129; J. B. 1856, 311). Hängt man die erhitzte Platinspirale über Ammoniakwasser von 20% Gehalt auf und leitet Sauerstoff hinzu, so gerät das Platin in lebhaftes Glühen und füllt das Kochgefäß mit weißen

Dämpfen von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>, dann mit intensiv roten von Stickstofftetroxyd; auch belegt sich das Glasrohr, durch welches der Sauerstoff eintritt, meistens mit einer dicken Kruste von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Kraut (Ann. 136, (1865) 69). Fein verteiltes reduziertes Cu oder Ni, stark glühender Eisendraht wirken auf ammoniakhaltige Luft wie Platin. Schönbein (J. B. 1856, 311; 1861, 167). Werden Kupferspäne bei Luftzutritt mit was. NH<sub>3</sub> digeriert, so bildet sich Kupfernitrit-Ammoniak. Schönbein: Tuttle (Ann. 101, (1857) 283; J. B. 1856, 312); Peligot (Compt. rend. 47, (1858) 1038; 53, (1861) 209; J. B. 1858, 200; 1863, 166); Berthelot u. Pran de St. Gilles (Bull. Soc. (Paris) 5, (1863) 491; J. B. 1863, 273). — Zn und Fe wirken ebenso, aber schwächer. S. Kappel (Arch. Pharm. [3] 20, (1882) 567; J. B. 1892, 240). — Beim Durchschlagen elektrischer Funken durch wss. NH<sub>3</sub> bei Luft-

Beim Durchschlagen elektrischer Funken durch wss. NHa bei Luftzutritt wird NH, NO. erzeugt. Schönbein. Ueber die Gewinnung von Nitriten

und Nitraten durch elektrolytische Oxydation von wss. NH, in Ggw. von CuOH, sie. W. Traube u. A. Biltz (Ber. 39, (1906) 166). — Nach F. Sestini (Landic, Vers. Sic. 60, (1904) 103; C.-B. 1904, I. 1499) kann Fe(OH), Ammoniak in salvetrise S. überführen.

Wasserstoffsuperoxyd oxydiert wss. NH3 zu NH4NO2. So wirkt arcu KMnO, im Laufe einiger Stunden, schneller und unter Ausscheidung von KMnO<sub>4</sub> im Laufe einiger Stunden, schneller und unter Ausscheidung von Mangandioxydhydrat beim Schütteln in Ggw. von Platinmohr. Schönens (J. prakt. Chem. 75, (1858) 99; J. B. 1858, 56); Wöhler (Ann. 136, (1862) 256); Weith u. Weber (Ber. 7, (1874) 1745); H. Tamm (Chem. N. 25, (1872) 26, 47; J. B. 1872, 245); Hoppe-Seyler (Ber. 16, (1883) 1947). Die Oxydata mit KMnO<sub>4</sub> erfolgt selbst bei Anwendung von konz. NH<sub>3</sub>-Wasser sehr langsam, ras beide Ggw. von Ameisensäure. Pean de Saint-Gilles (Ann. Chim. Phys. [3] 55, 1859 56; J. B. 1858, 584). — Leitet man ein Gemisch von Sauerstoff und NH<sub>3</sub> bei 350 bis 550 der Riebalze der Mangan-, Uebermangan- oder Dichromsäure, so werden Nitrite und Nutele oder freie HNO<sub>3</sub> gebildet. Tessie du Motay (Ber. 4, (1871) 891). — Nach E Dasia (Monatsh. Chem. 11, (1890) 15) liefern zahlreiche stickstoffhaltige organische Substanza bei energischer Oxydation mit KMnO. salbetrige Säue. bei energischer Oxydation mit KMnO<sub>4</sub> sulpetrige Säure.

Nitrite bilden sich ferner beim Zusammenbringen von NO mit <sup>4</sup>, Vol.

oder weniger O in Ggw. von KOH, Gay-Lussac: Emich (Monatsh. Cher. 13, (1892) 90); Berthelot (Compt. rend. 77, (1873) 1448; J. B. 1874, 221 bei Einw. von NO auf erhitztes BaO., Sabatier u. Senderens (Comp. rend. 114, (1892) 1429; J. B. 1892, 589); aus NO und HgNO., Petitod (Ann. 39, (1841) 327); beim Durchleiten von NO durch wss. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, durch wss. Suspension von PbO<sub>2</sub> oder MnO<sub>2</sub>, Schönbein (J. prakt. Chem. 88, (188) 460; 105, (1868) 206), SABATIER U. SENDERENS (Compt. rend. 114, (1892) 1421 J. B. 1892, 589). - Aus Ag.O und NO entsteht Ag.NO. und metallisch-

Silber, Schönbein.

B. Inneh biologische Prozesse. — Salpetrige S. bzw. Nitrite treten auf bei de Fäulnis und Milchsäuregärung, Schlösing Compt. rend. 66, 1868) 237); B. E. Diriti (Rer. 15, (1882) 551). — Sie entstehen bei der Zers. von Albuminaten, Leim, Stärke. Mei zucker, Traubenzucker, Harn, Bierhefe, Schwämmen und Pilzen, Konserven; durch kir körperchen, gewisse Materien des Pflanzensamens und durch pathologische Produk Schonbbis; Schüß Pharm. Viertelj. 18, 502). — Die Bildung bei der Fäulnis organisme Substanzen ist jedenfalls auf die Wirkung von Mikroorganismen zurückzuführen, die zu Teil Stickstoffderivate zu Nitriten oxydieren, teilweise (wie Bazillus ramosus, Bazz, vielarus Regensteller auf.) Nitrate zu Nitriten reduzieren. Siehe P. E. Krankland (M. Mer. Sch Baz, pestifer ect.) Nitrate zu Nitriten reduzieren. Siehe P. F. Frankland (J. Chom So (London) 53, (1888) 373; J. B. 1888, 2482); G. C. Frankland u. P. F. Frankland (Z. ongel Chem. 1889, 408; J. B. 1889, 2235); T. Leone (Atti Accad. dei Lincci (Roma) [4] 5, 188

Die Entstehung von Nitriten und Nitraten im Ackerboden schrieb man frither von schiedenen rein chemischen Vorgängen zu. So nahm Schößbeis (J. B. 1862, 96) an entstehe NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> im Boden durch direkte Verb. von atmosphärischem Stickstoft mit volumpfendem Wasser. S. W. Johnson (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 47, (1869) 234; J. B. 180 1088) suchte die Erklärung in der Oxydation des N durch Ozon, das sich bei der Verwessung in der Oxydation des N durch Oxon, das sich bei der Verwessung in der Oxydation des N durch Oxon, das sich bei der Verwessung in der Oxydation des N durch Oxon, das sich bei der Verwessung in der Oxydation des N durch Oxon des N dur organischer Substanzen bilden sollte. L. Carius Ann. 174, (1874) 31; Ber. 7, (1874, 148 organischer Substanzen bilden sollte. L. Carius (Ann. 174, (1874) 31; Ber. 7, (1874) 146. erkälte die B. der Nitrite und Nitrate unter anderem durch die Wirkung der elektrische Entladungen in der Luft. Siehe auch A. Houzeau (Compt. rend. 68, (1869) 821; Zodschem, 1869, 366; J. B. 1869, 1088); F. A. Haarstick (C.-B. 1868, 927). — Neuere Beshadungen, zuerst solche von Th. Müntz u. A. Schlösing (Compt. rend. 84, (1877, 301) 8 (1877) 1018; J. B. 1877, 227) haben dagegen ergeben, daß die Nitrifikation im Boden von Erbolge der Tätigkeit organisierter Fermente ist. Vyl. noch: R. Wahnsoton (Chem. N. (1877) 263; J. B. 1877, 228; Chem. N. 44, (1881) 217; J. B. 1881, 1149; Pharm. J. Tool [3] 12, (1882) 644; J. B. 1882, 1250; J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 637; J. B. 1881, 1528; J. Chem. Soc. (London 59, (1891) 484; J. B. 1891, 2695); F. H. Storker (Chem. 27, (1878) 268; J. B. 1878, 1022).

Nach J. E. Enklaan (Rec. trav. chim. Pays-Bas 8, (1889) 327; J. B. 1880, 200 bildet sich die malpetrige 8, im Gebrauchswasser durch Oxydation von NH, unter der Einfluß von Mikroben, welche mit den nitrifizierenden Organismen des Bodens identsels auch scheinen.

sein scheinen.

Urber die biologische Nitritbildung siehe auch Pricy u. Frankland (Ph. T. Rey 1960), 107), Schlosing (Compt. rend. 66, 1868-237); Munuz (Compt. rend. 92, 1881 44-Windunausky (Compt. rend. 110, (1890) 1013); Laurent (An. Inst. Pasteur 4, 722.

Ueber die Darstellung der Nitrite siehe bei den einzelnen Salzen. -III. Existenz der freien Säure. - Die freie reine S. HNO, konnte bis jetzt nicht isoliert werden; versetzt man Nitrite mit einer Mineralsäure oder mit Essigsäure, so zersetzt sich die entstehende HNO, sogleich unter B. von HNO3 und Entw. von NO. - Bringt man Salpetrigsäureanhydrid (N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) in W., so sinkt es nach Hasenbach darin unter und löst sich nach FRITZSCHE, falls das W. die Temperatur 0° hat, reichlich und ohne Zers. mit schwach blauer Farbe. Mit W., das wärmer als 0° ist, entwickelt N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> viel gasförmiges NO und es hinterbleibt wss. HNO<sub>3</sub>: 3N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O = 4NO + 2HNO<sub>3</sub>. MITSCHERLICH. — Versetzt met viel N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> mit wenig W., so wird unter Entweichen von NO wss. HNO<sub>3</sub> gebilder: Entweichen Von NO wieden Portsindigheit. steht ohne Zers. eine Lsg. von ziemlich großer Beständigkeit. Frémy (Compt. rend. 70, (1870) 61; C.-B. 1870, 108). — Reinsch (J. prakt. Chem. 28, (1843) 399) nahm in der Lsg. von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in kaltem W. ein Hydrat HNO<sub>2</sub> an. Auch in der Lsg. von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in viel kaltem W. ist neben HNO<sub>4</sub> wahrscheinlich HNO<sub>2</sub> vorhanden. — Marchlewsky (Z. anorg. Chem. 5, (1835) 88) schloß aus dem Umstand, daß eine unter sorgfältigem Luftabschluß bereitete wss. Lsg. von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> den elektrischen Strom leitet, auf die Existenz des Hydrates HNO<sub>4</sub>. — J. W. Brühl (Z. physik. Chem. 25, (1898) 577; J. B. 1898, 125) glaubt auf Grund spektrochemischer Unterss., daß die salpetrige Säure in Lsg. wahrscheinlich die Zus. N(OH)3 hat. (S. auch diese Seite unten). -Nach VELEY (Proc. R. S. 52, (1893) 27; J. B. 1892, 589) entsteht HNO. beim Einleiten von NO in Salpetersäuremonohydrat.

IV. Physikalische Engenschaften. - Die salpetrige S. ist, nach der Leitfähigkeit ihres Quecksilbersalzes zu schließen, in bezug auf ihre Stärke eine Säure von der Größenordnung der Essigsäure. H. Ley u. H. Kissel (Ber. 32, (1899) 1357). — Die Affinitätskonstante = 0.015, Schümann (Ber. 33. (1900) 527; C.-B. 1900. I. 709,. — Die Dissoziationskonstante berechnet Blanchard (Z. physik. Chem. 41, (1902) 681; C.-B. 1902, II. 1030) zu 0.00040.

Bildungswärme in wss. Lsg.:  $N_2O_3$ , aq.: -6820 Kal.: 2NO.O. aq.: -36330;  $N.O_2$ , H, aq.: +30770 Kal.: NO.O.H, aq.: +52345 Kal. Thomsen (Ber. 12, (1879) 2062); altere Mitteilung: Thomsen (Ber. 5, (1872) 181).

Die wss. Lsg. ist nur bei 0° einigermaßen beständig: S. oben. Indifferente Pulver wie Sand, Gips und besonders Kohle beschleunigen die Zers. der wss. Lsg. wesentlich. Fremy (Compt. rend. 70, (1870) 61; C.-B. Zers, der Wss, Lsg. Wesentlich. Fremy (Compt. rend. 70, (1870) 61; C.-B. 1870, 108). Nach C. Montemarthi (Atti Akkad. dei Linvei (Roma) [4] 6, (1890) 263; J. B. 1890, 65) verläuft der Zerfall in Wss. Lsg. 3HNO. — 2NO + HNO.  $_{\pm}$  + H<sub>2</sub>O) nach den Gesetzen der Rkk. erster Ordnung (Ostwald. Allgemeine Chemie, 1. Aufl. H. 616). Die Ggw. von Luft wirkt nur in geringem Maße ein: dagegen hindert Anwesenheit von NO den Vorgang sehr merklich. Die Zers. der HNO. in Wss. Lsg. 1st somit eine Wahre Dissoziationserscheinung und hängt als solche ab von der Tension des NO. welches zugegen ist. — Nach A. W. Ssaposiansow (J. russ. phys. Ges. 32, (1900) 375; C.-B. 1900, H. 708) läßt sich die Geschwindigkeitskonstante der Zers. nach der Formel (Cohen)  $K = \frac{1}{C_0} T \cdot \frac{C_0(C_T - C\infty)}{C_0(C_T - C\infty)}$ 

$$\mathbf{K} = \frac{1}{C_{\infty} T} + \frac{C_{T}(C_{0} - C_{\infty})}{C_{0}(C_{T} - C_{\infty})}$$

ausdrücken, wobei T die Zeit.  $C_o$  die Anfangskonzentration der HNO $_4$ .  $C_{\rm T}$  die Konzentration nach der Zeit T.  $C_\infty$  die Konzentration nach 300 Stunden und nach energischem Schütteln zu Ende des Versuches bedeutet.

V. Chemisches Verhalten. - Die salpetrige S. ist sowohl Reduktions- als auch Oxydationsmittel. - Reduzierend wirkt sie, indem sie in HNO3 übergeht: auf Ozon und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Ilosvay de Ilosva (Ber. 28, (1895) 2031; Bull. Soc. (Paris) [3] 2, (1889) 351; J. B. 1889, 170), auf letzteres besonders im direkten Sonnenlicht; auf PbO<sub>2</sub> und MnO<sub>2</sub>, Schönbein. Die tiefbraune Lsg. von Ag, O, in kalter HNO, wird entfärbt, Schönbein (J. prakt. Chem. 88, (1863) 460; 105, (1868) 206). HClO, wird zu chloriger Säure, Millon (J. Pharm. 29, 179), dann zu HCl, Toussaint (Ann. 137, (1866) 114). Aus HBro, scheidet sie unter Reduktion Br aus, HJO, wird dagegen auch in starker Konzentration in der Kälte nicht angegriffen. A. Schwicker (Chem.-Zig. 1891, 845). — Reduziert Uebermangans., Schönbein, Fremy (Compt. rend. 70, (1870) 61; J. B. 1870, 272); Osmiumsäure, Fremy; ferner Chromsäure. - Aus AuCla-Lsg. wird Au abgeschieden, Fremy.

Oxydierende Wirkung besitzt die S. gegenüber nascierendem Wasserstoff, indem NO, N.O und N. in einigen Fällen auch NHa und NH2OH entsteht. Aus H2S scheidet sie Schwefel, aus HJ Jod aus. - N2O wird zu NO, F. RASCHIO (Ber. 25, (1887) 584, 1158; Ann. 241, (1887) 161, 252). — Durch

Einw. von SnCl<sub>2</sub> entsteht N<sub>2</sub>O. Dumreicher (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 82, (1880) 560; J. B. 1880, 267).

In W. gelöste HNO<sub>2</sub> oxydiert SO<sub>2</sub> bei gewöhnlicher Temperatur zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; wendet man die durch Zerlegung von Stickstofftetroxyd mit W. entstandene HNO, an, so bleibt die gleichzeitig vorhandene HNO, unverandert. R. Weben (Ann (Pogg.) 127, (1866) 543). Dabei gibt die HNO3, wenn viel W. zugegen ist, 2/3 ihres Sauerstoffs ab und wird zu N<sub>2</sub>O; bei Ggw. von weniger W. und beim Einleiten von SO<sub>2</sub> in die Lsg. von salpetriger S. in H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> von 1.4 spez. Gew. wird NO gebildet. R. Weber; C. A. Wisklum (Zeitschr. Chem. 1869, 715). — In der Kälte erzeugt wss. HNO<sub>2</sub> mit SO<sub>2</sub> anfangs Schwefelstickstoffsäuren, in der Wärme außer N<sub>2</sub>O and NO auch NH<sub>3</sub>. Fremy (Compt. rend. 70, (1870) 61; J. B. 1870, 272). Claus (Ann. 158, (1871) bezweifelt die B. von Schwefelstickstoffsäuren, Rascula (Ann. 241, (1887) 161) bestätigt sie. - Ueber Rolle der salpetrigen Saure beim Bleikammerprozeß siehe unter "Darst. der Schwefelsäure".

Mit Harnstoff zerfällt HNO, in CO, Stickstoff und Wasser nach: CO(NH,)  $+ N_2 O_3 - CO_2 + 4N + 2H_2O$ . Million (Ann. Chim. Phys. 8, (1843) 233). In der Kälte bei Ueberschuß von Harnstoff findet folgender Vorgang statt:  $2CO(NH_2)_2 + N_2O_3 = (NH_4)_2CO_3 + 4N + CO_2$ . Wöhler u. Lieuu (Ann. 26, (1838) 261); A. Claus (Ber. 4, (1871) 140); Ludwig u. Kromayer (Arch. Pharm. [2] 100, (1859) 1; J. B. 1859, 613). — Ueber weitere Umsetzungen

s. unter Reaktionen S. 272.

nter Reaktionen S. 272.

VI. Salze. — Mit Basen bildet die salpetrige Säure salpetrigsaure Salze, Nitrite, (früher auch untersalpetersaure Salze genannt). — Dieselben sind teils farblos, teils gelb, zum größten Teil kristallisierbar. — Die Nitrite von K, Li, Ca, Mg, Mn sind zerfließlich; auch die anderen sind ll.;

AgNO, ist swl. .

Die Alkalinitrite reagieren nach N. W. Fischer (Ann. (Pogg.) 74, (1848) 115) neutral, nach H. Rose alkalisch. — Die Alkalinitrite schmelzen in der Wärme zu einer gelblichen Fl., die beim Erkalten kristallinisch erstarrt. Bei stärkerem Erhitzen zers, sie sich unter Entw. von N und O. AgNO<sub>2</sub> entwickelt dabei Stickstofftetroxyd nach Peligot, dagegen nach E. Divers (Ber. 4, (1871) 282; J. Chem. Soc. (London) [2] 9, (1871) 85) je nach den Umständen NO, NO und NO<sub>2</sub> oder nur NO<sub>2</sub>, dabei zugleich AgNO<sub>3</sub> und zu Anfang des Erhitzens vielleicht auch Hyponitrit bildend. Beim Erhitzen im Wasserdampf entsteht Stickstofftetroxyd und Metall. Divers. — Mit brennbaren Körpern gemischt verputten die Nitrite in der Hitze. —

In wss. Lsg. findet bei längerem Kochen Zerfall in NO, Nitrat und Hydroxyd (ev. basisches Salz) statt nach 3KNO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = KNO<sub>3</sub> + 2KOH + 2NO. Berzelius. Setzt man zu einer neutralen Nitritlsg. ein Ammoniumsalz (Chlorid oder Sulfat) und kocht, so wird die salpetrige S. zersetzt, indem das intermediär entstehende NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> in N und W. zerfällt. Unter Luftabschluß mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> übergossen, entwickeln sie NO, während die Fl. Stickstofftetroxyd und HNO<sub>3</sub> enthält. Gay Lussac. Auch schwächere Säuren, wie Essigs., bewirken diese Zersetzung. Sind die S. sehr verdünnt, so kann die Entw. von NO vermieden werden. Feldhaus. Péan de Saint-Gilles (Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 383). — Die wss. Lsg. der Nitrite absorbiert beim Kochen an der Luft Sauerstoff unter B. von Nitraten. Berzelius. — In höchst verdünnter Lsg. gehen die Nitrite langsam aber vollständig in Nitrate über. G. Lunge (Z. angew. Chem. 1902, 1).

Die Alkalinitrite werden durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nur bei Ggw. von Platin oxydiert. K<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, BaO<sub>2</sub> wirken nicht oxydierend, wohl aber Br, Cl, MnO<sub>2</sub> und langsam PbO<sub>2</sub>. KMnO<sub>4</sub> oxydiert nur bei Zusatz von Säuren. Schönbein, Péan de Saint-Gilles (Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 383). Nach anderen Angaben Schönbein's (J prakt. Chem. 41, (1847) 227) wirkt H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oxydierend, während MnO<sub>2</sub> und PbO<sub>2</sub> selbst die siedende wss. Lsg. von KNO<sub>2</sub> nicht verändern. — Aus AuCl<sub>3</sub> und HgNO<sub>3</sub> fällen Nitrite Metall. N. W. Fischer (Ann. Poyg. 74, (1848) 115; J. B. 1847 u. 1848, 383). Aus Mangano- und Ferrosalzen fällen sie unter Entw. von NO Hydroxyde, Fischer Reduzierende Körper wie Zn, Zink-Eisen, Zinkplatin, Al, Aluminiumamalgam, verwandeln, in alkal. Lsg. einwirkend, alles Nitrit in NH<sub>3</sub>. Natriumamalgam liefert auch Hyponitrit. E. Divers (Ber. 4, (1871) 481; Chem. N. 23, (1871) 206; Proc. R. S. 19, (1871) 425). Siehe auch unter "Darst. der Hyponitrite", Seite 248. — Aeltere Literatur über die Einw. von Natriumamalgam: Maumené (Compt. rend. 70, (1870) 147; C.-B. 1870, 199); de Wilde (Bull. Soc. (Paris) 6, (1863) 403; J. B. 1863, 673).

Bei der Elektrolyse werden Nitrite in wss. Lsg. reduziert. Bei Anwendung von Hg als negativer Pol entsteht nach Zorn (Ber. 12, (1879) 1509) in beträchtlicher Menge Hyponitrit.

Setzt man zu einer verd. Lag. von K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>, die mit Essigs. angesäuert ist. Nitrit. so entsteht K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>. Schapper [Americ. J. sci. (Sill.) [2] 12, (1851) 117; Ann. 80, (1851) 357); vgl. Deventer (Ber. 26, (1893) 589); Deventer u. Jürgens (Ber. 26, (1898) 932).

Durch Vermischen von Nitriten und Sulfiten in alkal. und in neutraler Lsg., ferner durch Einw. von SO<sub>2</sub> auf Nitritlsg., entstehen Salze verschiedener schwefel- und stickstoffhaltiger Säuren. Siehe darüber Frémy (Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 408; Ann. 56, (1845) 315; Berzel. J. B. 25, 221; 26, 94); Claus (Ann. 152, (1869) 351); 158, (1871) 52, 194); Claus u. Koch (Ann. 152, (1869) 336); F. Raschie (Ber. 20, (1887) 584, 1158; Ann. 241, (1887) 161, 252); E. Divers u. T. Haga (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 659: Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 70; J. B. 1887, 419). Vgl. ferner bei den einzelnen Metallen. — Ueber die Einw. von KNO<sub>2</sub> auf Thioschwefels. und hydroschwefige S. siehe A. Lidow (J. russ. phys. Ges. 1884, 751; Ber. 18, (1885) 100 Ref.).

Die Alkalinitrite bilden mit den Nitriten des Pb, Co, Ni, Ag und Pd Doppelsalze. Fischer. Auch sind zahlreiche Doppelsalze bekannt von  $NH_4NO_2$ ,  $KNO_2$ ,  $Ba(NO)_3$ ,  $AgNO_2$  einerseits und den Nitriten von Ba, Zn, Cd, Pb, Cu,  $Hg^{II}$  und den Platinmetallen andererseits. Ferner kennt man kristallisierende Tripelsalze von  $KNO_2$  mit  $Ba_1NO_2)_2$ ,  $Sr(NO_2)_2$  oder  $Ca(NO_2)_2$  und mit  $Ni(NO_2)_2$  oder  $Co(NO_2)_2$ . — C. Przibylla (Z. anory. Chem. 15, (1897) 419; J. B. 1897, 561) stellte Tripelsalze her vom Typus Cu.Pb.  $(NH_4)_2(NO_2)_6$ .

VII. Konstitution. - Der salpetrigen S, wird ziemlich allgemein die Struktur

O=N-OH zugeschrieben. — R. GÜNSBERG (Wien. Akad. Ber. 68, (1873) 498) formuliert ON-H. — E. Divers (J. Chem. Soc. (London) 47, 1885) 205; J. B. 1885, 363) und Richter (Ber. 4, 1871) 467) sprechen die Ansicht aus. daß in den Nitriten das Metall direkt mit dem Stickstoff verbunden ist. — V. Meyer (Am. 171, (1874) 1) machte die Beobachtung, daß bei der Einw. von Jodalkylen auf Silbernitrit nebeneinander Salpetrigsäureester. ON.OR. und Nitroverbh., O.N.R. entstehen. Die B. beider Prodd. läßt auf Dasmotropie bei den Nitriten schließen. — Nach J. W. Brehl (Z. physik. Chem. 25, (1898) 577; J. B. 1898, 125; machen die spektrochemischen Eigenschaften der salpetrigen S. wahrscheinlich, daß dieselbe in west. Leg. die Zusammensetzung N(OH), besitzt. — A. v. Barrer u. V. Villiger (Ber. 34, (1901) 755; C.-B. 1901, I. 880) nehmen an, daß die Verb. HNO, Wusser oder Derivate des W. addieren kann unter B. eines Hydrates, das in seiner Zus. der phosphorigen Säure entspricht, und daß dieses Hydrat H<sub>2</sub>O abspalten kann unter

Rückbildung der Verb. HNO2, nach NOOH + H2O NOOH 7

VIII. Analytisches. — Nachweis der salpetrigen S. und ihrer Salze, insbesondere auch Auffindung sehr geringer, in der Natur vorkommender Mengen:

- 1. Kaliumjodid und andere Jodide. Salpetrige S. scheidet aus löslichen Jodmetallen Jod aus, das durch Ausschütteln mit CS2, CCl<sub>3</sub>H etc., bei sehr geringen Mengen noch an der Bläuung von Stärkelsg, erkannt wird. Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> macht die Rk. empfindlicher. Schonnein | Z. anal. Chem. 1, (1862) 13, 319); D. Price (Chem. Soc. Qu. J. 4, (1851) 151; J. B. 1851, 626; Nitrite geben die Rk. erst nach Zusatz von Säure. Anfangs erteilt HNO<sub>2</sub> den Jodiden und Bromiden) alkal. Reaktion. Choez: Fremy. Siehe auch Kammerre (Z. anal. Chem. 12, (1873) 377); Plugos | Z. anal. Chem. 14, (1875) 130); F. Fischer (Dingl. pol. J. 212, (1874) 404); C. Arey (Z. anal. Chem. 12, (1873) 378); Bomer (Ztsche. Untere. Nahrungs- u. Germssm. 1869, 401); R. Fresenius (Z. anal. Chem. 12, 1873) 427); Hages (C.-B. 1883, 650); R. Bottger (Z. anal. Chem. 12, (1873) 232; Ch. Eris (Pharm. J. Trans. [3] 12, (1881) 286; J. B. 1881, 1162; A. R. Leeds Chem. N. 40, (1879) 38; Z. anal. Chem. 15, (1879) 535); F. Musset (C.-B. 1889), I. 548); A. D. Tschirkow (Russ. Zeitscher, Pharm. 1891, 802; J. B. 1891, 2398); J. Konig Chem.-Ztg. 21, (1897) 599). Nitrate geben dieselbe Rk. erst nach gelinder Reduktion z. B. mit Cd oder mit Zinkamalgam. Schönbein (Z. anal. Chem. 1, (1862) 13, 319).
- Ferrosulfut. Nitrite färben die Lsg. von FeSO<sub>4</sub> schwach, nach Zusatz von Essigsäure aber stark braun. Ernst (Zeitschr. Chem. 1860, 19; J. B. 1860, 631).
- 3) Cuprochlorid. Die Lsg. von CuCl in rauchender HCl färht sich schön indigoblau; beim Erhitzen oder beim Zusatz von Alkalien verschwindet die Färbung. Lerssen (J. prokt. Chem. 82. (1861) 50; J. B. 1861, 153; N. Repert, Pharm. 20, 621; C.-B. 1871, 759); Kalle u. Prichharts (Z. anal. Chem. 1, 1862) 24; J. B. 1861, 305). In konz. H.SCI, die salpetrige S. enthält, geben reduziertes Cu, sowie Cu,O und Cuprosalze eine intensive Purpurfarhe, die nach einiger Zeit von selbst, beim Erwärmen oder Zusatz von W. sofort verschwindet. Sabatier (Compt. rend. 122, (1896) 1417; Ber. 29, (1896) 397 Ref.).
- 4. Kaliumpermanganat. Die schwefelsaure Lsg. dieser Verb. wird eutfarht. Kubb. (J. prakt. (hem. 102. 1867-229).
- 5. Ferrocyankalium. Man tropft K<sub>4</sub>Fe ('N<sub>k</sub>-Lsg, ein, solange keine Färbung auftritt, dann wenig Essigsaure; eintretende Gelbfarbung zeigt Ggw, von Nitrit an. Schaffer (Americ, J. sci. (Sill. [2] 12, (185): 117; J. E. 1851, (25): Deventer Rer. 26, (1893: 589, 958: Deventer u Jingers (Ber. 26, (1893: 932. Man vermischt mit einigen Tropfen K<sub>1</sub>Pe ('N<sub>k</sub>-Lsg, und etwas HCl, erwärmt auf 70 bis SO', neutralisiert nach dem Abkühlen mit Alkalikarbonat und setzt ein bis zwei Tropfen Alkalisulfid hinzu. Es tritt durch B. von Nitroprussiden violette Farbung auf. E. W. Davy. Phil. May. [4] 5, (1853: 330); Ann. SS. (1853: 384). Nach Chatard (Chem. N. 24, (1871) 225; J. B. 1871, 891 kocht man mit K<sub>4</sub>Fe (CN<sub>6</sub> und Essigs., läßt erkalten und gibt Ammoniumsulfid zu. Es tritt Blaufärbung ein.
- 6. Kaliumcyanid und Kobaltochlorid. Nitrite, mit KCN, CoCl, und wenig Essigs. Comischt, geben durch B. von Nitrocyankobaltkulium der Lsg. eine schöne rosaorange rung. C. D. Buaun (Z. anal. Chem. 3, 1864) 467; J. B. 1865, 702.
  - 7. Anilin. Nitrite entwickeln beim Vermischen mit konz. wss. Anilinsulfat Geruch senol. selbst hei großer Verdünnung: Nitrate färhen nur gelb. Chatabo (C.-B. 6; Chem. N. 24, (1871) 225. Nach Denicts (Chem. N. 73, (1896) 27; Z. anal. 6, (1897) 510; J. B. 1897, 556) löst man 2 cem Anilin in 40 cem Eisessig und vertt W. auf 100 cem. 5 cem dieser Lsg. werden mit der Untersuchungsflüssigkeit Auftreten von Gelbfärbung zeigt Ggw. eines Nitrits an.

8. Pyrogallussänre. — Die wss. Pyrogallussäure wird durch salpetrige S., durch Nitrite nach Zusatz von Säuren, rasch gebräunt. Schönbein Z. anal. Chem. 1, (1862) 319; J. B. 1862, 579). Vgl. M. Rosenfeld (Z. anal. Chem. 29, (1890) 661; J. B. 1890, 2402). 9. Diamidobenzoesäure. — Die wss. Lsg. der schwefelsauren Diamidobenzoesäure wird durch salpetrige S. gelb bis tief orangerot gefärbt und scheidet bei mehr salpetriger S. einen braunroten, amorphen Nd. ab. P. Grusss (Ann. 154, 1870) 333.

10. m-Phenylendiamin. — Wird in was Lsg. von sehr verdünnten Salpetrigsäurelsgg. intensiv gelb gefürbt. P. Griess (Ber. 11, (1878) 624; 12, (1879) 426). — Man löst 5 g in 1 l W. und versetzt mit wenig H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder Essigs.: Ferrisalze beeinträchtigen durch Gelb-1 W. und versetzt mit wenig H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder Essigs.: Ferrisalze beeinträchtigen durch Gelbfärbung die Rk.: Ggw. organischer Substanzen verhindert die Rk. nicht. Precsee u. Tremann (Ber. 11, (1878) 627). — Salpetrige S. bewirkt im Gegensatz zu Ozon die Färbung auch in alkal. Flüssigkeit. Eelwein u. Werl. (Ber. 31, (1898) 3158). Siehe auch Leede (Chem. N. 40, (1879) 38, 61; Z. anal. Chem. 18, (1879) 535); C. Wurster (J. B. 1886, 2350); G.-B. 1889, I. 548); B. Proskauer (C.-B. 1889, I. 705; J. B. 1889, 2350); G. Deniges (Chem. N. 73, (1896) 27; Z. anal. Chem. 36, (1897) 310). — 1-, 3-Toluylendiamin wirkt ganz ähnlich. P. Griess (Ber. 11, (1878) 624).

11. Diphenylamin. — Die Auflösung von ganz wenig Piphenylamin in reiner konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (ca. 0.1 g im Liter) wird von Nitritlag, gebläut. E. Kopp (Ber. 5, (1872) 284 Korresp.) 12. Sulfanilsäure und Naphtylamin. — Bei sukzessivem Zusatz von je einem Tropfen wss. Sulfanilsäure. HCl und chlorwasserstoffsaurem Naphtylamin zur schwach sauren Lag. eines

wss. Sulfanilsäure, HCl und chlorwasserstoffsaurem Naphtylamin zur schwach sauren Lsg. eines Nitrites entsteht noch bei sehr starker Verdünnung tiefe Rotfürbung durch B, von Azobenzolnaphtylaminsulfosäure. A. Schwarz (Monit. sc. [3] 15, (1885) 997; J. B. 1885, 1896); R. Warington (Chem. N. 51, (1885) 39; J. B. 1885, 1908); P. Gries (Ber. 12, (1879) 426); Gill. u. Richardson (Americ. Chem. J. 18, 21; Bev. 29, (1896) 1012 Ref.); L. Zambelli (Monit sc. [4] 10, (1896) 351; J. B. 1896, 2094). — H. Erdelann (Ber. 33, (1900) 210; Z. angew. Chem. 1900, 33) setzt an Stelle des Naphtylamins 1-Amino-8-naphtol-4,6-disulfosäure als saures Alkalisalz gemischt mit Na<sub>2</sub>80<sub>4</sub> zu, wodurch leuchtende Bordeauxrotfärhungen entstehen. — Mennicke (Z. angew. Chem. 1900, 235, 711) benützt au Stelle der Sulfanilsäure p. Amidohenzuesäura — Verwandat nau statt Sulfanilsäure Nauhtigusäura und kunnel. säure p-Amidobenzoesäure. — Verwendet man statt Sulfanilsäure Naphtionsäure und kuppelt das durch salpetrige S. daraus entstehende Diazoniumsalz mit  $\beta$ -Naphtol oder mit Naphtionsäure, so tritt besonders in ammoniakalischer Fl. intensiv rosenrote Färbung auf. Riegles (Pharm. Centralhalle 38, 233; Z. anal. Chem. 35, (1896, 677).

13. Fuchsin. — Fuchsin in essigs. Lsg. wird durch Spuren von salpetriger S. violett, dann blau, grün und schließlich gelb gefärbt: Wasserzusatz stellt dann die ursprüngliche Färbung wieder her. A. Jorissen (Z. anal. Chem. 21, (1882) 210): Vogel (J. B. 1877, 1084).

Fürbung wieder ber. A. Jorissen (Z. anal. Chem. 21, (1882) 210); Vogel (J. B. 1977, 1084).

Ferner wurden als Rengenzien vorgeschlagen und besprochen: Indigolog. Libbig (Schweigg. J. 49, 257); Schönden (J. prakt. Chem. 92, (1864, 151); Trommsdomer (Z. anal. Chem. 9, (1870) 157; J. B. 1870, 930); H. Struve (Z. anal. Chem. 11, (1872) 25; J. B. 1872, 892). — Indol. O. Bujwid (Chem.-Ztg. 18, (1894) 364; J. B. 2449; Spiegel (Chem.-Ztg. 17, (1893) 1563). — Bruein. P. Piehard (Compt. rend. 123, (1896) 590; J. B. 1896, 222); L. W. Winkelb (Chem.-Ztg. 23, (1899, 454; C.-B. 1890, II. 142); P. Walden (Ber. 20, (1887) 740); G. Lunge (Z. angew. Chem. 15, 241; C.-B. 1902, I. 1076). — p-Amidobenzolazodime(hylanilin. R. Meldola (Ber. 17, (1884) 256). — Phenol. Plugge (Z. anal. Chem. 14, (1876) 130). — Ammoniakalische Kochenilletinktur. Schönbein (IJ. prakt. Chem. 92, (1864) 151). — Guajaklinktur. Schönbein. — Guajakollonung. Spiegel (Ber. 33, (1900) 639). — Antipyrin. M. C. Schuyten (Chem.-Ztg. 20, (1896) 722; J. B. 1896, 2093). — Resorcin. Barbet u. Jandrieb (J. B. 1897, 561); G. Deniges (Chem. N. 73, (1896) 27; Z. anal. Chem. 36, (1897) 310; J. B. 1897, 556). — Diphenyl-o-toluidin. Haussermann u. Bauer (Ber. 31, (1898) 2987). —

Ueber die Erkennung der salpetrigen S. und der Salpeters, nebeneinander siehe im

Ueber die Erkennung der salpetrigen S. und der Salpeters, nebeneinander siehe im

Abschnitt "Analyse der Salpers.". -

Quantitative Bestimmung. — Zur quantitativen Bestimmung können. die Füllungsmethode mittels "Nitron" nuch M. Busch (Ber. 35, 41905) 861 ausgenommen, die meisten Verfahren augewendet werden, welche zur Bestimmung der Salpetersäure dienen (s. dort. De Kosinek (Lehrbuch der qual. u. quant. chem. Analyse 1904. II. 515) empfiehlt von

diesen besonders das Nitrometerverfahren.

Spezielle, zur Best. der HNO, nicht anwendbare Methoden, sind außerdem: a. Gravimetrische. — Nach dem Vorschlag von Schwabz (Ann. 70, (1849) 56) lüßt man die salpetrige S. in einem Fresencs-Willischen Apparat ("Neue Verfahrungsweise zur Prüfung der Pottasche etc." Heidelberg 1843) auf Harnstoff einwirken und bestimmt den Gewichtsverlust, der durch das Entweichen des CO<sub>2</sub> und N entsteht. — Pelinor gründete ein Verfahren auf die Best, des nach der Rk.: HNO<sub>2</sub> + PbO<sub>2</sub> + HNO<sub>3</sub> = Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> + H<sub>4</sub>O in Lsg. gegangenen Bleis. Beide Methoden geben nach De Koninck (a. a. O. Seite 516) unbefriedigende Resultate.

b) Titrimetrische. — KMnO<sub>4</sub>-Lsg. wirkt auf salpetrige S. folgendermaßen ein: 4KMnO<sub>4</sub> + 10HNO<sub>4</sub> + 6H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 10HNO<sub>4</sub> + 2K<sub>2</sub>SO<sub>6</sub> + 4MnSO<sub>4</sub> + 6H<sub>2</sub>O. Um einen Zerfull der durch

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus dem Nitrit in Freiheit gesetzten salpetrigen S. zu verhüten, arbeitet man in sehr verd. Lag. (mindestens 5000 Teile W. auf 1 Teil HNO<sub>2</sub>), oder besser: man läßt die Nitritlsg. zur KMnO<sub>4</sub>-Lag., welche angesäuert und auf 30 bis 40° erwärmt wurde, zufließen. Pean de Saint-Gilles (Compt. rend. 46, (1888) 624); Friesenius (Quant. Anal., 6, Aufi. I. 390); Lunde (Ber. 10, (1877) 1075; Z. angev. Chem. 1891, 629); Friedhaus (Z. anal. Chem. 1, (1862) 426); Kinnicut u. Nef (Americ. Chem. J. 5, (1883) 388; J. B. 1883, 1539); Kubel (J. prakt. Chem. 102, (1867) 229); F. Fischer (Dingl. pol. J. 212, (1874) 404); Reitmair u. Stutzeb (Z. angev. Chem. 1891, 666); E. Davis (Ber. 5, (1872) 284 Korresp.); G. A. Atkinson (Pharm. J. Trans. [3] 16, (1886) 809; J. B. 1886, 1916).
Nach De Koninck läßt sich die salpetrige S. bestimmen durch Oxydation mit K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> oder K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> unter Zusatz von verd. HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Titration des Ueberschusses von Chromsäure.

von Chromsäure.

L. W. Winkler (Chem.-Ztg. 23, (1899) 454) bestimmt die Menge Jod, welche nach der Rk. 2HNO<sub>7</sub> + 2HJ - 2NO + 2H<sub>2</sub>O + J<sub>2</sub> unter Fernhalten der Luft (durch CO<sub>2</sub>) aus KJ in salzsaurer Lsg. ausgeschieden wird. S. auch H. Legler (Pharm. Contr.-H. 46, 181; C.-B. 1905, I. 1048). - J. Grossmann (Chem.-Ztg. 16, (1892) 818) benützt den Umstand, daß nach 3NaNO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + NaNO<sub>2</sub> + 2NO + H<sub>2</sub>O ein Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch 3 Mol. Nitrit neutralisiert wird. Er kocht die Nitritlag, mit Normal-H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, die auf reines Nitrit

eingestellt ist und titriert mit Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> zurück.

B. GRÜTZNER (Arch. Pharm. 235 (1897) 241; J- B. 1897, 557) setzt die Nitritisg. zu einer verd. Lsg. von KClO<sub>2</sub> und AgNO<sub>3</sub> und säuert mit HNO<sub>2</sub> an; nach 3HNO<sub>2</sub> = HClO<sub>3</sub> = 3HNO<sub>3</sub> + HCl fällt AgCl aus; der Ueberschuß an AgNO<sub>3</sub> wird mit NaCl oder nach der

VOLHARD schen Methode zurücktitriert.

Auf Grund der quantitativen B. von Diazobenzol läßt sich die salpetrige S bei guter Kühlung mit Hilfe einer verd. chlorwasserstoffsauren Lag. von reinem Anilin unter Benützung von Jodstürke als Indikator titrieren. R. Meldola (J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 106; J. B. 1884, 823); G. Green u. S. Rideal (Chem. N. 49, (1884) 173); Green u. Evershed (J. Soc. Chem. Ind. 5, (1886) 633; J. B. 1886, 1916); Vignos u. Bay (Compt. rend. 135, (1902) 507; C. B. 1902, II. 1095).

c) Gazwolumetrische. — Mañ verfährt wie bei der HNO<sub>3</sub>-Best, nach dem Schlösingschen Verfahren (s. dort), verwendet aber neutrale oder essigsaure Ferrosalzlsg. Piccini (Gaz. chim. 11, (1881) 267; J. B. 1881, 1168; Pellet (Ann. chim. anal. appl. 5, (1900) 361; C.-B. 1900, H. 1089); De Konnock (Bull. Assoc. belge des chim. 13, (1899, 492; Bull. de l'Assoc. des Elèves des Écoles spéciales de Liège [N. F.] 2, (1900) 277); Greitherr (C.-B. 1887, 284); A. W. Blyth (Chem. N. 79, (1899) 102). — Deventer (Ber. 26, (1893) 589, 958) verwendet K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>. —

Man hestimut die dusch Kashen mit Ammeniumsels aug. Nitritus in matter.

Man bestimmt die durch Kochen mit Ammoniumsalz aus Nitriten in neutraler Leg oder durch Kochen mit Harnstoff in angesäuerter Lsg. frei werdende Menge Stickstoff. F. Ganther [Z. anal. Chem. 34, (1895) 31; J. Gulhat (J. pharm. chem. [6] 12, (1900) 9); A. Losei (Gaz. chim. 13, (1883) 469; J. B. 1883, 1538); A. Vivier Compt. rend. 106, (1888) 138).

W. KAHLMANN (Dingl. pol. J. 271, (1889) 47; J. B. 1889, 2344) und J. Meisenheimer n. F. Heim (Ber. 38, (1906) 3834) bestimmen die Menge NO, welche nach der Gleichung HNO<sub>2</sub> + HJ = NO + J + H<sub>2</sub>O entsteht. S. auch Oblor (C.-B. 1890, I. 805).

E. Kiegler (Z. anal. Chem. 36, (1897) 665; J. B. 1897, 558, oxydiert die salpetrige S. durch Zusatz einer bekannten Menge von 1 bis 1.2% jeger wss. H<sub>2</sub>O, nach HNO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> = HNO<sub>3</sub> + H<sub>3</sub>O, zers. den Ueberschuß an H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mittels Ag<sub>2</sub>O oder KMnO<sub>4</sub> (in schwefels. Lsg.) und mißt den entwickelten Sauerstoff.

d) Kolorimetrisch. - Zur kolorimetrischen Best, geringer Mengen salpetriger S. (z. B. in natürlichen Wässern) wurden die meisten der zum qualitativen Nachweis der

Verb. dienenden Reagenzien vorgeschlagen.

Ueber die Bestimmungsmethoden der salpetrigen S. neben HNO, siehe unter "Analyse

der HNO,"

- IX. Salpetrigsaures Ammonium, Ammoniumnitrit. NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Schönbrin (Ann. 124, 41862, 1; J. prakt. Chem. 70, (1857) 129; 75, (1858) 99; J. B. 1856, 311; 1858, 56; 1862, 94; Berzelius (Gilb. Ann. 40, (1812) 206; Boulig Ann. 125, (1863) 25; Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [5] 21, (1874) 55; J. B. 1874, 218; Compt. rend 90, (1880) 779); Warrington (J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 637; K. Arnot (Z. physik. Chem. 39, (1902) 64); V. H. Veley (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 142; J. Chem. Soc. (London) 83, (1903) 64); V. H. Veley (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 142; J. Chem. Soc. (London) 83, (1903) 736).
- A. Vorkommen und Bildung. Ueber das Vorkommen in der Natur s. unter "salpetrige S." S. 265. Entsteht beim Verbrennen vieler Körper an der Luft. Die B. beim Verbrennen von H wurde zuerst von Schönnen (Ann. 124, (1862) 1; J. B. 1862, 94) beobachtet, von Bohlis (Ann. 125, (1863) 21) bezweifelt. Carics (Ber. 7 (1874) 1481) und Writh u. Weber (Ber. 7, (1874) 1745) treten der Behauptung

Schönbein's entgegen. Dagegen bildet sich nach Zöller u. Grete (Ber. 10, (1877) 2145) NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> auch bei Verwendung von reinem H und reiner Luft in geringem Muße. Auch A. R. Leeds (Amer. Chem. J. 1884, 3; J. B. 1894, 36); Ilosvay de Ilosva (Bull. Soc. (Paris) [3] 2, 360; J. B. 1889, 349); Th. Saussure gelangten zum Resultate Schönbein's. Bildet sich auch beim Verbrennen von anderen Körpern an der Luft, so von A., Kohlen, Wachs, Leuchtgas, Böttger (J. prakt. Chem. S5, (1862) 396); J. B. 1861, 153); von Kohlenwasserstoffen, Wright (Chem. N. 38, (1878) 240; J. B. 1878, 221; von CO, NH<sub>2</sub> etc., Ilosvay de Ilosva (Bull. Soc. (Paris) [3] 2, 360, 734; J. B. 1889, 349); vgl. ferner Struve (N. Petersb. Akad. Bull. 15, 329; J. B. 1870, 199, 209); Bence Jones (Phil. Trans. 1851, II. 399); C. Than (J. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 145); J. D. Boeke (Chem. N. 22, (1870) 57). — Entsteht anch bei der langsamen und schnellen Verbrennung von P an feuchter Luft. Schönbein. Luft. Schönbein.

Luft. Schönbein.

Beim Verdunsten von W. an der Luft soll sich NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> bilden (Schönbein), was nach Bohlio (Ann. 125, (1863) 21), ferner nach Carius und nach Warrington (J. Chem. Soc. London) 39, (1881) 229; J. B. 1881, 182) nicht der Fall ist. Dagegen bestätigen Schönbein's Beobachtung Loew (Americ. J. sc. (Sill.) [2] 45, (1868) 29; J. B. 1868, 176); Freda Ker. 11, (1878) 1385). Nach A. v. Loesecke (Arch. Pharm. [3] 14, (1879) 54; J. B. 1879, 216) ist die Menge des gebildeten NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> um so größer, je niedriger die Temperatur ist, bei welcher das W. verdunstet.

Mit wss. NH<sub>3</sub> befeuchtetes Platinmohr erzeugt an der Luft NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Schönbein (J. prakt. Chem. 70, (1857) 129; J. B. 1856, 311). Nach H. N. Warren (Pharm. J. Trans. 53, 798; J. B. 1894, 443) bildet sich das Salz, wenn man NH<sub>3</sub> und Luft über erwärmten platinierten Asbest leitet. Eine nicht ganz bis zum Glühen erhitzte Platinspirale bildet in ammoniakalischer Luft weiße Nebel von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Ebenso wirken reduz. Cu oder Ni, sowie stark glühender Eisendraht. Schönbein. Nach Kraut (Ann. 136, (1865) 69) gerät eine über 200, ig. wss. NH<sub>3</sub> aufgehängte erhitzte Platinspirale beim Zuleiten von O in lebhaftes Glühen, und es füllt sich das Gefäß mit weißen Nebeln von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>.

Beim Hindurchschlagen elektrischer Funken durch feuchte Luft entsteht etwas

Beim Hindurchschlagen elektrischer Funken durch feuchte Luft entsteht etwas NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Schönbrin. N und Wasserdampf liefern auch bei Einw. dunkler elektrischer Entladungen dieses Salz. Losanitsch u. Jovitschitsch (Ber. 30, (1897) 135); Вевтикот

J. B. 1877, 226).

H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oxydiert wss. NH<sub>3</sub> zu NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Ebenso wirkt die Lsg. von KMnO<sub>4</sub> im Laufe einiger Stunden, schneller und unter Ausscheidung von MnO<sub>5</sub> beim Schütteln mit Platinmihr. Schönbers (*J. prakt. Chem.* 75, (1858) 99; *J. B.* 1858, 56); Wehlen (*Ann.* 136, (1865) 256); H. Тамм (*Chem. N.* 25, (1872) 26, 47; *J. B.* 1872, 245). Nach Pean de Saint-thiles (*Ann. Chim. Phys.* [3] 55, (1859) 374; *J. B.* 1858, 584), wirkt Ggw. von Ameisenting headblumingend saure beschleunigend.

Nach Warmington (J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 637) vermag ein nitrifizierendes Ferment (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> überzuführen.

B. Darstellung. - 1. Durch Zersetzung von Bleinitrit mit (NH<sub>4</sub>), SO<sub>4</sub>, Berzelius. — 2. Aus AgNO<sub>2</sub> und NH<sub>4</sub>Cl; man läßt das Filtrat freiwillig verdunsten. Berzelius. — 3. Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 21, (1874) 55; J. B. 1874, 218) erhielt festes NH4NO2 durch doppelte Zers. äquivalenter Mengen von Ba(NO2)2 und (NH4)2SO4 und Verdunsten des Filtrats im Vakuum über Aetzkalk. — 4. Gemischt mit NH4NO3 erhielt es Millon (Ann. Chim. Phys. [3] 19, (1821) 255; Bersel. J. B. 27, 163), indem er die durch Erhitzen von Pb(NO), entstehenden Gase in überschüssiges wss. NH3 einleitete und über Kalk verdunsten ließ. - 5. Ueber die Darst. aus salpetriger S. und NH<sub>3</sub> (oder  $(NH_4)_2CO_8$ ) vgl. Erdmann (J. prakt. Chem. 97, (1866) 395); Sörensen (Z. anorg. Chem. 7, (1894) 33). — 6. Ueber die Darst. ans NH3, NO u. O siehe BERTHELOT (Bull. Soc. (Paris) [2] 21. (1874) 55).

C. Eigenschaften. — Weiße, kristallinische, sehr zerfließliche M.; elastisch und zähe; setzt sich an den Gefäßwänden fest an. Gelegentlich in schönen Nadeln kristallisiert. Zeigt vollkommen neutraleRk. Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 21, (1874) 55; J. B. 1874, 218).

Bildungswärme:  $N_1 + 2H O - NH_1NO_2 - 71770$  Kal. Thomsen (Ber. 12, (1879) 2062);  $N_2 + 4H + O_2 - NH_4NO_2 + 64800$  Kal. Beetuglot (Compt. rend 90, (1880) 779). Zers. sich in festem Zustand bei Wintertemperatur sehr langsam, im Sommer bedeutend rascher nach:  $NH_4NO_2 = N_2 + 2H_2O$  und kann deshalb nicht in zugesehmolzenem Rohr aufbewahrt werden. Beim Erhitzen im Wassenbad bleibt service in the service of the service Wasserbad bleibt es anscheinend einige Augenblicke unverändert, detoniert aber plötzlich mit Heftigkeit. Detoniert auch durch Schlag mit dem Hammer. Bei allmählichem Erhitzen auf Platinblech verschwindet es im Moment; wirft man es auf ein erhitztes Platinblech, so verbrennt es

plötzlich mit fahler Flamme. Berthelot. Nach Berzelius bildet sich beim Zersetzen des festen NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> W., N<sub>2</sub>O und NH<sub>3</sub>.

Die konz. wss. Lsg. von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> zers. sich weit schneller als das feste Salz; sie schäumt beim Schütteln wie Schaumwein. Berthelot. — Die verd. wss. Lsg. zersetzt sich schon bei 50" unter Entw. von N, wobei sie neutral bleibt. Berzelius (Gilb. Ann. 40, (1812) 206); Corenwinder (Ann. Chim. Phys. [3] 26, (1849) 296; J. B. 1849, 256). — Die Zers, tritt plötzlich oder allmählich ein, je nachdem die Lsg. sauer oder alkal. ist. Millon. — Die sehr verd. Lsg. läßt sich auf dem Wasserbad ohne Zers. einengen. Bohlig (Ann. 125, (1863) 25). Bei ½1,0000 Gehalt kann die Hälfte abdestilliert werden, ohne daß das Salz zers. wird oder übergeht: bei ⅙000 enthält das Destillat 86%, der Rückstand 82% der angewandten Menge; 9.4% haben sich beim Abdestillieren der Hälfte der Fl. zersetzt. Schöven. — Die Zers. auch der verdlagg. erfolgt sofort schon bei gewöhnlicher Temperatur, wenn man Platiumohr zufügt. Dem entweichenden N ist aufangs etwas NO beigemengt. O. Low (Ber. 23, (1890) 3018). — Auch feinpulvriges Baso, beschleunigt die N-Entw., jedoch nur temporär. V. H. Veler (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 142). — A. Angeli u. G. Boeris (Gas. chim. 22 b (1892) 349; J. B. 1802, 406) erklären die Beständigkeit der verd. Lsgg. durch die elektrische Dissoziation des Salzes unter dieser Bedingung. Vgl. R. Wegscheiden (Z. physik. Chem. 36, (1901) 343). — Zusatz von NaNO2 oder NH4Cl beschleunigt die N-Entw. Angeli u. Borris (Atti d. Accad. Line. Rendic. [5] 1, (1892) 70). Nach K. Arndt (Z. physik. Chem. 39, (1902) 64) hemmt Zusatz von kleinen Mengen NH3 die Zersetzung; ebenso wie NH3 wirken die aliphatischen und aromat. Amine. V. H. Veley alkal, ist. Millon. — Die sehr verd. Lsg. läßt sich auf dem Wasserbad ebenso wie NH3 wirken die aliphatischen und aromat. Amine. (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 142).

Die Zers, des NHANO, verläuft nach Velky il. e. und J. Chem. Soc. (London) 43, (1903) 736) nach dem allgemeinen Gesetz  $\frac{\log A}{A-x}=\alpha \ \vartheta$ , gleichgiltig ob die Rk. den normalen Verlauf nimmt oder durch zufügen einer anderen Substanz beschleunigt wird. — K. Annor gibt Tabellen der Zersetzungsgeschwindigkeit der 0.3 bis 0.6 norm. Lagg. bei 60 bis 80°. — Ueber die Zers. des NH<sub>1</sub>NO<sub>2</sub> siehe auch Blanchard (Z. physik. Chem. 41. (1902) 681; C.-B. 1902, II. 1030).

## G. Stickstofftetroxyd, NaO4 bzw. NO2.1)

Stickstoffdioxyd, Untersalpetersäure, Hypoazotid, Stickstoffperoxyd, salpetrige Salpetersoure, Nitroxin.

GAY-LUSSAC (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 394; Gilb. Ann. 58, (1818) 29).
DULONG (Ann. Chim. Phys. 2, (1816) 317; Gilb. Ann. 58, (1818) 53).
Peligot (Ann. Chim. Phys. 54, (1833) 17; 58, (1835) 87; Ann. 9, (1834) 259; 39, (1841)

Deville u. Troost (Compt. rend. 64, (1867) 237; J. B. 1867, 177).

Troost (Compt. rend. 86, (1878) 331, 1394; J. B. 1878, 34'.

Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1).

Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [2] 21, (1874) 53; Compt. rend. 77, (1873) 1448; 90, (1880) 779; 127, (1898) 83; J. B. 1874, 220; 1880, 118).

 $N_9O_4 = Stickstofftetroxyd$ ,

 $<sup>^{1}</sup>$ ) Obwohl die Verbindung nur im flüssigen Zustand die Zus.  $N_{2}O_{4}$  besitzt, im gasförmigen Zustand dagegen aus Molekülen  $NO_{4}$  oder deren Gemisch mit  $N_{2}O_{4}$  besteht, so ist im folgenden doch mit Rücksicht auf die Konsequenz in der Nomenklatur der Reihe NaO3 = Stickstofftrioxyd,

 $N_2O_5=Stickstoffpentoxyd$  und im Interesse der Einheitlichkeit stets der Name "Stickstofftetroxyd" gewählt und zwar auch da, wo von der Form  $NO_2$  (vielfach speziell als "Stickstoffdioxyd" bezeichnet) die

R. Weber (Ann. (Pogg.) 130, (1867) 277).

A. Kundt (Ann. (Pogg., 141, (1870) 157; Arch. ph. nat. 39, 258; J. B. 1870, 172).

E. Luck (Z. anal. Chem. 8, (1869) 402; Zeitschr. Chem. 1870, 287).

Playfair U. Wanklyn (Chem. Soc. Quart. J. 15, 142; Ann. 122, (1862) 245).

G. LUNGR (Ber. 11, (1878) 1229).

LUNGE n. WEINTRAUB (Z. angew. Chem. 1899, 393, 417)

LUNGE N. WEINTRAUE (Z. angew. Chem. 1899, 393, 417).
W. RAMSAY (J. Chem. Soc. (London) 53, (1888) 1621; 57, (1890) 590; Z. physik. Chem. 3, (1889) 66; 5, (1890) 221; Chem. N. 61, (1880) 91; J. B. 1888, 117; 1889, 407).
RAMSAY N. CUNDALL (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 672).
J. T. CUNDALL (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 1076; 67, (1895) 719; Chem. N. 72, (1895) 56; J. B. 1891, 260; 1895, 367).
A. NAUMANN (Ann. Suppl. 6, (1868) 203).
L. VANINO (Ber. 32, (1899) 1392).
E. U. L. NATANSON (Ann. (Wied.) 27, (1886) 606).
A. GEUTHER (Ann. 245, (1888) 96).
BRUNI U. BERTI (Atti Accord dei Lineri (Roma) 151 9, (1890) 1, 221; Carrachine 29, (1900)

BRUNI U. BERTI (Atti Accad. dei Lincei (Roma) [5] 9, (1900) I, 321; Gaz. chim. 30, (1900)

BRUNI B. BERTI (Att. Accad. det Lineet (Roma) [5] 9, (1900) 1, 521; Gaz. chim. 39, (1900) 11, 151; C.-B. 1900, II. 80.
V. Thomas (Bull. Soc. (Paris) [3] 13, (1895) 722; 15, (1896) 1090; Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 145; Compt. rend. 120, (1895) 1115; 122, (1896) 1060; 126, (1898) 51; J. B. 1895, 634; 1896, 408; 1897, 630, 636).
P. Sabatier u. J. B. Sendrerns (Compt. rend. 115, (1892) 236; Ann. Chim. Phys. [7] 7, (1896) 348; J. B. 1892, 594; 1890, 411).

I. Geschichtliches. — Da bei den älteren Methoden zur Darst, der Salpeters, steta mehr oder weniger Stickstofftetroxyd entstand, so ist diese Verb, ebenso lange bekannt als die Salpetersäure. Ihr Dampf wurde zuerst für gasförmige Salpeters gehalten und erst später als "salpetrichter Dampf" davon unterschieden. Die ersten eingehenderen Arbeiten über die Natur der Verb, stammen von Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 394; Gilb. Ann. 58, (1818) 29); Dulone (Ann. Chim. Phys. 2, (1816) 317; Gilb. Ann. 59, (1818) 53) und Pelloot (Ann. Chim. Phys. 54, (1833) 17 und 58, (1835) 87; Ann. 9, (1834) 259, 39, (1841) 327) (1841) 327).

II. Bildung. - Bringt man bei gewöhnlicher Temperatur Sauerstoff mit NO in irgend einem Mengenverhältnis unter völligem Ausschluß von W. und von Basen zusammen, so verbinden sich stets 2 Mol. NO mit 1 Mol. O unter Bildung von 1 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> bzw. 2 Mol. NO<sub>2</sub>. Gay-Lussac, Bei Anwesenheit von überschüssigem NO entsteht N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, vorausgesetzt, daß man mit guter Kühlung arbeitet. — N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zers, sich beim Verdampfen in Stickstofftetroxyd und NO (siehe 8, 263). — Bei Zerss, des N<sub>2</sub>O. NO, der salpetrigen S., des Silbernitrits und mancher Nitrate. — N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zerfüllt im Lieht zu Tetroxyd und Sauerstoff. Bertneldt (Bull. Soc. (Paris) [2] 21, (1874) 53; J. B. 1874, 220). — Beim Durchleiten von NO durch konz. HNO<sub>4</sub>. — Bei Einw. von starker Salpeters, auf As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und auf Stürke, von rauchender S. auf oxydable Substanzen wie Stroh, Sägespäne, Sackleinwand usw. — Beim Auflösen mancher Metalle (Fe, Cu, Ag<sub>1</sub> in HNO<sub>3</sub> in wechselnder Menge je nach Konzentration, Frenke u. Higher (Americ, Chem. J. 21, (1899) 377). — Bei der Zers, von HNO<sub>4</sub> in der Hitze. Beethelot (Compt. rend. 127, (1898) 83). — Nach Wellzien (Ann. 115, (1860) 219) beim Einwirken von Jod auf AgNO<sub>3</sub>. — Nach Exnen (Wien. Akad. Ber. (2, Abt.) 65, (1872) 120) gemäß der Gleichung: NO<sub>2</sub>Cl + AgNO<sub>2</sub> = N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + AgCl. — Beim Durchleiten eines Gemisches von Cyan und Luft durch ein glühendes Glasrohr, welches Platinschwamm enthält. Kuhlmann. mit NO in irgend einem Mengenverhältnis unter völligem Ausschluß von KUHLMANN.

III. Darstellung. — 1. Man leitet 1 Vol. O und beinahe 2 Vol. NO-Gas in trocknem Zustand zuerst durch eine mit Porzellanstücken gefüllte, dann durch eine auf 20° abgekühlte U-förmig gebogene Röhre, in welcher sich das Stickstofftetroxyd zur grünlichen, beim Umgießen gelb werdenden Fl. verdichtet. Dulong (Ann. Chim. Phys. 2, (1816) 317; Gilb. Ann. 58, (1818) 53). Da die beiden Gase durch CaCl, nicht völlig getrocknet werden, leitet man sie über konz. H. SO4, dann durch eine mit Stücken frisch geschmolzenen Kalihydrats gefüllte Röhre. Bei vollkommener Abwesenheit von W. verdichtet sich die Verb, bei -20° zu farblosen Kristallen, welche bei unvollständiger Trockenheit der ferner hinzutretenden Gase zu einer grünen Fl. zerfließen. Peligot (Ann. Chim. Phys. 54, (1833) 17; 58, (1835) 87; Ann. 9, (1834) 259; 39, (1841) 327). - Während Ueberschuß von O

night whater, darf wegen R. ton N.O. there amended NO ascent for-

basises win -

2. Man erhitzt zunz trocknes Ph NO, in einer Returne mit gelählter Vorlage Ger-Lt -- in Ann. Com. Pays 1, 1-15 224 freit. Ann. 58 1-18 20 . westellash unter Za-uz eiges gleichen Vol vieler ag-geglühten Quarzanne Harmory Asl. non Erper. 1893 175. Zuerst gebt eine wassernaming grantiche, dann eine farbliee Pl. ther; mieut erscheinen die passertreien Kristelle. Passert. - Hartsback J. pros. carm. 2 4, 1971 Is benandelt das Destillat noch mit Seperatie. Prayraie e. Wankern (Com. Sec. Quart. J. 15, 142: Ann. 122, 1802, 245) destillaten ein Gemange von Ph NO: and Kalium his returnat. -

3. Man erwitent eine mora-nati fageten, gehade in einer Betone. In einer gehählten Voringe ment of and that area and markets which we have the description of beauti no reclaridament an rel relevaturación de con las reces by b for the man ton der gernagen Mange beigemissiter HNO, and strict Man Many

1 MM 1 343

4 Man abergrebt Arsentrioxyd in erhengroßen Stücken mit starker Salpeters, (D. 1.45) oder mit noter, rauchender Salpetersäure (D. 1.38 bis 14 und verdichtet die entstehenden Produ, in einer mit Kultemischung gekuhlten Vorlage. Das dunkelgrüne Gemisch von N.O. und N.O. wird durch fundaiten von Sauerstoff vollig in Stickstofftetroxyd übergetührt und daun rektitiziert. Haenshaun J. pruit. Chem. 2] 4. 1871 1. S. auch G. Leser Ber. 11. (1878-1229; A. Gerther Ann. 245, (1888) 96; — Straving Ze'tehr them '2 9, 86; J. B. 1866-141 gastire, his enter des Prod. der Fine we HNG, and  $As_i O_i$  either by 100 and of the lift weight defined as more Verb. extracted left Harryson were need, deli diese Amahme intendin — Kristallisiertes  $N_i O_i$  erhalt man durch tellweise less in eine and  $-20^{\circ}$  objekthite Virlage, who is all steriles. eture zurnetbleibt. - An Stelle des An.O. kann man auch Stärke nehmen. G. Lenge Ber. 11, 1878; 1229, ferner käufliche was. Formaldehydlsg. (Formalin) oder polymeren Formaldehyd (Paraform), Vanino Ber. 32 (1899) 1392).

5. Man mischt N.O. mit N.O. Letzteres brancht nicht rein sein. Es genügt, wenn man eine Lsg. von P.O., in gut gekühlter Salpetersäure anwendet. Gießt man eine solche Mischung in durch N.O. blau gefärbtes Tetroxyd, so verschwindet die blaue oder grüne: Färbung sofort und das reine N.O. kann abgegossen oder abdestilliert werden. W. Ramsay J. Chem.

Soc. (London) 57, (1890) 590; Z. plowsk, Chem. 5, 1890) 221.

6. Ginario u Parci, Bull Suc. Purus. 12] 30 (1878-531; J. B. 1878, 223) echitzen Bleikammerkinstelle mit KNO, und erksiten stickstofitetroxyd als Destillat. Ebenso bei

Einw. von Nint auf HNO.

IV. Physikalische Eigenschaften. - Bei -20° farblose Säulen, Peligot (Ann. Chim. Phys. 54, 17 and 77, 58, 87; Ann. 9, (1834) 259; 39, (1841) 327); FRITZSCHE (J. prakt. Chem. 22, (1841) 21)], welche nach Peligot bei —9°, nach Fritzsche bei —13.5°, nach R. Müller (Ann. 122, (1862) 1) bei —11.5° bis — 12°, nach Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 590; Z. physik, Chem. 5, (1890) 221) bei —10.14° schmelzen. S. anch DEVILLE u. THOOST (J. B. 1867, 177). - Das aus Ph(NO<sub>3</sub>), gewonnene Prod. erstarrt nach Brust n. Brutt (Atti. Accad. Lincei (Roma) [5] 9, (1900) I. 321; Guz. chim. 30, (1900) II. 151; C.-B. 1900, II. 80) bei - 10.95°, das nach 1: dargestellte im Moment der Entstehung bei - 10°. Deville u. Thoose, - Nach dem Schmelzen soll die Verb. nach Peligot noch nicht bei - 16°, nach Deville u. Troost nicht bei - 21.3°, nach Fritzsche erst bei -30° wieder erstarren. Fritzsche führt diese Eischeinung auf die B. einer Spur HNO, zurück.

Die Kristalle sind bei  $-50^{\circ}$  völlig farblos, zwischen  $-40^{\circ}$  und  $-30^{\circ}$ 

lichtgelb. zwischen — 30° und — 20° hellzitronengelb. beim Schmelzpunkt — 20° hellhoniggelb. Schönbein (J. prakt. Chem. 55, (1852) 146). Mit zunehmender Temperatur nimmt auch die Färbung der flüssigen Verb. zu. Bei — 20° farblos. bei — 10° noch fast farblos, ist die Fl. bei + 15 bis 28° pomeranzengelb. und zwar um so dunkler. je wärmer sie ist. Dulong (Ann. Chim. Phys. 2, (1816) 317; Gilb. Ann. 58, (1818) 53). —

Siedet bei 22° mit konstantem Kp., Peligot, bei 26°. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 394; Gilb. Ann. 58, (1818) 29), bei 28° unter 760 mm Druck, Dulong (l. c.). Der Kp. der aus Pb(NO<sub>g</sub>)<sub>2</sub> erhaltenen Verb. ist konstant 22°, wird aber durch Behandeln mit heißem Sauerstoff auf 25 bis 26° erhöht. Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1). Thorpe (J. B. 1880, 19) fand als Kp. von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 21.6°, Nadeldin (Ann. Phys. Beibl. 9, 721; J. B. 1885, 158) 22.5° bei 750.4 mm, Geuther (Ann. 245, (1888) 96) 26° (konstant), ebenso Bruni u. Berti (Atti Accad. Lincei (Roma) [5] 9, (1900) I. 321; Gaz. chim. 30, (1900) II. 151).

Die D. des flüssigen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ist 1.451 nach Dulong; nach Geuther (Ann. 245, (1888) 96) ist sie

bei  $-5^{\circ}$   $-4^{\circ}$   $-2^{\circ}$   $-1^{\circ}$   $0^{\circ}$   $+5^{\circ}$   $+10^{\circ}$   $+15^{\circ}$  1.5035 1.5030 1.5020 1.5000 1.4935 1.4880 1.4770 1.4740

Nach Thorre (J. B. 1880, 19)  $D_0 = 1.4903$ ,  $D_{21.6} = 1.43958$ . 1 Vol. flüss.  $N_2O_4$  von  $0^0$  erfüllt Volumina bei

10° 20° 30° 40° 50° 60° 70° 80° 90° 1.01480 1.03029 1.04673 1.06442 1.08367 1.10484 1.12828 1.15440 1.18365 Drion (Ann. Chim. Phys. [3] 56, (1859) 5; J. B. 1859, 18).

Gasförmiges Stickstofftetroxyd ist bei — 10° kaum gelb. Deville u. Troost Compt. rend. 64, (1867) 237: J. B. 1867, 177), und wird mit zunehmender Temperatur immer dunkler. Bei gewöhnlicher Temperatur ist die Verb. dunkel gelbrot (rotbraun, Hasenbach (l. c.)), bei 183° ist eine 2 cm dicke Schicht des Gases undurchsichtig und eher schwarz als rot. Deville u. Troost; Schönbein (J. prakt. Chem. 55, (1852) 146). Im ererhitzten Verbrennungsrohr verschwindet die Farbe des Gases vollständig; nach dem Erkalten erscheint sie wieder unverändert. Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1). Vgl. dazu unten über die Zers, der Verb. in der Hitze.

Die Dampfdichte des gasförmigen Stickstofftetroxyds beträgt nach Playfair u. Wenklyn (Chem. Soc. Quart. J. 15, 142; Ann. 122, (1862) 245) bei

Nach H. Sainte-Claire Deville u. Troost (Compt. rend. 64, (1867) 237; J. B. 1867, 177) bei

26.7º	35.4°	39.8°	49.6°	60,2°	70°	80,6°	90°
2.65	2,53	2.46	2.27	2.08	1.92	1.80	1.72
	100.1° 1.68	111.3° 1.65	121.5°	135° 1.60	154° 1.58	183.2° 1.57	

Nach L. Troost (Compt. rend. 86, (1878) 331, 1394; J. B. 1878, 34) bei 27° und 35 mm Druck = 1.6; bei 27° und 16 mm Druck = 1.59 (berechnet für NO, 1.59). S. auch A. Neumann (Ber. 11, (1878) 2045); A. RICHARDSON (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 397; J. B. 1887, 403).

Die Dampfdichten des Stickstofftetroxyds und seine physikalischen Eigenschaften überhaupt lassen als sicher erscheinen, daß die Verb. bei

niedriger Temperatur aus Molekülen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> besteht, die mit zunehmender Wärme im Moleküle NO<sub>2</sub> dissoziieren. A. Naumans (Ann. Suppl. 6, 1988 30) stellte auf Grund obiger Dampfdichtebestimmungen von Devieue u. Troost folgende Table auf, welche den Grad der Dissoziation bei verschiedenen Temperaturen ersehen läut:

Temperatur Prozente der Zersetzung		Zuwachs an Pro- zenten der Zer- setzung für 10° Temperatur- erhöhung	Temperatur	Prozente der Zersetzung	Zuwachs an Itz zeuten der Ze: setzung für 10' Temperatur- erhöhung	
26.7°	19.96 %	6.5	80.6	76,61 %	10.4	
35.4	25.65	8.1	90.0	84,83	8.6	
39.8	29.23	11.0	100.1	89,23	4.4	
49.6	40.04	12.1	111.3	92,67	3.1	
60.2	52.84	13.0	121.5	96,23	3.5	
70.0	65.57	10.4	135.0	98,69	1.8	

Der Zuwachs der Dissoziation steigt also, bis die Dissoziation fast vollendet ist. In nimmt er wieder ab. Salet (Compt. rend. 67, 11868) 488), der auch durch Verglesung der Farbenünderungen unter der Annahme, daß die Moleküle N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> farblos sind de experimentellen Nachweis für die Existenz von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>-Molekülen führte, kam zu Werten f

mit den obigen nahe übereinstimmen.

W. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 53, (1888) 621. Z. physik, Chem. (1889) 66; J. B. 1888, 117; 1889, 407) fand bei der Molekulargewichtsbes nach Raoult (Eisessig als Lösungsmittel) als Durchschnitt von fünt be suchen den Wert 92, der mit dem theoretischen Wert für N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> gut übe einstimmt. In der Lsg. sind also die Molekeln N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> vorhanden. Andre seits kann als Beweis dafür, daß bei höherer Temperatur im gasförmte Stickstofftetroxyd die Molekeln NO<sub>2</sub> existieren, der Umstand gelten, a sich Chlor und Brom mit der Verb. in der Hitze direkt vereinigen. Auch die Abnahme des Verhältnisses K der beiden spezifische

Auch die Abnahme des Verhältnisses K der beiden spezifische Wärmen mit zunehmender Dichte steht mit der Dissoziationshypothese i Einklang. E. u. L. Natanson (Ann. (Wied.) 24, (1885) 454; 27, (1886) 66 Die kleinsten gefundenen Werte (1.17 bei 15%) Zers.) kommen denen mit die man für fünf-, sechs- und mehratomige Moleküle meistens gefund hat; die größten (1.27 bei 57%) Zers.) sind nicht viel kleiner als der fi dreiatomige Gase geltende Mittelwert 1.29.

Dieselbe Dissoziation tritt auch bei gleichbleibender Temperatur abnehmendem Druck ein. A. NAUMANN (Ann. Suppl. 6. (1868) 2031 von L. Troost (Compt. rend. 86, (1878) 331, 1394; J. B. 1878, 34) gefunde DD. von 1.59 bei 27° und 16 mm Druck stimmt mit der für NO.

rechneten vollkommen überein.

Nach E. u. L. Natanson (Ann. (Wied.) 27, (1886) 606) existiert für jeden Dissezisugrad eine kontinuierliche Reihe von Zuständen, durch welche das Gas geführt werkann, ohne daß es merklich vom Mariottrischen Gesetz abweicht; ebenso gibt e Reihe von Zuständen, durch welche es dem Ausdehnungsgesetz von Gay-Lussac foigt Resultate sind in folgender Tabelle zusammengestellt, in welcher t die Temperatur prouck in mm Hg, d die zugehörige Dampfdichte bezeichnet:

t	p	ii	t	p	đ	¥	P	1
- 12.6°   0.00   0.00   0.00   0.00	115,40 37,96 86,57 172,48 250,66	2,9470 2,4832 2,6737 2,8201 2,9028	+21.00 21.00 21.00 21.00 49.70	491,60 516 96 556,50 639,70 26,80	2 6838 2 7025 2.7120 2.7459 1.6634	49.70 49.70 49.70 73.70 73.70	781 125 63 58 22	176

t	р	d	t	P	đ	t	p	d
+73.70° 73.70 73.70 73.70 73.70 73.70 99.80 99.80 99.80 99.80 99.80 99.80	67.72 107.47 164.59 302.04 504.14 633.27 11.73 23.22 34.80 57.35 79.57	1.6519 1.6601 1.6737 1.7408 1.8126 1.8534 1.6029 1.6024 1.6114 1.6084 1.6179 1.6107	+ 99.80° 99.80 99.80 99.80 99.80 99.80 99.80 99.80 117.91 129.90 129.90	108.65 116.58 142.29 202.24 371.27 520.98 658.31 675.38 732.51 58.29 35.99 66.94	1.6142 1.6421 1.6136 1.6263 1.6472 1.6647 1.6817 1.6818 1.6933 1.6106 1.5987	+ 129.90 129.90 129.90 129.90 129.90 129.90 129.90 151.40 151.40	78,73 104,77 152,46 169,71 247,86 297,95 550,29 117,98 475,41 666,22	1.5986 1.5978 1.5946 1.6003 1.6012 1.5970 1.6084 1.5907 1.5882 1.5927

Siehe dazu Schreber (Z. physik. Chem. 24, (1897) 651).

Nach A. RICHARDSON (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 397; J. B. 1887, 403) entspricht die Dampfdichte bei 140° genau der Formel NO<sub>2</sub>. Mit zunehmender Temperatur wird sie noch kleiner und bei 619.5° entspricht sie der vollkommenen Zers.: 2NO, = 2NO + O,. An den Zerfall von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> schließt sich, sobald er vollständig erfolgt ist, unmittelbar die weitergehende Zers. in NO und Sauerstoff an.

Nach Magnanino u. Malagnini (Atti Accad. dei Lincei [5] 6. (1897) II. 22; C.-B. 1897, II. 460) stimmt die thermische Leitfähigkeit mit der thermochemischen Gleichung  $2NO_2 = N_2O_4 + 129K$  überein. Bei vollständiger Dissoziation (150°) ist die absolute thermische Leitfähigkeit (bezogen auf mm, mg, Sekunden und ('elsiusgrade) = 0.0033. Vgl. C. Feliciani (Physik. Zeitschr. 6, (1905) 20); C.-B. 1905, I. 331); Nernst (Boltzmann-

Festschrift 904).

Flüssiges Stickstofftetroxyd ist zum Teil auch dissoziiert in seiner Lsg. in Chloroform, und zwar umsomehr, je verdünnter die Lsg. ist. Eine Lsg. von 1.44% Stickstofftetroxyd enthält bei 25% 1.22% NO2. J. T. Cundall (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 1076; J. B. 1891, 260). Vgl. dazu W. Ostwald (J. Chem. Soc. (London) 61, (1892) 242; J. B. 1892, 389). Ueber den Einfluß anderer Lösungsmittel (Aethylenchlorid, CCl4, Benzol etc.) auf die Dissoziation des flüssigen Stickstofftetroxyds siehe J. T. Cundall (J. Chem. Soc. (London) 67, (1895) 719; Chem. N. 72, (1895) 56; J. B. 1895, 367).

Bildungswürme nach J. THOMSEN (Ber. 5, (1872) 508): (NO,O) 19568 Kal. für gas-fürmig NO<sub>2</sub>. Nach Berthelot (Campt. rend. 90, (1880) 779; J. B. 1880, 118):

N+O<sub>2</sub> = NO<sub>4</sub> (gasförmig) — 5200 Kal.
N+O<sub>2</sub> = NO<sub>4</sub> (flussig) + 3400 Kal.
N+O<sub>2</sub> = NO<sub>4</sub> (flussig) + 3400 Kal.

N+O<sub>5</sub> = NO<sub>4</sub> (flussig) + 3400 Kal.

N+O<sub>5</sub> = NO<sub>5</sub> (flussig) + 3400 Kal.

N+O<sub>5</sub> = NO<sub>5</sub> (flussig) + 3400 Kal.

L'eber die Molekularwörme zwischen 100 und 200° siehe Berthelot u. Oger (Compt. rend. 94, (1882) 916; J. B. 1882, 113). Die indirekte Best. der spez. Wärme des flüssigen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ergab den Wert 0.477, die des festen 1.0. Die Schmelzwärme beträgt 32.2 Kal. oder etwas mehr. W. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 690; Z. physik. Chem. 5, (1890) 221). — L'eber die Wärmeleitungsfähigkeit s. oben. —

Die Atomrefraktion ist = 11.8; die Atomdispersion = 0.82. Gladstone (Chem. N. 55, (1887) 300).

Das Spektrum der gasförmigen Verb. zeigt genau dieselhen Absorptionslinien, wie der Dampf von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. E. Luck Z. anal. Chem. 8, (1869, 402; Zeitsehr. Chem. 1870, 287).

— Die Zahl der Absorptionslinien ist um so größer, je heißer das Gas. Schönbeis. — L. Bell (Americ Chem. J. 7, 1885) 32; J. B. 1885, 324; schließt aus den Veränderungen, welche Temperaturveränderungen im Absorptionsspektrum der gast. Verb. hervorbringen, welche Temperaturveränderungen im Absorptionsspektrum der gast. Verb. hervorbringen, daß dieses Gas bei etwa  $0^{\circ}$  keine Absorption mehr ausübt, und daß das Absorptionsspektrum den Molekülen  $NO_2$ , nicht  $N_2O_4$  zugehört. — S. auch B. Hasselbeng (Z. anal. Chem. 18, (1879) 571). — Das flüssige  $N_2O_4$  zeigt vom Grün bis zum roten Ende drei bis

fünf matte schwarze Absorptionsbänder, die mit stark ausgeprägten Liniengruppen des Spektrums der gasformigen Verb. zusammenfallen. Wird die Verb. etwas abgekühlt, so erscheinen im Grün zwei matte Bänder; wird erwärmt, sodaß die Fl. dunkler braun wird, so treten die Bänder im Rot deutlicher hervor. Der jenseits des Grün liegende Teil des Spektroms wird völlig absorbiert. A. Kundt (Ann. Pogg. 141, 1870–157; Arch. ph. nat. 39, (258,; J. B. 1970, 172); D. Gernez (Compt. rend. 74–1872, 465; J. B. 1972, 137).

Stickstofftetroxyd leitet den elektrischen Strom sehr schlecht und ist oberhalb 70° als Isolator zu betrachten. Erwärmen der flüssigen Verb. von 0 bis 17° bringt eine plötzliche Aenderung des Widerstandes hervor, die vielleicht im Zerfall der Moleküle N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> zu NO<sub>5</sub> begründet ist. Boguski (Compt. rend. 109, (1889) 804; Z. physik. Chem. 5, (1890) 69); J. B. 1889, 290; 1890, 316). Siehe auch L. BLECKRODE (Ann. (Wied.) 3, (1878) 161; J. B. 1878, 148).

Flüssiges Stickstofftetroxyd wirkt als Lösungsmittel assoziierend. Bruni u. Berti (Atti Accad. dei Lincei (Roma) [5] 9. (1900) I. 321; Gaz. chim. 30. (1900) II. 151); Ramsay (Chem. N. 61, (1890) 91). — Anorganische Salze werden nicht gelöst und in den meisten Fällen nicht angegriffen; viele organische Verbb. werden leicht gelöst. Frankland u. Farmer (J. Chem. Soc. (London) 79, (1901) 1356; C.-B. 1902, I. 7).

- V. Zersetzungen und chemisches Verhalten. 1. Nach Berthelot (Compt. rend. 77, 1873) 1448; J. B. 1874, 221) ist NO<sub>2</sub> gegen hohe Temperaturen (500°) recht beständig. A. Richardson (J. Chem. Soc. (London) 51, (1887) 397) dagegen fand, daß sich unmittelbar an den Zerfall der Moleküle N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in NO<sub>2</sub> die weitere Zers. in NO und Sauerstoff anschließt, und daß dieselbe bei 619,5° bereits vollkommen eingetreten ist. Nach Ramsay u. Cundall (J. Chem. Soc. London 47, (1885) 672) wird die Verb. bei Rotglut farblos infolge Zers. in NO und O. Durch elektrische Funken wird die Verb. allmählich in N und O zerlegt. Berthelot. Nach Faraday wird das aus Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> bereitete Stickstofftetroxyd. das vielleicht nicht völlig wasserfrei ist, bei der Elektrolyse langsam zersetzt.
- 2. Nimmt weder bei höherer, noch bei niedriger Temperatur Sauerstoff auf. Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1): Berthelot (Compt. rend. 77, (1873) 1448). Mit Ozon entsteht nach D. Helbig (Atti Accad. dei Lincei [5] 11, (1902) II. 311; [5] 12, (1903) I. 211) N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Stickstoff wirkt auch in der Glühhitze nicht ein. Berthelot.

3) Leitet man die Verb. als Gas gemischt mit überschüssigem Hüber Platinschwamm, so erglüht derselbe lebhaft und es bildet sich W. und NH, Kuhlman (And). 20, (1839) 272; 39, (1841) 319. — Glühende Kohle verbrennt im Stickstofftetroxyddampf mit trüber roter Flamme. P bedarf zu seiner Verbrennung in demselben einer stärkeren Hitze als im Sauerstoff; er verbrennt mit großer Lebhaftigkeit. Nach Dulong verbrennt in gasförmigem Stickstofftetroxyd auch stark erhitzter Schwefel, während er nach anderen in diesem Dampf erlischt.

4) Wasser zersetzt Stickstofftetroxyd unter ungleicher Verteilung des Sauerstoffs einerseits in HNO3, andererseits in HNO4 und NO. N2O4 + H2O = HNO3 + HNO3; ferner  $3N_2O_4 + 2H_2O = 4HNO_3 + 2NO$ . Daher zeigt die wss. Lsg. der Verb. alle Rkk. der salpetrigen S., und. weil zugleich HNO3 zugegen, Rötung mit Rhodankalium. — Zunächst entstehen ohne Zweifel nur HNO4 und HNO3; das Auftreten von NO ist auf die sekundäre Rk.  $4HNO_4 = 2HNO_3 + H_4O + 2NO$  zurückzuführen. Es entsteht um so mehr HNO5 und um so weniger NO, je niedriger die Temperatur und je kleiner die Wassermenge ist. Bein Hinzufugen von Körpern, welche, wie z. B. Bimsstein, die B. von Gasblasen begünstigen, tritt wie beim Erhitzen der Fl. Entw. von NO ein. Bei kleinen Mengen W. bleibt ein Teil des Stickstofftetroxyda unzersetzt, indem die gebildete HNO3 die weitere Zers, hindert

Kristallwasserhaltige Salze, wie gepulverter Alaun, entfürben gasförmiges Tetroxyd nur langsam. R. Weber. Fugt man zu vielem N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> wenig W., so wird es durch B. von salpetriger S. tiefgrün. Dulong (Ann. Chim. Phys. 2, (1816) 317: Gilb. Ann. 58, (1818)

53); Peligot (Ann. 9, (1834) 259; 39, (1841) 327). Durch Schütteln mit entwässertem CuSO<sub>4</sub> wird die Fl. wieder gelb oder rötlich. Semenops (Zeitschr. Chem. 7, (1864) 129; J. B. 1864, 480). Fügt man zu einer gewissen Menge W. das N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in einzelnen Anteilen, so entwickeln die ersten am meisten, die letzten kein NO: das W. färbt sich erst blau, dann grün, endlich pomeranzengelb. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 394; Gilb. Ann. 58, (1818) 29). Läßt man zu 2 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, welches auf — 20° abgekühlt ist, 1 Mol. H<sub>2</sub>O (100:978, langsam in feinem Strahl fließen, so entw. sich nur wenig NO, und es bildet sich eine untere dunkelgrüne Schicht, N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und wenig HNO<sub>2</sub> enthalteriere Strahl fließen, so entw. sich nur wenig NO, und eine untere dunkelgrüne Schicht, N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und wenig HNO<sub>2</sub> enthalteriere Strahl obere, ein Drittel betragende, grasgrüne Schicht, eine Mischung von salpetriger S. und HNO<sub>3</sub>. Bei 2 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> auf 5 Mol. H<sub>2</sub>O (100:49, bildet sich unter ganz geringer NO-Entw. eine ühnliche obere Schicht und eine untere dunkelblaugrüne, welche nur in dünner

Entw. eine ähnliche obere Schicht und eine untere dunkelblaugrüne, welche nur in dünner Schicht durchsichtig ist und schon beim Ausgießen ins Kochen kommt. Sie fängt, wenn man beide Schichten zusammen destilliert, schon unter 0° an zu kochen, und geht, wenn der Kp. auf 25° gestiegen ist, in die gekühlte Vorlage als N₂O₃ über. Fattzsens (J. prakt. Chem. 22, (1841) 21). Noch bei 6 bis 8 Mol. H₂O auf 1 Mol. N₂O₄ werden ohne Entw. von NO grüne oder blaue Fll. erhalten. Pringot.

Schon bei gewähnlicher Temperatur entw. 1 Vol. N₂O₄ mit 5 Vol. W. viel NO. Hat diese Entw. aufgehört, so vernnlaßt Eintauchen eines Platindrahts neues heftiges Aufbrausen, welches sich beim Erwärmen bis zum Herausschleudern der Fl. steigert. Noch stürkere und anhaltendere Gasentw. als Pt bewirken Fe, Cu, Ag, Messing, welche dabei nur wenig angegriffen werden. Holzsplitter bewirken Aufbrausen, wenn ihnen Luft anhäugt, sonst kaum. — Kohle entbindet aus einer Mischung von 1 T. N₂O₄ mit 9 T. Wasser stürmisch NO, ohne daß CO₂ entsteht. Schonbein (Ann. (Pogg.) 73, (1848) 326; J. B. 1847 n. 1848, 3331. — Die Mischung von 1 Vol. N₂O₄ mit 10 Vol. W. erfolgt ebenfalls unter NO-Entw.: die farblose Fl. liefert beim Kochen nach 60 Vol. W. erfolgt ebenfalls unter Kochen, rascher bei Ggw. von Platindraht, hört die Entw. auf. Auch in diesem Gemisch Kochen, rascher bei Ggw. von Platindraht, hört die Entw. auf. Auch in diesem Gemisch erzeugen die oben genannten Metalle starkes Aufbrausen, während sie von einem Gemisch von 1 Vol. HNO<sub>4</sub> und 10 Vol. W. sehr schwach angegriffen werden. — Tröpfelt man 1 Vol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in 25 Vol. kochenden Wassers, so entwickelt sich nicht sogleich alles NO. — Ein Gemisch von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> unit überschüssiger konz. HNO<sub>4</sub> entwickelt mit W. kein Gas. Schöngers (Ann. Pogg.) 73, (1848) 326). — Gasförmiges Stickstofftetroxyd wird von kaltem W. völlig ohne Gasentw. aufgenommen. Die Lag. wirkt auf KJ wie HNO2, selbst dann, wenn sie nachträglich zum beginnenden Sieden erhitzt wird, oder wenn schon anfänglich die Absorption mit W. von 40° ausgeführt wurde. Weber (Ann. (Pogg.) 130, 1867, 277). — Gegen Aether verhält sich die wss. Lsg. wie die aus NO und wss. H2O2 entstehende Fl. Siehe bei NO. SCHÖNBEIN.

5. Stickstofftetroxyd oxydiert CO bei gewöhnlicher Temperatur zu CO, und verbindet sich zum Teil damit zu einer sehr flüchtigen, durch W. Zersetzbaren Fl. Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1). Zersetzt PH, fast gar nicht, Graham. Mit H<sub>2</sub>S bildet es S, H<sub>2</sub>O und NO, Leconte, fällt aus Schwefelwasserstoffwasser unter NH3-Bildung S; auch zers. die Verb. wss. NH, mit Heftigkeit.

- 6. Gasförmig mit trocknem 80, durch ein stark erhitztes Rohr geleitet, bildet es gelbe, kristallinisch erstarrende Tropfen von Salpetrigpyroschwefelsäureanhydrid; bei nicht genügender Erhitzung des Rohres entweichen die Gase unverändert. R. Weber (Ann. (Pogg.) 130, (1867) 277). Nach Hasenbach vereinigt sich Stickstofftetroxyd und SO<sub>2</sub> auch bei gewöhnlicher Temperatur zu Kristallen, vielleicht SO<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Bei Ggw. von W. (oder H.SO.) entsteht schon in der Kälte Salpetrigschwefelsäure. R. Weber. Die Lsg. von N.O. in CS2 gibt beim Zusammenbringen mit trocknem SO3 Bleikammerkristalle. L. H. FRIEDBURG (Chem. N. 47, (1883) 52: J. B. 1883, 307).
- 7. Bezüglich des Verhaltens gegen H.SO. gibt R. Weber (Ann. (Pogg.) 130, (1867) 277) an, daß wasserfreie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> das Stickstofftetroxydgas unter B. von "schwefelsaurer Untersalpetersäure" verschluckt. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von der Diehte 1.8 bis 1.7 nimmt Stickstofftetroxyd auf, ohne sich zu färben, indem wohl Verbb, von H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> mit HNO<sub>2</sub> und HNO<sub>3</sub> entstehen, von denen erstere bei Ueberschuß von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> kristallisiert. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von der Diehte 1.5 wird gelb bis grüngelb, solche von D. 1.41 tief grün, von D. 1.31 unter Eutw. von NO blau; schwächere H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird nur vorübergehend gefärbt. — C. A. Winkler (Zeitschr. Chem. 1869, 715; J. B. 1869, 207) fand, daß sich Stickstofftetroxyd im flüssigen wie gasförmigen Zustand mit Schwefelsäurehydrat verbindet. Doch ist die Verb, nur locker, und

es wird beim Erhitzen das Stickstofftetroxyd in unverändertem Zustand wieder entwickelt, oder es findet eine Zerlegung statt in  $N_2O_3$  und Sauerstoff, wobei  $N_2O_3$  mit der  $H_2SO_4$  in chemische Rk. tritt. — C. W. Haserbach (*J. prakt. Chem.* [2]  $\frac{1}{4}$ , (1871) 1; *J. B.* 1871, 237) gibt an, daß  $N_2O_4$  auf  $SO_4$  unter B. der Roseischen Verb.  $N_2O_6$ ,  $SO_3$  einwirkt. — G. Lunge (Ber. 15, (1882) 488) beobachtete, daß sich Stickstofftetroxyd leicht in  $H_2SO_4$  löst und dabei HNO<sub>3</sub> und Nitrosylschwefelsäure bildet:  $N_2O_4 + H_2SO_4 = SO_{24}OH_2(NO_1) + HNO_3$ . Nach neueren Unterss. von Lunge u. Weintrauß (Z. angew. Chem. 1899, 393, 417) ist diese Gleichung umkehrbar, was die oben erwähnten Erscheinungen erklärt. Bei der konz.  $H_2SO_4$  ist die Umwandlung des Stickstofftetroxyds in Nitrosylschwefels, die Hauptreaktion; die entgegengesetzte Rk. kommt erst zur Geltung, wenn die Menge der  $H_2SO_4$  im Vergleich zur gebildeten  $H_2SO_4$  sehr gering ist. Mit steigendem Wassergehalt nimmt aber die Affinität der  $H_2SO_4$  zum  $N_2O_4$  sehr rasch ab, so daß schon bei einer S. von D. 1.65 die Einw. der  $H_2SO_4$  auf Nitrosylschwefelsäure in den Vordergrund tritt. es wird beim Erhitzen das Stickstofftetroxyd in unverändertem Zustand wieder entwickelt, Einw. der HNO3 auf Nitrosylschwefelsäure in den Verdergrund tritt.

8. Jod wirkt bei höherer Temp. nicht ein; Brom mit Stickstofftetroxyd durch ein erhitztes Rohr geleitet erzeugt eine schwarzbraune Fl. (Kp. = 19 bis  $20^{\circ}$ ), 34.7 bis  $32.2^{\circ}$ % Br enthaltend, vielleicht ein Bromsalpetersäure enthaltendes Gemenge, welches sich beim Destillieren zersetzt. Chlor wirkt kaum auf stark gekühltes N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; im stark erhitzten Rohr vereinigen sich beide zu Chloruntersalpetersäure. Hasenbach (*J. prakt. Chem.*) [2] 4, (1871) 1). Wss. Jodsäure bildet HNO<sub>8</sub> und freies Jod, Gauthier; wss. unterchlorige S. HNO, and Chlor. BALARD. - HCl erzeugt ein Gemenge von NOCI und NO. Cl. GEUTHER U. MICHAELIS (Ber. 4, (1871) 766). Wss. HCl entw. NO. und bildet Königswasser. GAY-LUSSAC (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 394; Gilb. Ann. 58, (1818) 29).

9. PCl<sub>3</sub> gibt dieselben Prodd. wie mit N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, nämlich Pyrophosphorsäurechlorid (P<sub>2</sub>O<sub>3</sub>Cl<sub>4</sub>), P<sub>3</sub>O<sub>5</sub>, POCl<sub>2</sub>. NOCl. N und wenig NO. Geuther u. Michaelis [Ber. 4, (1871) 766). — PCl<sub>5</sub> bildet Chlor, NOCl und POCl<sub>3</sub>. R. Melder (Ann. 122, (1862) 1). Nach Geuther (Ann. 245, (1888) 96) verläuft die Einw. bei — 18° sehr lebhaft und es entsteht nur NOCl als faßbares Produkt. — Phosphortrijodid mit Stickstofftetroxyd stark erhitzt gibt Jod und Phosphorsäure. V. Thomas (Bull. Soc. (Paris) [3] 5, (1896) 1080; J. B. 1896, 408). — PFl<sub>3</sub> liefert bei — 10° ein Additionsprod., PFl<sub>3</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, eine weiße, kristallisierte, an der Luft rauchende Masse, E. Tassel (Compt. rend. 110, (1890) 1264; J. B. 1890, 500).

BCl<sub>3</sub> gibt B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und die Verb. BCl<sub>3</sub>, NOCl. A. Geuther (J. prakt. Chem. [2] S. (1873) 854; J. B. 1873, 236).

10. Ueber die Einw. von NO auf  $N_2O_4$  siehe bei  $N_2O_3$ , d. Bd. S. 262. — Mit  $P_2O_3$  entsteht keine Verb.; dagegen bildet sich  $P_2O_3$  und  $N_2O_3$ . Thorre

u. Tutton (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 1019).

11. CS, absorbiert reichliche Mengen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. L. H. Frieddung (Chem. N. 47, (1883) 52;

J. B. 1883, 307). — Nach E. Turpin (Ber. 15, (1882) 2946) bildet ein Gemisch von gleichen Teilen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und CS, einen kräftigen Explosivstoff (Plankastit), der durch Knallquecksilber Masse mit glänzendem Licht; durch Zusatz von P wird die Leuchtkraft erhöht.

12. D. Tommasi (Bull. Soc. (Paris) [2] 17, (1872) 396; Compt. rend. 74, (1872) 987) beschreibt eine Verb. [(CrO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>,(CrO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, K<sub>2</sub>O]H<sub>2</sub>O, welche er durch Einw. von Stickstofftetroxyd auf siedende Lsg. von K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> in rauchender HNO<sub>3</sub> erhalten haben will.

13. Stickstofftetroxyd verbindet sich direkt unter starker Würmeentw, mit SbUls zu einem festen, hellgelben Körper 38bCli, N2O4, der sich in W. unter Entweichen von etwas NO zersetzt, beim Erwärmen unter teilweiser Zers, verflichtigt. A. Besson (Compt. rend. 108, (1889) 1012; Bull. Soc. (Paris) [3] 1, 771). Auch mit SbCl, entsteht direkt Verb., beim Erwärmen weniger beständig als die entsprechende Verb. mit NO. — V. Thomas (Bull. Erwärmen weniger beständig als die entsprechende Verb. mit NO. — V. Thomas (Bull. Soc. (Paris) [3] 13, (1895) 722; Compt. rend. 120, (1895) 1115, gibt an, daß die Dämpfe von Stickstofftetroxyd beim Passieren einer Lsg. von SbCl3 vollständig absorbiert werden; es entsteht eine weiße Fällung der Zus. Sb4O1N2Cl3. S. auch V. Thomas (Compt. rend. 123, (1896) 51). Ueber ähnliche Verbb. oder Additionsprodd. mit BiCl3, FeCl3, AlCl3 siehe A. Besson (Compt. rend. 108, (1889) 1012; 123, (1896) 51; Bull. Soc. (Paris) [3] 1, 771); mit FeCl3, BiCl4. V. Thomas (Bull. Soc. (Paris) [3] 15, (1896) 1090); mit BiCl3, SnCl4, SnBr4, FeCl3, FeBr3 V. Thomas (Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 145). Ueber die Einw. auf ZnJ2, CdJ2, ZnBr2, ZnCl4, CdCl2, SbBr3, SbJ2, FeCl3, PbCl4, PbBr2, PbJ2, CuCl2, CuBr2, BiJ3 etc. siehe V. Thomas (Compt. rend. 123, (1896) 51; 120, (1895) 1115; 122, (1896) 1060; Bull. Soc. (Paris) [3] 13, (1895) 722; 1896, 1090; Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 145; J. B. 1895, 634; 1896, 408; 1807, 630, 636; 1898, 257). — Bringt man Stickstofftetroxyd mit Nickelkarboniil, das in Stickstoff verdampft ist, zusammen, oder leitet man die Nickelverb. in fl. N<sub>2</sub>O<sub>1</sub> ein, so entstehen blaue Dämpfe, welche das gauze Gefäll erfüllen. Beuthelor (Compt. rend. 112, (1891) 1343; J. B. 1891, 518). — Ueber eine Verb. mit Magnesiumphosphat siehe E. Luck (Z. onal. Chem. 13, (1874) 255). — S. auch bei den verschiedenen Metallen.

14. Kalium entzündet sich in der gasförmigen Verb. bei gewöhnlicher Temperatur und verbrennt mit roter Flamme; Na zers, das Gas ohne Feuererscheinung; Cu. Sn, Hg wirken bei gewöhnlicher Temperatur langsam zersetzend; bei Glühhitze erzeugen Cu und Fe Stickoxyd und Metalloxyde. — Läßt man bei  $-10^\circ$  überschüssiges, flüssiges  $N_\circ O_4$  auf Metalle wirken, so werden Nitrate und NO gebildet, welch letzteres mit dem überschüssigen N.O. Stickstofftrioxyd liefert. Nitrit entsteht nicht. R. MÜLLER schussigen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> Stickstontfloxyd Hefert. Nittit entstent micht. R. Moller (Ann. 122, (1862) 1). E. Divers u. Trescrich Shimidze (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 630; J. B. 1885, 428) schlossen rektifiziertes flüssiges N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit Hg in mit CO<sub>4</sub> gefüllte Röhren und überließen es während einer Stunde sieh selbst. Die überstehende Fl. färbte sich sehwach grün, das Hg wurde trübe und teigig, und beim Oeffnen entwich etwas NO. Nach und nach wurde das Hg zu einer weißen Masse von wesentlich HgNO<sub>3</sub> und wenig Hg NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. Nitrit bildete sich nicht. Fein verteiltes Ag lieferte unter ähnlichen Bedingungen NO und AgNO<sub>3</sub>; Cu gibt vielleicht CuNO<sub>3</sub>. — Nach P. Sabatier u. J. B. Senderens (Compt. rend. 115, (1892) 236; J. B. 1892, 594) wird Aluminiumfeile selbst bei 500° nicht merkbar angegriffen; Mg-Feile reagiert erst bei dunkler Rotglut unter lebhafter Verbrennung; Zn wird gegen 300° zu ZnO. Pb langsam von 200° an zu basischem Nitrat. Reduziertes Ni gibt bei 250° unter Erglühen NiO, reduziertes Fe unter Erglühen gegen 350° Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; reduziertes Co verbrennt lebhaft zu Co<sub>3</sub>O<sub>4</sub>; reduziertes Cu wird bei 250° zu schwarzem Oxyd. — Nach Guntz (Bull. Soc. (Paris) [3] 7, (1892) 275; J. B. 1892, 745) entzündet sich pyrophorisches Mn im (fasstrom meistens von selbst. Bei nichtpyrophorischem kann man die Rk. durch gelindes Erhitzen einleiten. Dabei entsteht MnO neben höheren Oxyden des Mn; zugleich wird eine kleine Menge N absorbiert infolge B. von Stickstoffmangan. -

Einige Metalle (Cu, Fe, Ni, Co) absorbieren in fein verteiltem Zustand in der Kälte das Stickstofftetroxyd unter merkbarer Erwärmung und Bildung von "Nitrometallen" (Cu<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>; Co<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>; Ni<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>). Bedingung ist, daß das Stickstofftetroxyd von jeder Spur HNO<sub>3</sub> befreit ist, was man daurche erreicht, daß man es über eine Schicht PbO und P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> leitet. P. Sabatter und J. B. Senderens (Compt. rend. 115, (1892) 236; Ann. Chim. Phys. [7] 7,

(1896) 348; J. B. 1892, 594; 1896, 411).

15. Metalloxyde bilden mit flüssigem N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> Nitrate und N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. R. MÜLLER (Ann. 122, (1862) 1). — Die wss. Alkalien wirken dem W. ähnlich; konz. wss. KOH wird unter schwacher Entw. von NO zu KNO<sub>3</sub> und KNO<sub>2</sub>. GAY-LUSSAC. DULONG. — Leitet man gasförmiges Stickstofftetroxyd bei gewöhnlicher Temperatur über Baryt, so wird es langsam absorbiert; bei 200° wird der Baryt glühend und schmilzt ohne Gasentw. zu einem Gemenge von Ba(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> und Ba(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Dulong (Ann. Chim. Phys. 2, (1816) 317; Gilb. Ann. 58, (1818) 53). — Aus Ca(O<sub>4</sub> treibt N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> bei gewöhnlicher

Temperatur keine (C)<sub>2</sub> aus. R. Müller.

MuO oxydiert sich gegen 350° zu Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; Ti<sub>t</sub>O<sub>4</sub> gegen 300° zu weißer Titansäure; WO<sub>2</sub> gibt unterhalb 300° unter Erglühen gelbe Wolfranseäure, gemischt mit etwas blauem Oxyd; V<sub>2</sub>O<sub>3</sub> liefert zwischen 300 und 400° gelbbraunes Pentoxyd, Cu<sub>3</sub>O bei 300° schwarzes CuO; SnO gibt SnO<sub>2</sub>; UO, gibt basisches Nitrat, ebenso PbO. P. Sabatter u. J. B. Senderens (Ann. Chim. Phys. [7] 7, (1896) 348; Compt. rend. 115, (1892) 236; J. B. 1896, 411; 1892, 594).

Salze von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit Basen sind nicht bekannt. Die früher als "untersulpetersaure Solze" betrachteten Verbb. mit PbO sind Doppelsalze von Pb(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> und Pb(NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>.

VI. Physiologische Eigenschaften. - Riecht eigentümlich süßlich und scharf, schmeckt und reagiert sauer. Zerstört organische Stoffe, färbt die Haut gelb. Die Dämpfe wirken eingeatmet außerordentlich schädlich; sie

veranlassen heftige Entzündungen der Atmungsorgane, welche zum Tod führen können. - Ueber Massenvergiftungen durch Atmen der Dämpfe siehe C. Duisburg (Z. angew. Chem. 1897, 492). -

VII. Konstitution. — Als Strukturformeln für das Molekül N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> kommen in Betracht die Formeln: 1. O<sub>2</sub>N.O.NO; 2. O<sub>2</sub>N.NO<sub>2</sub>; 3. ON.O.O.NO. Am meisten Wahrscheinlichkeit hat die erste dieser Formeln: Exer. (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 65, (1872) 120) entscheidet sich für dieselbe auf Grund der Reaktion: NO<sub>3</sub>Cl + NO<sub>2</sub>Ag = AgCl + N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. L. Henry (Buil. de l'Acad. R. de Relaique [2] 38, (1874) 1; J. B. 1874, 219) gibt ihr den Vorzug, weil N<sub>3</sub>O<sub>4</sub> auf Jodalkyle einwirkt unter Jodansscheidung und B. von Alkylnitraten. Girard u. Parst (Bull. Soc. (Paris) [2] 30, (1878) 531: J. B. 1878, 223) telgern aus der B. von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> beim Brhitzen von Bleikammerkristallen mit KNO<sub>3</sub>, daß die Verb. als Nitrosylnitrat (O<sub>2</sub>N.O.NO) aufzufassen ist. Für die Formel 1 spricht ferner, daß beim Einleiten von Stickstofftetroxydgas in eine Lsg. von Anilin in Benzol glatt Diazobenzolnitrat und W. entsteht. NO<sub>2</sub>O.NO + H<sub>2</sub>N.C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> = NO<sub>3</sub>O.N.: C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>O, Wirt (Tagebl. d. Naturforschervers. zu Baden. Baden 1879, 194). Anch erklitrt die Struktur 1. am einfachsten den Zerfall in HNO<sub>3</sub> und HNO<sub>2</sub>, vorausgesetzt, daß man der salpetrigen S. nicht die Konstitution O<sub>2</sub>N.H zuschreibt: O<sub>2</sub>N.O.NO + H.OH = O<sub>2</sub>N.OH + NO OH.

Für die Formel 3. erklärte sieh E. Divens (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 283: J. Chem. Soc. (London) 85, (1904) 110), der im Stickstofftetroxyd ein wahres Peroxyd (Nitrosylperoxyd) erblickt, ferner J. J. Suddonogoda u. J. H. Millan (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 270; J. B. 1891, 427). Aus inzwischen hinfällig gewordenen Gründen sprach sich auch V. Meyer (Ann. 171, (1874) 5) für Formel 3. aus.

Günsbrag (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 68, (1873) 498), der die salpetrige S. NO<sub>2</sub>. H formuliert, nimmt die Formel 2 an und drückt die Reaktion des N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit W. durch die NO<sub>2</sub> H O<sub>2</sub> NO<sub>2</sub> O<sub>3</sub> H O<sub>4</sub> H VII. Konstitution. — Als Strukturformeln für das Molekül NaO4 kommen

Für die Konstitution, bzw. die Natur der Moleküle NO2 kommen zwei Möglichkeiten in Frage. Entweder man nimmt, wie Piloty u. Schwerin (Ber. 34, (1901) 1884), an, daß der Stickstoff in diesen Molekeln vierwertig ist, oder man betrachtet die Verb. als im Besitze einer freien Valenz, die dann entweder dem Stickstoffatom oder einem Sauerstoffatom zukommt, wie sich das durch die Formulierung  $-N \stackrel{O}{=} 0$  und  $N \stackrel{=}{=} 0$  ausdrücken läßt. Sudborough u. Miller (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 270) sprechen sich für die Formulierung  $N_{-0}^{=0}$ aus. - Siehe auch L. Spiegel ("Der Stickstoff und seine wichtigsten Verbb." 1903). - E. Divers (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 283; J. Chem. Soc. (London) 85, (1904) 110) nimmt in der Verb.  $NO_2$  ein einwertiges Sauerstoffatom an und formuliert N=0

VIII. Analytisches. - Größere Mengen der Verb. sind an der braunroten Farbe der Dümpfe, welche mit wachsender Temperatur an Intensität zunimmt, sowie an ihrem eigenartigen Geruch zu erkennen. Kleine Mengen, mit W. oder Alkali behandelt, erzeugen beim Schichten ihrer Lag. über ein Gemisch von gepulvertem Ferrosulfat und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eine lila gefärbte Zone. Ogen (Analyse des gaz, 86). Die quant. Best. kann mittels Ferrosulfatlsg, ausgeführt werden.

## H. Stickstoffpentoxyd, Salpetersäureanhydrid, N.O.

Deville (Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1850) 241; J. B. 1849, 256; J. prakt. Chem. 47, (1849) 185; 49, (1850) 407).

Oder u. Vignos (Compt. rend. 69, (1869) 1142; 70, (1870) 96; Ber. 2, (1869) 714); J. prakt.

Chem. 108, (1869) 313).

R. Webre (J. prakt. Chem. [2] 6, (1872) 342; Ann. (Poyg.) 147, (1872) 113).

Ветнелот (Bull. Soc. (Paris) [2] 21, (1874) 53; Compt. rend. 78, (1874) 1173; 90. (1880) 779; Ann. Chim. Phys [5] 6, (1875) 145; J. B. 1874, 113, 220; 1875, 74; 1880, 117).

Вимав (Compt. rend. 28, (1849) 323; J. B. 1849, 257).

I. Vorkommen. Auf Grund verschiedener Unregelmäßigkeiten im physikalischen Verhalten hochkonzentrierter HNO<sub>3</sub> halten Veley u. Manley (Chem.-Ztg. 29, (1905) 1217) es für möglich, daß 100% ige HNO<sub>3</sub> ein Gemisch von HNO<sub>3</sub>, N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und H<sub>2</sub>O ist.

H. Bildung und Darstellung. - 1. Man zersetzt AgNO3 durch Chlor und verdichtet die entstehenden Gase durch starkes Abkühlen: 2AgNO3  $+2Cl = N_2O_5 + 2AgCl + O$ . DEVILLE (Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1850) 241; J. B. 1849, 256; J. prakt. Chem. 47, (1849) 185; 49, (1850) 407). Das AgNO, muß kristallisiert, frei von überschüssiger 8. sein und ist, wie auch die Apparate, Ag NO<sub>1</sub> muß kristallisiert, frei von überschüssiger S. sein und ist, wie auch die Apparate, im CO<sub>2</sub>-Strom bei 180° zu trocknen. Man bringt es (etwa 500 g) in eine im Wasserbade stehende U-Röhre. Mit dieser verbunden wird eine zweite, kugelig aufgeblasene U-Röhre, welche man in eine Kältemischung von —21° stellt. In letztgenannter U-Röhre sammelt sich das N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> sowie anfangs auftretendes NO<sub>2</sub>Cl. Man läßt das Chlorgas sehr langsam nicht mehr als 2.5 l in 24 Stunden zutreten, indem man es aus einem damit gefüllten Ballon durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verdrängt. Die Operation wird bei 55 bis 60° vorgenommen: zeitweilig wird das Silbersalz auf 95° erwärmt. Zuletzt verstopfen die Kristalle des N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> die Röhren. Alle Verbindungen des Apparates durch Kork oder Kautschuk sind zu vermeiden. H. Deville. Man kann die Glasröhren verbinden, indem man ein Rohr in das erweiterte Ende des anderen steckt, den Zwischenraum mit Asbest ausfüllt und mit Paraffin dichtet. Oder u. Vignos (Compt. rend. 69, (1869) 11).

2. Man leitet gasförmiges NO<sub>2</sub>CI bei 60 bis 70° über AgNO<sub>3</sub> und fängt das Reaktionsprodukt in einer gekühlten Vorlage auf: AgNO<sub>2</sub> + NO<sub>2</sub>Cl = No O6 + AgCl. ODET u. VIGNON (Compt. rend. 69, (1869) 1142; J. prakt. Chem. 108, (1869) 313). Auch bei Darstellung 1. geht die B. von NO.Cl

derjenigen von N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> voraus.

3. Durch wiederholte Dest. eines Gemisches starker HNO<sub>8</sub> mit konz. englischer H.SO, wird konzentrierteste HNO, bereitet und die darin enthaltene salpetrige S. durch gelindes Erwärmen und Einleiten trockner Luft möglichst beseitigt. Diese S. bringt man in ein gekühltes Becherglas und fügt sehr vorsichtig unter Umrühren P2O5 hinzu. Die Temperatur muß möglichst niedrig gehalten werden; deshalb darf P.O., das unter lebhaftem Zischen aufgenommen wird, zuerst nur in kleinen Anteilen zugegeben werden. Wird diese Vorsicht versäumt, so bilden sich reichliche Mengen brauner nitroser Dämpfe, die andernfalls nur in geringer Menge entstehen. Der Prozeß ist beendet, wenn beim Zusatz von P<sub>2</sub>O<sub>6</sub> keine erhebliche Erwärmung mehr erfolgt und sich P.O. in der dickflüssig gewordenen Masse unverändert erhält. Dann wird der sirupdicke Inhalt des Becherglases in eine tubulierte Retorte gebracht und ein am Retortenhals eng anschließender Kolben vorgelegt. Zuerst wird bei gelinder Wärme der flüchtigste Teil des Retorteninhalts abdestilliert, wobei die Vorlage nur mit kaltem W., nicht mit Kältemischung gekühlt wird. Es entw. sich branne Dämpfe, und im Halse der Retorte erscheinen ölige Tropfen. Die Dest. wird solange fortgesetzt, als die letzteren übergehen. Das Destillat besteht aus zwei nicht mischbaren, etwas verschieden gefärhten Man trennt beide und kühlt die leichtere, tief orangerote, mit Eis Sie trübt sich dann und es sondert sich aus ihr eine geringe Menge einer hell gefärbten Fl. ab, von welcher sie durch nochmaliges Dekantieren getrennt wird. Diese Fl. wird nun in ein dünnwandiges, enges Stöpselrohr gegossen und mit Eis oder Kältemischung gekühlt. Es überzieht sich dann die Wandung mit einer festen Kruste von gut ausgebildeten, zuweilen fünf bis sechs mm langen, prismatischen, gelblich gefärbten Kristallen. welche von einer tief orangeroten Fl. umgeben sind. Man gießt von den Kristallen ab, schmilzt dieselben bei möglichst gelinder Wärme, kühlt neuerdings und gießt von der wieder abgesonderten Mutterlauge ab. R. Weber (J. prakt. Chem. [2] 6, (1872) 342; Berl. Akad. Ber. 1872, 454; Ann. (Pogg.) 147, (1872) 113; J. B. 1872, 194). — Nach Berthelot Bull. Soc. (Paris) [2] 21, (1874) 53) trägt man in Salpetersäure, HNO.,

welche mit Eis und Kochsalz gekühlt ist, etwas mehr als das gleiche Gewicht PaO3 in kleinen Portionen vorsichtig ein, sodaß die Temperatur nie über 0° steigt und bringt die dicke Masse in eine weite Retorte. Man destilliert nun äußerst langsam und vorsichtig und kühlt die Retorte sofort, wenn die M. übersteigen will. Es geht dann N.O. in ganz reinem Zustand über und kodensiert sich in der Vorlage zu großen weißen Kristallen. Gegen Ende der Dest. geht etwas Fl. (Weber's Hydrat  $2N_2O_6,H_2O$ ) über. 150 g HNO3 geben 80 g Anhydrid. Man kann das Prod. in mit Stöpseln verschlossenen Flaschen, welche man unter eine Glocke mit H.SO. stellt, aufbewahren, muß es aber vor der zersetzenden Wirkung des Lichtes Schützen. — J. Giersbach u. A. Kessler (Z. physik. Chem. 2, (1888) 676) ermittelten, daß die von Weber (S. oben) bemerkte heftige Rk. zwischen P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und HNO<sub>3</sub> nur dann eintritt, wenn das Säurehydrat noch erhebliche Mengen W. enthält. Fast wasserfreie HNO<sub>4</sub> (D = 1.525) mischt sich mit P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> ohne fühlbare Erwärmung.

4. Nach D. Helbig (Atti Accad. dei Lincei (Roma) [5] 11. (1902) II. 311; 12. (1903) I. 211) gibt N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit Ozon die Verb. N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. —

III. Eigenschaften. - Durchsichtige, farblose, stark glänzende rhombische Säulen von 60 und 120°, und davon sich ableitende sechsseitige Säulen. Deville. Bei niederer Temperatur hart, trocken, läßt sich zerbröckeln und adhäriert wenig an der Gefäßwand. Bei 15 bis 20° ist es mehr oder weniger gefärbt, in der Kältemischung fast farblos. — Verflüchtigt sich äußerst leicht; aus seinen Dämpfen bilden sich an den kälteren Stellen des Rohres oft schön ausgebildete, klare prismatische Kristalle. R. Weber. — Schmilzt bei 29 bis 30° (Deville), bei ca. 30° (Weber); beginnt bei 45 bis  $50^{\circ}$  zu sieden, wobei gefärbter Dampf entwickelt wird. Geschmolzen bleibt das  $N_2O_5$  lange flüssig, erstart aber sofort beim Einbringen eines Glassplitters oder eines Kristalls. Es hat geschmolzen eine weit dunklere Farbe als in festem Zustand, und stößt unter Zers. braune Dämpfe aus. D. = ca. 1.64. Weber. — Bildungswärme:

 $N_2 + 50 = N_2 O_5$  (Gas) — 1200 Kal.  $N_2 + 50 = N_2 O_5$  (flüssig) + 3600 Kal.  $N_2 + 50 = N_2 O_5$  (fest) + 11800 Kal.  $N_2 + 50 = N_2O_6$  (gelöst) + 28600 Kal.

Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 779; J. B. 1880, 117). S. auch Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 99, 162, 205: Ann. Chim. Phys. [5] 6, (1875) 145). THOMSEN (Thermochem. Unterss. 2, (1884) 199).

Bei + 8° nicht übersteigender Temperatur und im zerstreuten Licht sind die Kristalle ein Monat lang haltbar; auch bei 25° in der Aprilsonne zersetzen sie sich nicht sofort, aber in beiden Fällen schmelzen sie und explodieren zuletzt unter Zerfall in Stickstofftetroxyd und Sauerstoff. Deville. - Im Glasrohr eingeschlossene, freiwillig geschmolzene Kristalle verpufften beim Einbringen des Rohrs in eine Kältemischung. DUMAS (Compt. rend. 28, (1849) 323; J. B. 1849, 257). - Nach R. WEBER lassen sich die Kristalle bei 10° Luftwärme ohne erhebliche Aenderung mehrere Tage autbewahren. — Zerfließt sehr rasch an der Luft und löst sich unter starker Wärmeentw., ohne Auftreten von Gasen, in W. Zu farbloser wss. HNO<sub>3</sub>. Deville (Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1850) 241; J. B. 1849, 256). Nach Weber verbindet es sich wie SO<sub>3</sub> mit W. unter sehr heftiger Rk.; bei nicht sehr großem Ueberschuß von W. findet dabei teilweise Zers. statt unter Entw. brauner Dämpfe.

Bildet mit trockenem NH<sub>3</sub> Stickstofftetroxyd und ein weißes Salz, welches ganz oder fast ganz aus NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> besteht. Deville.

Schwefel veranlaßt sofort Entw. brauner Dämpfe und B. eines weißen

Sublimates, welches sich wie eine Verb. von SO<sub>8</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>8</sub> verhält. — Phosphor verbrennt im gelinde erwärmten Anhydrid mit großem Glanze. - Kohle wirkt weder bei gewöhnlicher Temperatur, noch wenn das N.O. zum Sieden erhitzt ist, ein. In den Dämpfen des Anhydrids dagegen verbrennt die partiell entzündete Kohle mit blendendem Licht wie in reinem O. — Die Metalle verhalten sich meist passiv gegen N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Kalium und Natrium verbrennt dagegen mit großem Glanze darin. Mg wird nur wenig angegriffen. — Auf manche organischen Substanzen wirkt es mit äußerster Heftigkeit. R. Weber (J. prakt. Chem. [2] 6, (1872) 342; Ann. (Poyg.) 147, (1872) 113; Berl. Akad. Ber. 1872, 454. J. B. 1872, 194).

IV. Konstitution. - Bei Annahme von fünfwertigem N wird die Struktur durch die Formel  $0 \le N - 0 - N \le 0$  wiedergegeben. — Bei Annahme von dreiwertigem N kann die Verb. entweder O-N-0-0-N=0 oder N-0-N formuliert werden. - L. Spiegel ("Der Stickstoff und seine

wichtigsten Verbb." Braunschweig 1903) formuliert auf Grund der leichten Abgabe von Sauerstoff, welche für N.O. charakteristisch ist, unter Annahme der von ihm definierten "Neutralvalenzen":

$$0 = N - 0 - N = 0$$

V. Analytisches. — Deville führte die Analyse aus, indem er die Dämpfe der Verb. über rotglühendes Cu leitete und die Menge des gebildeten N bestimmte.

			H. DEVILLE, Mittel (2).	
2 N	28	25.93	25,65	
5 ()	80	74.07	74.35	
N <sub>v</sub> O <sub>n</sub>	108	100.00	100,00	

## J. Salpetersäure, HNO.

Uebersicht dieses Kapitels: I. Salpetersäure S. 290. II. Disalpetersäure S. 326. III. Rote rauchende Salpetersäure S. 326.

Cavendible (Crells Ann. 1, (1786) 99).

Mitscherlich (Ann. Pogg. 18, (1830) 12: Berz. J. B. 11, 70)

Priover (Ann. Chim. Phys. 77, (1811) 51: Berz. J. B. 22, 53).

Priigot (Compt. rend. 47, (1858) 1038; 53, (1861) 209).

Millon (J. prakt. Chem. 29, (1843) 349; Compt. rend. 59, (1864) 232).

Bence Jones (Phil. Trans. 1851, 2, 399; Ann. 82, (1852) 368).

Bottger (J. prakt. Chem. 73, (1858) 494; 85, (1862) 396).

A. W. Hofmann (Ann. 113, (1860) 140; Ber. 3, (1870) 363).

Schönbein (J. prakt. Chem. 70, (1857) 129; 75, (1858) 103; 84, (1861) 193; 88, (1863) 460; 92, (1864) 152; 105, (1868) 206; Ann. (Pogg.) 73, (1848) 326; 100, (1857) 12).

Goppelsboder (J. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 198; 4, (1871) 139, 155, 383; Z. anal. Chem. 9, (1870) 1, 177, 178; Ann. (Pogg.) 115, (1862) 125).

Troost u. Hautefeuille (Compt. rend. 73, (1871) 378; Bull. Soc. (Paris) [2] 16, (1871) 218).

Berthelot (Compt. rend. 75, (1872) 207, 363; 87, (1878) 162, 671; 90, (1880) 779; 98, (1884) 1506; 108, (1889) 543; 110, (1890) 109; 127, (1898) 83; 130, (1900) 1345, 1430, 1662; 133, (1901) 659; Ann. Chim. Phys. [5] 9, (1876) 161; 14, (1878) 441; [7] 15, (1898) 325).

Berthelot u. André (Compt. rend. 99, (1885) 355, 403, 408, 591, 683).

BERTHELOT U. ANDRÉ (Compt. rend. 99, (1885) 355, 403, 408, 591, 683). BERTHELOT U. PEAN DE ST. GILLES (Bull. Soc. (Paris) 5, (1863) 491).

BOUNDSWAILT (Compt. read. 25, (1882) 1121). WARRESTON J. Chem. Soc. (London 33, 1878, 44; 35, (1879, 429; 45, 1884) 637; 55, (1889, 337; 50, 1891) 484; Chem. N. 36, 1877) 283; 44, 1881, 217; 54, (1886) 223

Mester B. Schlouse Compt. rend. 84, 1877, 301; 85, (1877) 1018; 89, 1879, 891, 1074), Thouses Ber 5, 1872, 181; 6, 1873, 697, 710; 7, (1874, 772; 12, 1879, 2062; Ann. [Pagg. 135, 1969, 65].

G. LUNGE Hundb. der Sodzindustrie; 2. Auft. 1893. - Chem Ind. 8. 2: Ber. 11. (1878)

1224

G Lenge n. Lytz Ber 27, 1894 681. G. Lenge n. Rey (Z. angeic. Chem. 1891, 165

G. LUNGE W. MARCHLEWSKI Z. angere. Chem. 1892, 10.
O. Getthans | Irie Industrie der Explosivatoffe 1895. — Z. angere. Chem. 1890, 507, 700; O. Gestmann (Iric Industric der Explosivatoffe" 1895. — Z. angew. Chem. 1890, 507, 700; 1891, 238; 1893, 37; Chem. Z(q. 19., 1895) 171; J. Soc. Chem. Ind. 12, 203.

O. Gestmann u. Rohemann Z. angew. Chem. 1892, 552.

F. Valentiner Z. angew. Chem. 1892, 526; Ber. 25, 1892) 878;

O. N. Witt (Chem. Ind. 28, 1905) 701.

Velet u. Manlet (Proc. R. S. 62, 1898) 223; 68, (1901) 128.

Ilosvay de Ilosva Ber. 28, 1895, 2031; Bull. Soc. Parisi [3] 2, 1889, 351).

P. T. Auster Americ, Chem. J. 11, 172; Chem. N. 50, 1889, 208; Monit. sc. (4) 3, 838).

L. Spirgel "Der Stickstoff und seine wichtigsten Verbb." Brounschweig 1903.

## L Salpetersäure.

Syn. Scheidercasser.

I. Geschichtliches. - Die Salpetersäure war vielleicht schon den alten Aegyptern bekannt. Der arabische Alchimist Genen IX. Jahrhundert stellte durch Erhitzen eines Gemenges von KNO2. CuSO4 und Alaun eine Fl. (aqua dissolutiva) her, die im wesentlichen aus derselben bestand. — An Stelle des Namens aqua dissolutiva traten später die Bezeichnungen: Aqua fortis, Scheidewasser; Spiritus nitri acidus; Acidum nitri. — Die erste genane Bestimmung der Zusammensetzung führte 1816 Gay-Lussac aus. —

II. Vorkommen. - Die freie S. findet sich in der Natur wahrscheinlich gar nicht oder nur in sehr geringer Menge Goppelsnoden J. prakt. Chem. [2] 1. (1870-198: 4, (1871, 139, 383) glaubt sie in meteorischen Niederschlägen beobachtet zu haben. Ennentwo

(Ber. 5, (1872, 780) nimmt ihre Anwesenheit in Pflanzen an, in welchen sie aus dem Kalkoder Alkalisalz durch Oxalsäure vielleicht in Freiheit gesetzt sein konnte. —

Dagegen kommen salpetersaure Salze des NH<sub>6</sub>. K. Na, Ca. Mg. Al und Fe sehr verbreitet auf der Oberfläche der Erde vor, besonders dort, wo organische Stoffe verwest sind.
Die größte Ansammlung von Nitrat, die man kennt, befindet sich an der Westküste von
Südamerika in der Wuste Atakama (siehe unter "Chilisalpeter"). Auch viele Höhlen der Cordilleren (Venezuela) enthalten Lager von Salpetererde. — Ferner befindet sich ein beträchtliches Lager von stark salpeterhaltiger Erde (ca. 3° o Nitrate auf dem linken Ufer des Amu-Darja im Gebiet des Chanats von Chiwa. Liurawis Journ russ. phys. Ges. 1884, I, 617). Nach W Knop ("Kreislauf des Stoffes", Leipzig 1868; siehe das 2, 58 eine Zusammenstellung der wichtigsten Unterss. über das Vorkommen der HNO, im Wasser und Erdboden) enthalten Ackererden im Kilogramm 1 bis 10 mg Salpetersäure (berechn. als N2()5).

Die meteorischen Niederschläge enthalten wechselnde Mengen von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, im Liter ½<sub>10</sub> bis 1 mg, manchmal sogar 5 bis 6 mg Nach Liebig enthalten Gewitterregen regelmäßig NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>; nach J. F. Heller (Schmidt's Jahrb. d. ges. Medizin 73, 1851–3; J. B. 1851, 329) kommt diese Verb. unabhängig von Gewittern im Regen und Hagel vor. Nach Goppelsroder (J. prakt. Chem. [2] 1, 1870) 198; 4, (1871) 155) enthielt Regenwasser zu Basel im Liter bis zu 13 6 mg, Schneewasser 1 6 bis 7 mg Salpeters, ber. als N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. S auch Goppelsroder (Z. anal. Chem. 9, (1870) 1, 177, 178; J. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 212; 4, (1871) 139, 383); Bech (Ber. 6, (1873) 1205 ('orresp.). — Nach Charbeier (Compt. rend. 78, (1871) 485, 1273) überwiegt bei rubiger Luft im Regenwasser des galpetrige S. bei Sturmen die HNO<sub>3</sub>. Während eines Teiles des Winters und während des ganzen Frühjahrs ist nach Charbeier nur salpetrige S. keine HNO<sub>3</sub> enthalten. In den Tropen ist nach Muntz u Marcano (Compt. rend. 108, 1889–1062; J. B. 1889, 2710) der Gehalt besonders groß. — S auch Boussingault (Compt. rend. 95, (1882) 1121; J. B. 1884, 1529); Warington (J. Chem. Soc. (London) 55, (1889) 537; J. B. 1889, 2710). — Quell-, Fluß-, Teich-, Brunnenund Drainwasser enthält nach W Knop im Liter 1 bis 10 mg, das W der Seen nur 0 1 bis 001 mg. Spätere Unterse ergaben viel höhere Befunde. Goppelsröder (J. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 198; 4. (1871) 155) fand im Quellwasser 1.0 bis 44.4 mg, im Brunnenwasser Die meteorischen Niederschläge enthalten wechselnde Mengen von NH, NO3, im Liter

40 bis 129 mg, im Grundwasser 1.5 bis 400 mg, im Rheinwasser 13.5 bis 15.5 mg N<sub>τ</sub>O<sub>b</sub>. Ueber den Gehalt des W. der Seine, Rhone und Marne vgl. Th. Schlosing (Compt. rend. 123, (1896) 919; J. B. 1896, 2071). Ueber den Gehalt der Wasserproben von verschiedenen Höhenlagen der Alpen siehe Boussingault (Compt. rend. 95, (1882) 1121; J. B. 1884, 1529).

— Auch Quellwasser, welches nicht mit tierischen Stoffen oder Ackererde in Berührung transporteile Vietzer. — Auch Quellwasser, welches nicht mit tierischen Stoffen oder Ackererde in Berührung kam, enthält Nitrat, zuweilen sogar reichlicher als Regenwasser. Ch. Ekin (J. Chem. Soc. (London) [2] 9, (1871) 64; C.-B. 1871, 325). — In einer Harzburger Mineralquelle ist nach Otto u. Troeger (Arch. Pharm. 237, 149) 0 0051 g Nitrat in 1 1 enthalten. John (Jahrb. geol. Reichsamt (Wien) 48, 375) fand in Mineralwässern, die zum Teil Hochmooren entstammten, bis zu 0.5215 g. — Auch Meerwasser enthält Nitrate. — Ueber das Vorkommen von HNO3 in der Luft siehe Ilosvay de Ilosva (Bull. Soc. (Paris) [3] 2. (1889) 666; J. B. 1889, 403). Ueber die Einw. der Sonne auf den Gehalt der Luft an Salpetersäure vgl. J. Stoklasa (Biederm. Centr. 18, (1889) 721; J. B. 1889, 2637). —

Die Nitrate gehen aus dem Boden in die Pflanzen über, ohne sich in ihnen neu zu bilden. Dessaignes (J. Pharm. [3] 25, (1854) 28; J. B. 1854, 649); Vaudin (J. Chim. méd. 8, 674; 9, 321). Die Salpeters., hauptsächlich als Ca(NOalg, ist unter den natürlichen Verhältnissen das allgemeinste stickstoffhaltige Nahrungsmittel der Pflanzen. W. Knop. Runkelrüben verwandeln beim Wachsen Nitrite in Nitrate. Goppelsbeder (Ann. (Pogg.) 115, (1862) 125). Der Gehalt der Pflanzenblätter an Salpetersäure beträgt, auf Trocken-

Runkelrüben verwandeln beim Wachsen Nitrite in Nitrate. Goppelsroder (Ann. (Pogg.) 115, (1862) 125). Der Gehalt der Pflanzenblätter an Salpetersäure beträgt, auf Trockensubstanz und KNO<sub>3</sub> bezogen, 0.68 bis 2.77%, Fr. Schulze (Z. anal. (hem. 2. (1863) 289; J. B. 1863, 662); er beträgt, auf N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bezogen, 0.088 bis 1.01% der frischen Pflanzen, in den Stengeln der an HNO<sub>3</sub> reichsten Pflanzen Borago officinalis und Lepidium sativum 11.27 und 10.12% der Trockensubstanz. Liliaceen und Irideen sind im Herbst frei von Salpeters., Zwiebeln enthalten im Sommer Salpeters., welche durch Oxydation von NH<sub>3</sub> in der Pflanze entstanden ist und im Herbst wieder zu NH<sub>3</sub> wird. Erbsen, die nur mit Ammoniumsalzen gedüngt sind, enthalten Nitrate. Hosaeus (Arch. Pharm. [2] 122, 198; 124, 13; 127, 237; J. B. 1865, 625; 1866, 687). — Siehe auch Berthelot (Compt. rend. 98, (1884) 1506); Berthelot u. Andre (Compt. rend. 99, (1884) 355, 403, 428, 591, 683); Boutin (Compt. rend. 82, (1876) 1515; J. B. 1876, 869); Serno (Landw. Jahrb. 18, (1889) 877; J. B. 1889, 2088). J. B. 1889, 2088).

Nitrate finden sich ferner in den Ausscheidungen des Tierkörpers: Im Urin sind stets Autrate noden sich ferner in den Ausscheidungen des Tierkorpers: Im Ufin sind stets nachweisbare, manchmal sogar recht bedeutende Mengen enthalten. Schönbein (J. prakt. Chem. 92, (1864) 152); Goepelsröder (Ann. (Pogg.) 115, (1862) 125); R. Warington (J. Chem. Soc. (London) 45, (1894) 637; J. B. 1884, 1529. Der Schweiß und der Speichel enthält ehenfalls Nitrate. Röhmann (Z. physiol. Chem. 5, 233); C. Wurster (Ber. 22, (1889) (1901). Nach Weyl (Arch. f. path. Anat. 96, 462) sind diese Vorkommen in dem Nitratgehalt der Nahrungsmittel begründet. Nach Bence-Jones (Ann. Chim. Phys. [3] 35, (1852) (1862) (1862) (1863) (1864 175) dagegen bildet sich beim Lebensprozeß die Salpeters., und zwar entweder durch Verbrennung von stickstoffhaltigen organischen Substanzen, oder direkt aus Stickstoff, der

zusammen mit dem Sauerstoff in den Blutkreislauf eintritt.

III. Bildung. A. Auf rein chemischem Wege. 1. Aus Stickstoff, Sauerstoff und Wasser. a) Unter dem Einfluss elektrischer Entladungen. — Ein über W. oder wss. KOH befindliches Gemenge von 3 Vol. N und 7 Vol. O (richtiger 2 Vol. auf 5 Vol.) verdichtet sich bei wochenlangem Durchschlagen elektrischer Funken zu HNO3 bzw. KNO3. CAVENDISH (Crells Ann. 1, (1786) 99). — Platindraht in einem Gemenge von N. O und H durch den galvanischen Strom zum Schmelzen erhitzt, erzeugt HNO<sub>3</sub>. Lufthaltiges W. bildet bei der Elektrolyse am negativen Pol NH<sub>3</sub>, am positiven Pol Spuren von HNO<sub>3</sub>. Davy. — Schönbein (J. prakt. Chem. 84, (1861) 193) erklärt die B. der HNO<sub>3</sub>, indem er annimmt, daß zunächst der Sauerstoff in Ozon übergeht, das dieses dann den Stickstoff in Stickstofftetroxyd überführt, welches sich in Ggw. von W. in HNO<sub>3</sub> und NO umsetzt. Gegen die Richtigkeit dieser Annahme sprechen Beobachtungen von Carius (Ber. 3, (1870) 697), welcher zeigte, das Ozon weder bei gewöhnlicher noch bei erhöhter Temperatur auf N einwirkt. Der Induktionsfunkenstrom erzeugt in trockener atmosphärischer Luft schon nach

wenigen Minuten nitrose Dämpfe, noch rascher bei Ggw. von Wasser Böttogr (J. prakt. Chem. 73, (1858) 494; J. B. 1858, 102); Perrot (Compt. rend. 49, (1859) 204; J. B. 1859, 35); H. Buff u. A. W. Hofmann (Ann. 113, (1860) 140). — Nach Meissner ("Ueber den Sauerstoff", Hannover 1863) wird in trockener atmosphärischer Luft sowohl bei Einwirkung von Funken wie von dunklen Entladungen nur Ozon gebildet, in feuchter Luft auch Stiekstoff-Fanken wie von dunkien Entläddingen nur Ozon gebildet, in ledenter Lutt auch ettersyd, das von W. in der genannten Weise zerlegt wird. Elektrisch ozonisierte Luft, durch W. geleitet, erzeugt freie HNO<sub>3</sub>. — Läst man feuchte Luft bei 100° durch einen Berthellor'schen Ozonisator streichen, so bilden sich 0 018 g HNO<sub>3</sub> im Liter Luft. Siehe auch Lawes, Gilbert u. Puoh (Agrikulturchem. Meyer. 1, 1871) 161); de Luca (Ann. Chim. Phys. [3] 46, (1856) 360; J. B. 1855, 318); Clorz (Compt. rend. 41, (1855) 985; J. B. 1855, 318); Kowalsky (Chemikerkongress (Berlin) 1903); Hautefeuille u. Chappuis (Compt. rend. 198 92. 1891–134; ferner unter "Technische Darat der HNO," — Ucher einen Apparat zur Dem ustration siehe R MELLENTIN Z. phys. u. chem. Unterv. 9, 1897–136; J. B. 1897, 437) —

3) Ber lebhaften Verbrennungen und langsamen Oxydationen. — 1) Beim Verbrennen eines Gemenges von überschüssigem H. O und N entsteht NH, NO, TH SAUSSURE — 14 Vol. H and t Vol. N in O verbrannt, erzeugen HNO, BERZZEUG — Bei der Verpuffung eines Gemenges von Luft und Knallgas im Eudiometer BERZELUS — Bet der Verputung eines tremenges von Luft und Knatigas im Ludiometer entsteht stets HNO<sub>1</sub>, wenn man auf 26 bis 64 Vol. brennbares Gas weniger als 100 Vol. Luft anwendet, bei 3 bis 5 Vol. Knaligas auf 1 Vol. Luft bildet sich soviel HNO<sub>2</sub>, daß das Hg zu Kristallen von HgNO<sub>3</sub>, wird BUNEN (Gasometr. Methoden. Braunachweig 1867 Seite 63 Im offenen mit O gefüllten Kolben bei Luitzutritt verbrennender Wasserstoff bildet bald salpetrige S und HNO<sub>3</sub>. Kolbe (Ann. 119, 1861–176; J. B. 1861, 154); A. W. HOFMANN (Br. 3, 1870–363). Ueber die B von HNO<sub>3</sub>, beim Verbrennen von H bei verschiedenen Drucken siehe Bebethellen (Compt. rend. 130, 1900–1662; C.-B. 1900, II, 161).

Rei der Verbrannung von Kublusstoff in Nauerteil mit 30.

verschiedenen Drucken siehe Berthelot Compt. rend 130. 1900 1662; C.-B. 1900, II, 1611
Bei der Verbreunung von Kohlenstoff in Sauerstoff mit 8°, N wird bei konstantem
Volumen bei amorphem Kohlenstoff auf 106 Mol. CO, 1 Mol. HNO, bei Graphit nur ein
Fünftel und bei Diamant nur ein Drittel dieser Menge gebildet. Nebenbei entsteht
auch eine Spur NH<sub>2</sub>. Bei konstantem Druck läßt amorpher Kohlenstoff 1 Mol. HNO,
auf 4000 Mol. CO, und beim Ueberleiten von Luft nur 1 Mol. auf 36000 Mol. CO, entstehen. — Die Verbrennung von Schwefel, liefert neben Spuren NH<sub>3</sub> bei konstantem
Volumen 1 Mol. HNO, auf 500 Mol. SO,; dieser Betrag sinkt, wenn der Druck konstant
gehalten wird und wenn die Verbrennung unter Ueberleiten von Luft stattindet, in geringerem Grade als beim Kohlenstoff. Berthelot Compt. rend. 130, 1900 1345, 1430, 1662;
C.-B. 1900 II 11 1611. — Die Verbrennung von 1 g Mg liefert 0 1 g HNO. Müstz u Ausus C.B. 1900, II 11, 161). — Die Verbrennung von 1 g Mg liefert 0.1 g HNO<sub>2</sub>. Muntz u Aubin. Beim Verbrennen von Fe und von Zn beobachtete Besthelor (Compt. rend. 130, (1900) 1662; Beim Verbrennen von Fe und von Zn beobachtete Bebrublot (Compt. rend. 130, (1900) 1662; C.-B. 1900, II, 161) keine B. von HNO<sub>3</sub>. Beim Brennen von Alkohol, Wachs, Leuchtgas und anderen organischen Verbb. an der Luft beobachtete die B. von HNO<sub>4</sub> als erster Bence Jones (Fhil. Trans. 1851, 2, 399; J. B. 1851, 323). Vgl. Börrger (J. prakt. Chem. 85, (1862) 396; J. B. 1861, 153); A. Figurer (C.-B. 1886, 377). Ueber die B. von HNO<sub>4</sub> beim Brennen der Nernst-Lampe siehe E. Rossi (Gaz. chim. 35, (1905) I. 89; C.-B. 1905, I. 1525).—
L. T. Waight (Chem. N. 38, (1878) 240; J. B. 1875, 221) führt die B. von HNO<sub>4</sub> und von salpetriger S. bei Verbrennungen auf NH<sub>2</sub>-Gehalt der Luft zu A. R. Lerre (Pharm. J. Trans. Bei der langsamen Oxydation von Phasabor, Hilliger A. R. Lerre (Pharm. J. Trans.

Bei der langsamen Oxydation von Phosphor. Heller. A. R. Leeds (Pharm. J. Trans. [3] 11, (1883) 1068; J. B. 1883, 158. Vgl. Schonbein (J. prakt. Chem. 88, (1863) 460; 105, (1868) 206.; Zabelin (Ann. 130, (1864) 54). — Berthelot (Compt. rend. 106, (1889) 543; Ber. 22, (1889) 286 Ref. | beobachtete beim Aufbewahren von Aethyläther B. von HNO<sub>5</sub>

unter dem Einfluß von Licht und Luft.

Hohe Temperatur allein vermag die Vereinigung von Stickstoft und Sauerstoff nicht herbeizuführen. Leitet man ein Gemisch von N und O durch eine glühende Röhre, so entsteht keine Salpeters.; auch nicht, wenn die Röhre Platinschwamm oder Platinschwarz enthält. Beim Ueberleiten von trockenem oder feuchtem N über glübenden Braunstein bildet sich ebenfalls keine HNO<sub>3</sub>. Kulmans (Ann. 29, (1839) 272; 39, (1841) 319). Auch bei 60 Atmosphären Druck bleibt eiu Gemenge von 2 Vol Stickstoff und 5 Vol. Sauerstoff unverbunden. Laroche (Schweigg, J. 1, 123, 172). — Ueber die Arbeiten von Nernst u. A. siehe den Nachtrag

2) Aus NO,  $N_2O_3$ ,  $N_2O_4$  (bzw.  $NO_2$ ). — In Berührung mit W. und genug Sauerstoff gehen diese Verbb. völlig in  $HNO_3$  über; dagegen bildet bei Abwesenheit von W. und von Basen auch überschüssiger Sauerstoff

nur Stickstofftetroxyd. Vgl. dagegen V. Harcourt (Chem. N. 22. (1870) 286, C.-B. 1871, 98) und Chapmann (Ber. 3, (1870) 922). — Aeltere Literaturangaben über die Bildungsweise von HNO<sub>2</sub> aus N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, O und W. siehe bei Troost u. Hautefeutling (Compt. rend. 73. (1871) 378; Bull. Soc. (Parisi [2] 16, (1871) 218; J. B. 1871, 81).

HNO<sub>2</sub> erhält sieh bei Ggw. von Ozon oder H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> einige Zeit unverändert, wird aber allmählich zu HNO<sub>2</sub> oxydiert. Ilosvan de Ilosvan (Bull. Soc. (Parisi [3] 2. (1889) 351; J. B. 1889, 170). Die Oxydation verläuft quantitativ nach HNO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> = HNO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O. E. Riegler (Z. anal. Chem. 36, (1897) 665; J. B. 1897, 558). Auch andere Oxydationsmittel, besonders KMnO<sub>4</sub>, PbO<sub>2</sub>, MnO<sub>2</sub>, HClO<sub>3</sub>, KBrO<sub>3</sub> etc. führen die salpetrige S. in HNO<sub>3</sub> über. Siehe bei "Chem. Eigenschaften der salpetrigen S.", diesen Bd. Seite 269. —

3) Aus Ammoniak. — NH<sub>3</sub> liefert, wenn es mit überschüssigem Sauerstoff durch ein glühendes Rohr geleitet wird, unter Verpuffung HNO2. FOURCROY. Ein Gemenge von NH, und Luft gibt im glübenden Rohr wenig NO und Stickstofftetroxyd. Platinschwamm, den man in das Rohr bringt, wirkt in der Kälte nicht ein, auf 3080 erhitzt, gerät er in Rotglut und erzeugt HNO, und Stickstofftetroxyd, bei sehr starker Hitze nur letzteres. Bei Ueberschuß von NH, entsteht NH, NO. Das beim Erhitzen

von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(O<sub>3</sub> entstehende Gas bildet mit Luft weniger HNO<sub>3</sub> als reines NH<sub>3</sub>; vergastes NH<sub>4</sub>Cl liefert mit Luft Cl, H<sub>2</sub>O und Stickstofftetroxyd. Kullann (Ann. 29, (1839) 272; 39, (1841) 319). Fein verteiltes reduziertes Cu oder Ni, stark glühender Eisendraht wirken auf NH<sub>3</sub>; haltige Luft wie Platin. Schonbein (J. prakt. Chem. 70, (1857) 129). — Ueber die kontinuierliche B. von HNO<sub>3</sub> aus NH<sub>3</sub>; und Luftsauerstoff als Vorlesungsversuch siehe H. Schwarz (Dingl. pol. J. 218, (1875) 219; J. B. 1875, 172).

Der elektrische Funke bewirkt die Verpuffung eines Gemenges von NH<sub>4</sub> mit wenigstens ½ bis höchstens 3 Vol. Sauerstoff, wobei N. Wasser und Nebel von NH<sub>4</sub>NO<sub>4</sub> gebildet werden. Bei NH<sub>5</sub>-Ueberschuß entsteht auch freier Wasserstoff. W. Henry (Phil. Trans. 2, (1809) 429; Gilb. Ann. 36, (1810) 291). Elektrolytisch ozonisierter Sauerstoff bildet mit NH<sub>4</sub>-Gas Nebel von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Baumer (Ann. (Pogg.) 89, (1853) 38; J. B. 1853. 315); Schonbein.

bildet mit NH<sub>2</sub>-Gas Nebel von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>. Baumert (Ann. (Pogg.) 88, (1805) 58; J. B. 1835. 315); Schönbern.

NH<sub>3</sub>-Gas über Braunstein geleitet, der in einem Flintenlauf zum Glühen erhitzt ist, liefert nach Milner (Crell's Ann. 1, (1795) 534) NO; dagegen nach Morveau (Scher. J. 9, 370) und nach Vacquelin (J. polytechn. 2, 174) bei Anwendung eines Porzellanrohres NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Vgl. auch Kuhlmann. — Auch beim Ueberleiten von NH<sub>3</sub> über glühendes Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bildet sich viel NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Liebio (Mag. Pharm. 33, 40). —

Ein Gemenge von KClO<sub>3</sub> mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entwickelt beim Erhitzen sämtlichen Stickstoff als balpetrige S.; Gemenge, welche MnO<sub>2</sub>, Pb<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, PbO<sub>2</sub> oder K<sub>2</sub>Cr<sub>3</sub>O<sub>7</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthalten, entwickeln beim Erhitzen HNO<sub>3</sub>. Kuhlmann (Ann. 29, (1839) 272; 39, (1841) 319). — Leitet man ein Gemisch von O und NH<sub>3</sub> bei 350 bis 550° über Bleisalze der Mangan- Uchermangan- oder Dichromsäure, so entstehen Nitrite und Nitrate oder freie HNO<sub>3</sub>: Mangan-, Ucbermangan- oder Dichromsäure, so entstehen Nitrite und Nitrate oder freie HNO: durch Ueberleiten von feuchter Luft bei Rotglut kann sämtliche HNO<sub>3</sub> in Freiheit gesetzt und das angewandte Bleisalz regeneriert werden. Tresie du Motay (Ber. 4, 1871) 491). — Die Leg. von KMnO<sub>4</sub> gibt beim Schütteln mit wes. NH<sub>3</sub> in Ggw. von Platinmohr im Laufe einiger Standen NH<sub>4</sub>, NO<sub>3</sub> unter Ausscheidung von hydratischem Mangandioxyd. Schönbein (J. prakt. Chem. 75, (1858) 99; J. B. 1858, 56); Wühler (Ann. 130, (1865) 256). Bei Ueberschuß an NH<sub>3</sub> bildet sich in der Kälte KNO<sub>2</sub>, bei Ueberschuß an KMnO<sub>4</sub> in der Siedehitze KNO<sub>3</sub>. Clorz u. Guienet (Compt. rend. 47, (1858) 710; J. B. 1858, 171). Die Oxydation erfolgt zelbst bei Anwendung von konz. wss. NH<sub>3</sub> sehr langsam, rascher bei Ggw. von Ameisensäure. Pran de Saint-Gilles (Ann. Chim. Phys. [3] 35, (1859) 374; J. B. 1858, 584). Mit sehr verd. NH<sub>3</sub>-Leg. scheint Uebermangansäure keine bemerkbare Menge HNO<sub>3</sub> zu bilden. Bolley (J. prakt. Chem. 103, (1868) 489). — Bei der Zers, von NH<sub>4</sub>MnO<sub>4</sub> entsteht Salpetersäure. Christensen (Z. anorg. Chem. 24, (1900) 203).

H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oxydiert wss. NH<sub>3</sub> zuerst zu Nitrit, dann zu Nitrat. Letztere Rk. erfolgt besonders leicht im direkten Sonnenlicht. Llosvay de Llosva (Ber. 28, 1895) 2031; Bull. Soc. Paris [3] 2, (1889, 351; J. B. 1889, 170). Schönbein (J. prakt. Chem. 75, (1858) 99; J. B. 1858, 56). — Beim Digerieren von Kupferspänen mit wss. NH<sub>3</sub> in Ggw. von Luft bildet sich Knpfernitrit-Ammoniak, Schönbein. Tuttle (Ann. 101, (1857) 283). Peligot (Compt. rend. 47, (1858) 1038; 53, (1861) 209; J. B. 1858, 200; 1863, 166. Berthelot u. Pean de St. Gilles (Bull. Soc. (Paris) 5, 491; J. B. 1853, 166). Dagegen entsteht nach Kappel (Arch. Pharm. [3] 20, (1882) 567; J. B. 1882, 240) auch Salpetersäure; die Rk., die in schwächerem Maße auch bei Anwendung von Zn und Fe an Stelle des Cu stattfindet, verläuft in der Kälte sehr langsam, wird aber durch Wärme sehr beschleunigt.

Sämtliches vom Erdboden absorbierte oder aus stickstoffhaltigen organischen Substanzen gebildete NH<sub>3</sub> wird von trockener Luft nur unmerklich, von feucht durch Ueberleiten von feuchter Luft bei Rotglut kann sämtliche HNO, in Freiheit gesetzt

Sämtliches vom Erdboden absorbierte oder aus stickstoffhaltigen organischen Substanzen gebildete NH<sub>3</sub> wird von trockener Luft nur unmerklich, von feuchter sehr schnell zu Nitrat oxydiert. W. Knor (Kreislauf des Stoffes, Leipzig 1868, I. 110). Dabei wirkt der Fe<sub>3</sub>O<sub>3</sub>-Gehalt der Erde; NH<sub>3</sub>-haltiges W. erzeugt mit eisenhaltigem Sande Ferrioxyd-Ammoniak, welches sich zu basischem Ferrinitrat an der Luft oxydiert. F. A. Haabstick (C. B. 1868, 927). S. auch unten bei "Bildung auf physiologischem Wege". — Nach Collart de Martioxy (J. Chim. med. 3, 525) erzeugt Kalkmilch bei sechs Wochen langem Stehen (im Sommer) mit wenig NH<sub>3</sub> in einer lufthaltenden verschlossenen Flasche Ca(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. — Beim Verbrennen von alkohol, NH<sub>3</sub> bildet sich HNO<sub>3</sub>. Bence Jones (Ann. 82, (1852) 368; J. B. 1851, 323).

4) Aus stickstoffhaltigen organischen Substanzen. — Bei der Oxydation vieler stickstoffhaltiger organischer Körper mittels wss. KMnO, wird KNO, gebildet. Cloez u. Guignet (Compt. rend. 47, (1858) 710; J. B. 1858, 171). — Ueber die Bildung in Ggw. von Basen s. unter B. —

B. Auf biologischem Wege. - Ueber den Vorgang der Salpeterbildung im Erdboden wurden auf Grund vieler Forschungen verschiedene Hypothesen aufgestellt, bis man erkannte, daß die sog. "Nitrifikation" ein biologischer Vorgang ist, der in der Tätigkeit geformter Fermente seine Ursache hat. - Schoner (J. B. 1862, 96) nahm an, daß die Salpeterbildung im Boden durch direkte Verbindung des atmosphärischen N mit verdampfendem W. zu NH4NO2

und nachfolgende Oxydation dieses Salzes geschehe. - S. W. Johnson (Americ. J. sci. (Sill.) 12] 47, (1869) 234; J. B. 1869, 1088) erklärt die Salpeterbildung durch Annahme der Oxydation des freien N durch Ozon, welch letzteres bei der Verwesung organischer Substanzen sich bilde. Siehe auch Houzeau (Compt. rend. 68, (1869) 821; Zeitschr. Chemie 1869, 366). — Goppelsnoden (J. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 198; 4, (1871) 139 u. 383) machte auf die Vereinigung von N und O durch Elektrizität aufmerksam und Cartes (Ber. 3, (1870) 697) hielt diese Bildungsweise für die Hauptquelle des Verkommens der Nitrate in der Natur. hielt diese Bildungsweise für die Hauptquelle des Vorkommens der Nitrate in der Natur. — Von manchen wurde die Entstehung von HNO<sub>4</sub> bzw. HNO<sub>2</sub> einem "prädisponierendem Vereinigungsbestreben" der vorhandenen Basen (Kalk, Kali, NH<sub>4</sub> etc.) zugeschrieben. Nach dieser Anschauung wurden die Basen nicht nur als das Mittel, die Säure zu binden, angesehen, sondern auf Grund ihrer großen Affinität zu starken SS. geradezu als die Veranlassung zur B, der Säuren. Siehe die Vers. von Collart der Martigny (J. Chim. med. 3, 525); ferner Graham-Otto (Handb. 5. Aufl. 2, 2. Seite 155). — Haarstick (C.-B. 1868, 927) sah, von ähnlichen Ueberlegungen ausgehend, im Ferrioxydgehalt des Bodens den Salpetererzeuger. — Millo (Compt. rend. 59, (1864) 232; J. B. 1864, 158) fand, daß die organische Substanz erst mit ihrer Umwandlung in Humus die Fähigkeit erlangt, durch "Uebertragung der chemischen Bewegungen" das NH<sub>3</sub> zu oxydieren, während sie vorher der Salpeterbildung nachteilig sei.

der Salpeterbildung nachteilig sei.

Zuerst erkannten TB. Müntz u. A. Schlösing (Compt. rend. 84, (1877) 301; 85, (1877) 1018; J. B. 1877, 227), daß die Nitrifikation die Wirkung geformter organisierter Fermente ist: Durch Erhitzen auf 100° konnten sie die Salpeterbildung gänzlich aufheben, ebenso indem sie die Luft, welche zu dem salpeterbildenden Medium tritt, vorher durch Chloroform streichen ließen. Darauf bestätigte R. Warington (Chem. N. 36, (1877) 263; J. B. 1877, 228) diese Theorie vollkommen. Er fand, daß man die Nitrifikation, nachdem man sie vorher durch antiseptische Gase sistiert hat. durch Einsäen neuer nitrifizierender Keime wieder hervorrufen kann. S. auch F. H. Store (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 15, (1878) 444; Chem. N. 37, (1878) 268). Ferner fand er (J. Chem. Soc. (London) 33, (1878) 44; J. B. 1878, 222), daß die Einwirkung des Lichtes für die Entwicklung der salpeterbildenden Keime schädlich ist. — S. auch Downes u. Blunt (Chem. N. 37, (1878) 19).

ast die Einwirkung des inchtes für die Entwickung der salpeterbildenden Keime schadich ist. — S. auch Downes u. Bluxi (Chem. N. 37, (1878) 19).

Schlösing u. Muntz erhielten später (Compt. rend. 89, (1879) 891, 1074; J. B. 1879, 216) das Ferment in Reinkultur: Es ist stets sehr klein; seine Größe scheint in gewissen Grenzen von der Natur des Nährbodens abhängig zu sein. Seine Vermehrung, die sich wahrscheinlich durch Knospung vollzieht, geht langsam vor sich. Erhitzung auf über 90° verträgt es nicht: bei Sauerstoffentziehung und Austrocknung scheint es zu leiden. Es findet sich in jedem Ackerboden, in Gewässern, besonders reichlich in denen von Kloaken und Kanälen, nicht in der Luft. Porosität des Mediums, auf welchem das Ferment wirkt, ist nicht erforderlich. Lockerung des Erdbodens fördert die Nitrifikation wohl nur insofern, als sie Verteilung des Fermentes bewirkt. — Leber die Wirkung der Jahreszeiten und des Lichtes siehe: P. Denerals (Compt. rend. 116, (1893) 1091; Ber. 26, (1893) 481 Ref.; A. Müntz u. Th. Schlosing (Compt. rend. 84, (1877) 301; J. B. 1877, 227; Compt. rend. 80, (1879) 891 u. 1074); Davy (Chem. N. 40, (1879) 271; J. B. 1879, 220). Warington (Chem. N. 36, (1877) 263; J. Chem. Soc. (London) 35, (1879) 429; J. B. 1877, 228; 1879, 218). — Die Gyw. organischer Stoffe ist förderlich; selbst Chloroform scheint in geringer Menge günstig zu wirken, in größerer Menge tötet es das Ferment. — Der zur Ernährung nötige Kohlenstoff kann auch von dem CO, der Luft geliefert werden. E. Godlewski (Anz. d. Akad. d. Wissensch. (Krakan) 1892, 408; Ber. 26, (1893) 527 Ref.). — Die größte Tiefe (unter der Oberfläche), in welcher das Ferment im Boden vorkommt, fand Schlösing u. Muntz zu 15 cm; Wahington (Chem. N. 54, (1886) 228; Ber. 20, (1887) 44 Ref.) dagegen fand das Ferment in Tiefen von 90 cm noch regelmäßig, auch bei 1.5 bis 1.8 m Tiefe noch in der Hälfte der untersuchten Bodenproben.

fand das Ferment in Tiefen von 90 cm noch regelmäßig, auch bei 1.5 bis 1.8 m Tiefe noch in der Hälfte der untersuchten Bodenproben.

Warington (Chem. N. 44, (1881) 217; J. B. 1881, 1149) beobachtete, daß bei der Nitrifikation manchmal Nitrite, manchmal Nitrate entstehen, und schrieb diese Tatsache einer Umwandlung des Fermentes selbst zu. — P. F. Frankland u. G. C. Frankland (Chem. N. 61, (1890) 135; Ber. 23, (1890) 594 Ref.) züchteten aus Gurtenerde ein spezifisches Ferment ("Bacillococcus"), das aus NH<sub>3</sub> eine Säure, nach Warington HNO<sub>2</sub>, zu bilden vermag. Müstz (Compt. rend. 112, (1891) 1142; Ber. 24, (1891) 576 Ref.) glaubte daraufhin, die B. der Nitrate geschehe in der Natur durch Onydation der biologisch entstandenen Nitrite durch den gleichzeitigen Einfluß von CO<sub>2</sub> und Sauerstoff. Winogradsky (Compt. rend. 113, (1891) 89; Ber. 24, (1891) 787 Ref.) isolierte iedoch Mikroorganismen (kleine Stülchen), welche von 89; Ber. 24, (1891) 787 Ref.) isolierte jedoch Mikroorganismen (kleine Stähchen), welche von den nitritbildenden Fermenten durchaus verschieden waren und welche die Ueberführung der Nitrite in Nitrate bewirkten. S. auch Warington (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 484; Ber. 24, (1891, 862 Ref.).

Nach der Auffassung vollzieht sich also die B. der HNO, im Boden in zwei Stufen: zuerst entsteht unter dem Einfluß gewisser Mikroben aus NH. salpetrige Säure; dann werden die Nitrite durch eine andere Mikrobenart in Nitrate übergeführt.

Die Nitrifikation der stickstoffhaltigen organischen Substanzen ist nach J. Leone u. O. Magnanni (Atti Accad. dei Lincei (Roma) Rend. 1891. I. 425; Ber. 24. (1891) 674 Ref.) mit einem Stickstoffverlust von 17 bis 19% verbunden, welcher nach E. Godlewski (Anz. d. Akad. d. Wissensch. (Krakau) 1892, 408; Ber. 26. (1893) 527 Ref.) durch Entweichen

von elementarem N verursacht wird. —
Ueber die Wirkung basischer Zusätze zu humnsreichen Böden: J. Dumond u.
J. Crochetelle (Compt. rend. 117, (1893) 170; 118, (1894) 604; 119, (1894) 93; Ber. 27, (1894) 24 Ref., 272 Ref., 671 Ref.).

Auch in den Pflanzen wird Salpeters. aus stickstoffhaltigen organischen Verbb. (z. B.

Alkaloiden) gebildet. Berthelot (Compt. rend. 98, (1884) 1506; Ber. 17, (1884) 363 Ref.; Compt. rend. 110, (1890) 109; Ber. 23, (1890) 158 Ref.; Berthelot u. André (Compt. rend. 99, (1884) 355, 403, 428; Ber. 17, (1884) 447 Ref.; Compt. rend. 99, (1884) 493, 550, 591, 683; Ber. 17, (1884) 540 Ref., 591 Ref.). — Die lebenden Pflanzen halten die in ihnen vorhandenen Nitrate mit großer Hartnickigkeit feat, so daß man diese Verbb. nicht ohne weiteres herauslösen kann. Tötung des Protoplasmas (z. B. durch Chloroformdampf) nimmt den Pflanzen diese Eigenschaft. Demoussy (Compt. rend. 118, (1894) 79; Ber. 27, (1894) 141 Ref.).

Eine zusammenfassende Darstellung der Forschungsergebnisse bezüglich der Nitri-fikation siehe bei L. Spiecei. ("Der Stickstoff u. seine wicht. Verbb." Braunschweig 1908,

Seite 189 f.)

IV. Darstellung. a) Im Laboratorium. 1) Aus Kaliumnitrat. — Man destilliert aus einer Glasretorte 100 T. KNO<sub>3</sub> (1 Mol.) mit 97 T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (1 Mol.) bis der Rückstand ruhig fließt. Der Retortenhals muß weit in die lose angelegte, abgekühlte Vorlage hineinreichen. Der Retorteninhalt ist während der Dest. breiartig und zeigt nur anfangs Neigung zum Uebersteigen. Die Temperatur hält sich konstant auf 130° und steigt erst gegen Ende der Dest.; dann wird dieselbe abgebrochen. — Nach Mitschenlich (Ann. (Pogg.) 18, (1830) 12; Berzel. J. B. 11, 70) geht die HNO<sub>3</sub> (D<sup>12.5</sup>. 1.522) bei 120 bis 125° über. Je nach der Größe der Retorte, die von der Beschickung nur zur Hälfte gefüllt sein darf, erhitzt man über direktem oder indirektem Feuer. Die Verwendung von mehr als 1 Mol. H.SO, auf 1 Mol. KNO, erleichtert die Entwicklung der HNO, nicht, Verdünnung mit W. erschwert sie. Bei Anwendung von rauchender H, SO, zerfällt ein Teil der HNO, unter B. von Stickstofftetroxyd. Nimmt man weniger als 1 Mol. H.SO<sub>4</sub> auf 1 Mol. KNO<sub>3</sub>, so verläuft die Rk. zunächst wie oben nach: H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + KNO<sub>5</sub> = HNO<sub>5</sub> + KHSO<sub>4</sub>. Das so gebildete KHSO<sub>4</sub> wirkt weiter ein nach: KHSO<sub>4</sub> + KNO<sub>5</sub> = HNO<sub>5</sub> + K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, jedoch erst bei einer Temperatur, bei welcher bereits ein beträchtlicher Teil der HNO<sub>5</sub> sich unter B. von NO<sub>2</sub> (bzw. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>), O und W. zersetzt. Das bei der Dest. zurückbleibende KHSO<sub>4</sub> gießt man nach Beendigung des Prozesses aus, da es sich beim Erstarren ausgehnt und gewöhnlich die Returte ausgenot. ausdehnt und gewöhnlich die Retorte sprengt

Der verwendete Salpeter muß rein (besonders halogenfrei) sein. Er wird grob gepulvert und getrocknet. Ist er nicht ganz frei von Chloriden, so verwendet man zuerst eine kleine Vorlage und ersetzt diese erst dann durch eine große, sobald ein chlorfreies Prod. übergeht. In der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthaltenes As<sub>3</sub>O<sub>3</sub> bleibt im Rückstand, ohne die HNO<sub>2</sub> zu verunreinigen. Man erhält etwas mehr als die berechnete Menge HNO<sub>3</sub> (62.3 Tl. aus 100 Tl. KNO<sub>3</sub>), nach HESS (Ann. (Pogg.) 53, (1841) 537), weil nur anfangs Salpetersäurehydrat, später wasserhaltige S. übergeht, da das entstandene Bisulfat zum Teil Wasser abgibt und zu K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> wird. So erhielt Buchholz (Taschenb. 1819, 201) 65.6 Tl., Geight (N. Tr. 3, 1, 456) 68.75 Tl., R. Phillips (Kastn. Arch. 13, 198) 65.9 T., letzterer von D.: 1.5035.—

2. Aus Natriumnitrat. — Man destilliert 100 T. NaNO<sub>a</sub> (2 Mol.) mit 58 T.  $H_2SO_4$  (1 Mol.). Da die Rk.  $2NaNO_3 + H_2SO_4 = 2HNO_3 + Na_2SO_4$ bei genügend niedriger Temperatur vor sich geht, ist es nicht nötig, wie bei der Darst. aus KNO<sub>3</sub>, die gleiche molekulare Menge (2 Aequivalente) H.SO, zu nehmen. Die erhaltene S. ist blabgelb. GRAHAM (Lehrb. 2, 69). Die Masse schäumt jedoch, wenn man nicht gleich anfangs zusammen mit der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> fertige Salpeters. in die Retorte gießt. — Bei Anwendung gleicher Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und NaNO<sub>3</sub> wird durch Zusatz von W. (<sup>1</sup>/<sub>4</sub> des Volumens der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) das Uebersteigen und die B. von Stickoxyden vermieden. Wittstein Repert. d. Pharm. 64, 289).

Da NaNO, wegen seiner Leichtlöslichkeit weit schwerer von Verunreinigungen zu befreien ist als KNO, wird zur Darst, reiner, hochprozentiger HNO, im Laboratorium ge-

wöhnlich das Kaliumsalz benützt.

b) In der Technik. 1) Aus Alkalinitrat. a) Mit Schwefelsäure. — Als technisches Ausgangsmaterial kommt fast nur der Chilisalpeter in Betracht. Die Verwendung von 1 Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (2 Aequivalent) auf 1 Mol. NaNO<sub>3</sub> bietet den Vorteil, daß die HNO<sub>4</sub> sich schon bei mäßiger Hitze vollkommen abdestillieren läßt und der Rückstand wegen seiner Leichtflüssigkeit ohne Schwierigkeit aus dem Destillationsgefäb entfernt werden kann. Der Chilisalpeter wird von den Verunreinigungen (Chloriden, Perchlorat, Perjodat etc.) vor der Verarbeitung nicht gereinigt, da die Entfernung der Halogene leichter während oder nach der Dest. geschieht. Soll höchst konzentrierte S. entstehen, so entfernt man den 1 bis 3 % betragenden Wassergehalt des NaNOs vor der Destillation durch Erhitzen auf eisernen Platten oder durch Schmelzen in gußeisernen Kesseln. Die H. SO. kommt gewöhnlich 66- oder 60-grädig zur Verwendung. Die H.SO, von 66° Bé. veranlaßt mehr als die andere ein lästiges Schäumen während der Destillation.

Als Destilliergefäße dienen geschlossene Zylinder oder Kessel aus Gußeisen; beide Formen sind gleich rationell. O. GUTTMANN ("Die Industrie der Explosivstoffe", Braunschweig 1895, Seite 115); G. Lunge (Handb. der Sodaindustrie. 2. Aufl... Braunschweig 1893, I. 77). Um die Zerstörung der Zylinderwände durch verflüssigte Säuredämpfe zu vermeiden, sind die oberen Wandungen der Destillationsgestiße manchmal mit säurefesten Steinen bekleidet. Die Stirnwände bestehen aus Sandsteinplatten. Die Verdichtung der Sauredampfe im Destillationsgefüß wird vollständig vermieden bei Anwendung von sog. "Blasenapparaten", d. h. blasenförmiger Kessel, welche so über der Feuerung eingemauert sind, daß sie überall von den Feuergasen umspült und erhitzt werden. — Die Menge der Beschickung schwankt je nach der Größe der Anlage zwischen 100 und 750 (u. mehr) kg NaNO<sub>n</sub>. — Ueber eine Konstruktion des Destillergeßes, welche kontinuierlichen Betrieb erlaubt, siehe PERNTICE (D. R.-P. 79645; J. B. 1895, 569).

Die ülteren Kondensationssysteme dienten nur der Aufgabe, als Kühlapparate die Verdichtung der abdestillierenden Dämpfe möglichst vollkommen zu erreichen. Die neueren Apparate bezwecken dagegen gleichzeitig die Entfernung der bei der Destillation entstehenden Nebenprodd. NO<sub>2</sub> (bzw. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>), Cl. NOCl. J etc., welche alle in kalter HNO<sub>3</sub> Il. sind. Cl und NOCl treten besonders bei Beginn der Dest. auf; enthält der verwendete Chilisalpeter NaClO<sub>4</sub>, so treten nach Häusermann (Chem. Ztg. 18, (1894) 1206) auch am Schlusse der

Destillation noch flüchtige Chlorverbb. auf.

Pür die Konstruktion des Kondensationsapparates nach Guttmann-Rohrmann ist wesentlich, daß bei diesem System die verflüssigte S. möglichst schnell außer Berührung mit den anderen genannten gasförmigen Prodd, gebracht wird. Die Temperatur der zur Kondensation dienenden Tonschlangen wird außerdem so hoch gehalten, daß die S. bei 60 bis 80° in das Sammelgefäß fließt. Siehe darüber O. Guttmann (Z. anorg. Chem. 1800, 507, 700; 1891, 238; 1893, 37; ferner "die Industrie der Explosivatoffe" Braunschweig 1895, Seite 137; Chem. Ztg. 19, (1895) 171); R. Nahnsen (Chem. Ztg. 1800, 1504); H. Andersch (Z. angew. Chem. 1800, 619); O. Guttmann u. L. Rohrmann (Z. angew. Chem. 1892, 552; D. R.-P. 63799); C. H. Volney (J. Soc. Chem. Ind. 20, (1901) 544); Franche (Chem. Ztg. 1898, 259).

Nach Dieteren u. Rohrmann (D. R.-P. 85240) werden die gasförmigen Vernnfeinigungen während der Dest. dadurch fortgeführt, daß in das Gemisch von NaNOa und Hasto, bis zur Beendigung des Prozesses ein inertes Gas (Luft, CO., N. etc.) eingeblasen

und H.SO, bis zur Beendigung des Prozesses ein inertes (3as Luft, (\*O<sub>2</sub>, N etc.) eingeblasen wird und daß der Kühlapparat die rasche Entfernung der mit den Verunreinigungen be-

ladenen Gase ermöglicht.

Von F. Valentiner (Z. angew. Chem. 1892, 526; Ber. 25, (1892) 878; D. R.-P. 63 207) stammt eine sehr eingebürgerte Darstellungsmethode, bei welcher zur Vermeidung der bei hoher Destillationstemperatur eintretenden teilweisen Zers, der HNO3 der ganze Prozeß in einem Vakuum von ca. 500 mm Hg ausgeführt wird. Vorteile des Verfahrens sind: Reinheit der erhaltenen HNOa und nahezu theoretische Ausbeute. Siehe auch Valen-TINER U. SCHWARZ (D. R.-P. 144633); P. E. HALLWELL (Chem.-Ztg. 19, (1895) 118, 171; J. B. 1895, 567); K. Francke (Chem.-Ztg. 21, (1897) 488, 511; Z. angew, Chem. 1899, 269, 799; J. B. 1899, 470); Bergmann (Z. angew, Chem. 1899, 1003); C. H. Volney (J. Soc. Chem. Ind. 20, (1901) 544); ferner:

.Salpetersäure-Betriebsresultate nach System Dr. Valentiner", Verlag d. Firma "VALENTINER u. SCHWARZ". - Ueber eine andere Apparatur, bei welcher ebenfalls die Dest. im luftverdünnten Raume ausgeführt wird, siehe: C. Dreyfus Engl.

Pat. 13826 (1895)).

Skoglund (D. R.-P. 104357) läßt zur Darst, reiner 8. die zu kondensierenden Dämpse nach dem Gegenstromprinzip mit bereits kondensierter und abwärtstließender 8. in Berührung kommen. Die Fl. soll dabei genügend erwärmt werden, so daß aus ihr die gasförmigen Verunreinigungen entweichen. — Niederpuhl (D. R.-P. 155095) erzielt möglichstreine HNO<sub>3</sub>, indem er die Kondensierung bei tunlich höchster Temperatur bewirkt und durch einen Zugerzeuger die Stickoxyde rasch entsernt.

| Teber andere Systeme und Apparaturen siehe: Kupperschlägeb (Bull. Soc. (Paris) [2] | 44 (1885) 353; J. B. 1885, 2062; H. A. Frasch (D. R.-P. 82573; J. B. 1895, 570); Hart (J. Americ. Chem. Soc. 17, (1895) 576; J. B. 1895, 569); G. Glock (D. R.-P. 110254; C.-B. 1900, H. 228); Rhenania (D. R.-P. 106962); O. Guttmann (Z. angew. Chem. 14, 413; C.-B.

1901. I. 1182).

Vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch Vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase noch vor ihrem Austritt ins Freie läßt man die im Apparat nicht kondensierten Gase nicht was die im Apparat nicht kondensierten Gase nicht kondens durch Absorptionstürme verschiedener Konstruktion streichen. Durch diese Apparate zieht ein Luftstrom herabrieselndem W. entgegen und regeneriert mit Hilfe des W. die anderfalls entweichenden nitrosen Dämpfe zu HNO<sub>5</sub>.

β) Auf anderem Wege. — An Stelle der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> empfahlen zur Zers. des Salpeters: MgSO<sub>4</sub>, Ramon de Luna (Ann. 96, (1855) 104); Aluminium-hydroxyd, Wagner (Dingl. pol. J. 183, (1867) 76), H. M. Baker; die aus Wasserglas abgeschiedene Kieselsäure, R. Wagner (Techn. J. B. 11, 250), F. KUHLMANN jun. (Compt. rend. 55, (1862) 246; J. B. 1862, 660); Mn(1), geringwertigen Braunstein, verschiedene Chloride und Sulfate, KUHLMANN.

GARROWAY (D. R.-P. 79699; J. B. 1895, 723) behandelt ein Gemisch von Alkalinitrat mit dem Oxyd einer alkalischen Erde (CaO usw.) bei Rotglut mit überhitztem Wasserdampf. Das unter Entw. von HNOa sich bildende Gemisch von Alkali- und Erdalkalihydroxyd wird ausgelaugt, der Rückstand durch Glühen für die nächste Operation regeneriert. — J. D. Dar-LING U. H. CL. FORREST (D. R.-P. 83097; J. B. 1895, 717) gewinnen durch Elektrolyse von geschmolzenem Alkalinitrat einerseits Alkalimetall, andererseits Stickstofftetroxyd und Sauerstoff. Letztere Gase werden durch W. geleitet und liefern HNO<sub>3</sub>. — G. Lunge u. M. Lyte Ber. 27, (1894) 681) lassen über ein erhitztes inniges Gemenge von Alkalinitrat und überschüssigem Fe $_{\circ}$ O $_{3}$  ein Gemisch von erhitzter Luft und von Wasserdampf streichen. Es entstehen Alkaliferrit, welches durch Erhitzen mit W. in Alkalihydroxyd und Fe<sub>3</sub>O<sub>3</sub> zerlegt wird, und Stickoxyde, die durch O und W. in HNO<sub>3</sub> übergeführt werden. S. auch Vogel (Eng. and Min. Journ. 69, 408). — Eine Zusammenstellung der verschiedenen Methoden siehe bei O. Guttmann (J. Soc. Chem. Ind. 12, 203; C.-B. [4] 5, I. 904).

2. Aus Luftstickstoff. - CAVENDISH (Thorpe, "Essays in Historical Chemistry", 8. 83) beobachtete als erster, daß eich der Gesamtstickstoff einer Luftmenge verbrennen läßt, wenn man die nötige Menge O zugibt und entsprechend lange Zeit elektrische Funken durch das Gasgemisch schlagen läßt. S. auch Prikster (Philos. Trans. 78, 473). -Erst in neuerer Zeit wurden auf Grund dieser Oxydierbarkeit Verss. an-Left in neuerer Zeit wurden auf Grund dieser Oxydierbarkeit verss. angestellt. aus Luftstickstoff, O und W. technisch HNO<sub>3</sub> zu gewinnen. Ueber Verss, im kleinen siehe Lord Rayleigh (J. Chem. Soc. (London) 71, (1897) 181); Muthmann u. Hofer (Ber. 36, (1903) 438); C. W. Volney (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 780; C.-B. 1903, H. 532); E. Rossi (Gaz. chim. 35, (1905) I. 89; C.-B. 1905. I. 1525). — Bradley u. Love Joyo gründeten an Miagara-Chillic Aller and Chillian Company. fall die Atmospheric Products Co., welche die Fabrikation von HNO3 aus Luftstickstoff im großen betrieb. Der verwendete Apparat bestand aus rotierenden Trommeln, welche mit vielen Platinelektroden besetzt waren, bei deren entgegengesetzter Bewegung unter Anwendung eines Gleichstromes von 10000 Volt Spannung sich andauernd Funkenstrecken bildeten und wieder abgerissen wurden (Engl. Pat. 8230 (1901); Americ. Pat. 709867 und 709869; Oesterr. Pat. 12300; Schweiz. Pat. 24298). Das Unternehmen kam wegen schlechter Bentabilität wieder zum Stillstand. Siehe auch Ch. Brandt (Revue générale de Chimie pure et appl. 6, (1903) 517; J. B. 1904, I. 550). — Ebensowenig Erfolg erzielten Kowalaki a. Moscowa, die in einer größeren Versuchsanlage mit Strömen bis zu 50000 Volt Spannung arteiteten Americ. Pat. 754 147 1904 . - Dagegen scheint ein Verfahren von C. BIRKELAND U. S. EYDE (Americ, Pat. 772 862 und 775 123 (1904); Norweg. Pat. 13280, 13240 (1903) und zahlreiche anderei, das in Vasmoen bei Arendal und in Notodden im Hitterdal Norwegen ausgeführt wird, rationell zu sein. Es gründet sich darauf, daß der Flammenbogen eines mäßig hoch gespannten Wechselstromes die Form einer Scheibe annimmt, wenn man ihn sich in einem magnetischen Feld bilden laßt, und daß gerade diese vom magnetischen Feld zerpeitschten Flammen besonders starke Oxydation des Luftstickstoffs verursachen. Die in Betrieb befindlichen Oefen haben Flammenscheiben von reichlich 2 m Durchmesser; ihr normaler Energieverbrauch ist ca. 500 Kilowatt: die angewendete Spannung beträgt 5000 Volt. Die dem Ofen entströmende Luft ist ein Gemisch von unverbrauchtem O und N mit kaum 2", NO. Die heißen Gase werden zuerst abgekühlt, gelangen dann in Oxydationsräume, große mit säurefesten Steinen ausgekleidete Türme, die nur den Zweck haben, den Lauf der Gase so zu verlangsamen, daß das abgekühlte NO Zeit hat, sich zu Stickstofftetroxyd zu oxydieren. Schließlich werden die Gase in geeigneten Absorptionsräumen (aus Granitplatten) mit W. in Berührung gebracht, wobei sich HNO2 bildet. Näheres darüber siehe O. N. WITT (Chem. Ind. 28, (1905) 701). - Vgl. ferner den Nachtrag.

V. Reinigung und Konzentration. - Während die nach den modernen Verfahren (GUTTMANN-ROHRMANN; VALENTINER USW.) erhaltene HNOa ohne weiteres so rein ist, daß wenigstens zur Verwendung für technische Zwecke ein nachträgliches Reinigen nicht nötig ist, enthält die bei Anwendung der älteren Kühlsysteme gewonnene Rohsäure beträchtliche Verunreinigungen, nämlich N.O. N.O. (überwiegend), Cl. NOCl: ev. auch Jods. oder Chlorjod. Stein (Polyt. Centr. 1858, 145; J. B. 1858, 594); manchmal SeO., H. N. Warnen (Chem. N. 61, (1890) 100: J. B. 1890, 2373); Schwefelsäure. — Zur Reinigung im Laboratorium destilliert man mit oder ohne Zusatz von etwas KNO<sub>3</sub> und wechselt die Vorlage, sobald chlorfreie S. übergeht. Barrswitt. J. Pharm. [3] 7, 122; Berzel. J. B. 26, 71). — In der Technik werden die gastörmigen Verunreinigungen ohne Schwierigkeit entfernt, indem man die Rohsäure auf 60 bis 80° erwärmt und mit Luft oder einem anderen indifferenten Gase behandelt. (Bleichen der Salpeters, Raffinieren). Fällt man, wie es vor längerer Zeit vielfach geschah, vor dem Rektitizieren das Cl mit AgNO<sub>3</sub>, so muß die S. mäßig verd. sein und vom gefällten AgCl klar abgegossen werden, da in die Retorte gelangendes AgCl bei der Dest. der S. teilweis zers, wird. Siehe Wackenroder (Arch. Pharm. [2] 41, 161; 50, 23; 71, 279; Mohr (Arch. Pharm. 49, 25; 50, 19); Wittzetma (Repert. d. Pharm. [3] 1, 44:; Ohlert (Arch. Pharm. [2] 71, 264).

R. Hirson (Ber. 22, 1889) 152) reinigt die S. von den flüchtigen Verunreinigungen in einem kontinuierlich wirkenden Apparat. Er läßt in eine durch heißes W. auf 80° erwärmte Tonschlange von oben die Rohsäure einfließen, bläst gleichzeitig von unten Luft ein und reguliert Zulauf und Luftstrom so, daß die S. mit 60° abläuft. — A. Erck (Ber. 22, (1893) 304 Ref.: D. R.-P. 46724) setzt zu halogenhaltiger HNO<sub>3</sub> organische Substanzen, welche leichtflüchtige Halogenverbb. geben (Methyl- oder Aethylalkohol) und vertreibt letztere durch gelindes Erwärmen. H. N. WARREN (Chem. N. 61, (1890) 100: J. B. 1890, 2373); Schwefelsäure. -

letztere durch gelindes Erwarmen.

Nach Millon (J. prakt. Chem. 29, (1843) 349) destilliert man, um die chlorfreie 8 von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> zu befreien, wiederholt bei Lichtabschluß im Kohlendioxydstrom, oder 8. von weniger als 1.48 spez. Gew. über \(\bar{\chi}\_{100}\) K<sub>2</sub>O<sub>7</sub>. — Pelovze (Ann. Chim. Phys. 77, (1811) 51) digeriert mit PbO<sub>2</sub>. Nach Otto (Graham-Otto's Lehrb. d. Chem. 5. Aufl. 2, II. 163) erzielt man aber weder mit diesem noch mit BaO<sub>2</sub> guten Erfolg.

F. W. KÜSTER u. S. MÜNCH (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 350) gewannen

absolute HNO3 durch Ausfrierenlassen. Ein zylindrisches Gefäß hatte in den beiden Stirnflächen in der Achse je einen Tubus, welcher am unteren Ende durch ein Glasventil geschlossen war. Dieses konnte mit Hilfe einer Glasföhre, welche durch den entgegengesetzten Tubus ragte, in Tätigkeit gebracht werden Durch einen dritten oben befindlichen Tubus war ein Rührer geführt. Geeignet angebrachte Röhren mit F2O3 schlossen die Luftfeuchtigkeit aus. Die Wärmeentziehung wurde mit A., der durch festes CO. ge-kuhlt war, so betätigt, daß die Temperatur stets nur wenig unter — 41.3° sank, wodurch

verhindert werden sollte, daß die Mutterlauge ebenfalls erstarrte. Trotz aller Vorsichtsmaßregeln gelang es nicht, eine S. herzustellen, die stürker als 99.4 (+0.1)% ig war. Die kristallisierte S. erschien schneeweiß, aber die Schmelze schon bei -41° gelblich. Es zerfällt demnach die absolute kristallisierte S. schon teilweise beim Schmelzen. - Man mischt 99.1% ige HNO, mit der berechneten Menge N.O, und erhält vollkommen wasserfreies Hydrat ( $100^{0}_{0}$  HNO<sub>3</sub>). J. Giersbach u. A. Kessler (Z. physik. Chem. 2, (1888) 676; Ber. 22, (1889) 23).

Sehr hoch konzentrierte S. erhält man, wenn man hochkonzentrierte nach Millon mit dem gleichen Vol. konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, nach Pelouze (Ann. Chim. Phys. 77, 51) mit dem fünffachen Vol. dieser S. destilliert. S. auch R. Weber (J. prakt. Chem. [2] 6, (1872) 342; Ann. (Pogg.) 147, (1872) 113); J. Giersbach u. A. Kesser (J. physik. Chem. 2, (1888) 676; Ber. 22, (1889) 23). Säure von D 1.3032, mit der vierfachen Menge H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> destilliert, gibt eine Säure von D 1.499; diese wieder mit vier T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> destilliert, eine S. von D 1.51 bei 18° (94% HNO<sub>3</sub>). GAY-LUSSAC. — Säure von D 1.41 mit zwei T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> destilliert, liefert Säure von D 1.5254 (98% HNO<sub>3</sub>). TÜNNERMANN (Kastn. Arch. 19, 344). - Mehrmaliges Destillieren mit H. SO. liefert eine S. von D 1.52, bei 86 bis 88° siedend, aber durch die Erhitzung bei der Dest. teilweise zersetzt. Pelouze (Ann. Chim. Phys. 77, 51; Bersel. J. B. 22, 53). Säure von D 1.55 läßt beim Destillieren zuerst eine S. von D 1.62

(stickstofftetroxydhaltig) übergehen, dann von D 1.53; der Rückstand zeigt D 1.49. Proust. — Saure von D 1.522 gibt bei teilweisem Destillieren gelbrote Dämpfe, ein Destillat von D 1.54 und einen Rückstand von D 1.521. MITSCHERLICH. — HNO3, welche durch warme Luft von N.O4 befreit und dadurch entfärbt ist, von D 1.503, zeigt Kp. von 88° bis 121° steigend und hinterläßt bei letzterer Temperatur einen Rückstand mit 77.1 % HNO3. Der zwischen 88 und 93° siedende Teil ist stark rot gefärbt; entfärbt besitzt diese Säure D 16-5 1.516, Kp. = 84.4 bis 86.7°. Nochmals destilliert, läßt sie anfangs S. von D 16-3 1.517 (nach der Entfärbung), Kp. = 84.4°, über-

gehen. SMITH (Pharm. Centralbl. 19, 203).

Beim Destillieren einer S. von D < 1.40 geht zuerst eine schwächere S. über, bis der nun unverändert destillierbare Rückstand D 1.42, Dalton (Ann. Phil. 9, 186; 10, 38 und 83; Gilb. Ann. 58, (1818) 79); 1.415, TÜNNERMANN (Kastn. Arch. 19, 344); 1.405, Millon (J. prakt. Chem. 29, (1843) 349); 1.40, MITSCHERLICH; 1.412, SMITH (Pharm. Centralbl. 19, 203) erhalten hat. Dieser Rückstand siedet bei 120°, Dalton; bei 120 bis 121°, MITSCHERLICH; bei 125 bis 128°, MILLON; bei 121°, SMITH; bei 120.5° KONOWALOW (Ann.

(Wied.) 14, 34).

Unter gewöhnlichem Luftdruck wird durch hinreichend lange fortgesetztes Kochen von HNO<sub>3</sub> jeder beliebigen, zwischen 70 und  $65^{\circ}_{\circ}$  liegenden Konzentration endlich ein Rückstand von konstanter Zus. erhalten, welcher  $68^{\circ}_{\circ}$  HNO<sub>3</sub> enthält; Kp<sub>785</sub>. = 120.5°, D<sup>15.5</sup> 1.414. Wird die Dest. bei 70 mm Druck vorgenommen, so enthält der Rückstand 66.7% HNO3 und siedet unter diesem Druck bei 65 bis 70°; bei 150 mm Druck ist der Gehalt 67.6%, bei 1220 mm 68.6%, also um 0.6% höher als bei gewöhnlichem Luftdruck. - Verdampst man mittels Durchleiten von trockener Luft  $\frac{1}{3}$ ,  $\frac{1}{2}$  oder  $\frac{3}{4}$  der S., so zeigt der Rückstand eine von der Temperatur abhängige, vom Gehalt der angewandten S. unabhängige Zus. und enthält bei 13° 64, bei 60° 64.5, bei 100° 66.2% HNO<sub>2</sub>. Roscoe (Ann. 116, (1860) 203). — Lunge u. Rey (Z. angew. Chem. 1891, 165) erhielten, indem sie gebleichte S. von 98.7% HNO<sub>3</sub> mit dem doppelten Vol. konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mischten und aus einer Retorte bei 20 mm Druck destillierten, eine bei 35° übergehende, farblose S. von 99.7% HNO<sub>3</sub>.

VI. Physicalsche Evenschaften. A. Der hichstlonzentrierten Salpetersünge / Salpeters. Rydent\*. — Wasserhelle, bei Gehalt an Stickstofftetroxyd gelbliche Fl. For die hichst konzentrierte HNO<sub>2</sub>, die erhalten werden kann, ist 10<sup>20</sup> 1.54. Mittenberlich: D<sup>15</sup> 1.55, Million: D<sup>15</sup> 1.52. Pelouze: D\* 1.559, Kulle Ann. Chim. Phys. 4 10, 1867, 140; D\* 1.54212, D<sup>14-2</sup> 1.52234, D<sup>24-2</sup> 1.50344. Velley il Manley Proc. R. S. 62, 1898–223. C.-B. 1898, I. 4284 — Erstarrt nach Berthelot Ann. Chim. Phys. 5 14, 1878–441; J. B. 1878, 35) bei —47°, nach Dalton zu einer butterartigen Masse erst bei —54°, — Kp. = 86°, Mitscherlich: Konowalow Ann. Wied., 14, 1883; 34; J. B. 1883, 60; — Kp<sub>20</sub>, einer farblosen S. von 99.70°, HNO, = 35°, Lunge u. Rey Z. angeu. Chem. 1891, 165). DD. der mit trockener Luft vermischten gasförmigen HNO<sub>3</sub>: bei 40.5° — 2.373, bei 68.5° = 2.258, Playpair u. Wasklyn J. Chem. Soc. (London: 15, 1862, 142; J. B. 1861, 22).

Die konz. HNO<sub>3</sub> raucht an der Luft und zieht fast ebenso begierig wie die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Wasser an. Säure von D 1.526 erhitzt sich mit Schnee.

Bildungswarme nach Thouses (Ber. 12, 1879) 2062:

Aeltere Literatur: Thomses (Ber. 5, (1872) 181); Berthelot (Compt. vend. 78, (1874) 162, J. B. 1874, 113; Ann. Chim. Phys. [5] 9, (1876) 161; J. B. 1876, 39). — Lösungewärme: Beim Verdünnen von 1 Mol. HNO<sub>2</sub> mit 200 Mol. H<sub>2</sub>O = 7150. Beim Verdünnen von

```
\frac{\text{HNO}_2}{\text{HNO}_1} + 0.5 \, \text{H}_2\text{O} mit viel Wasser: + 5150 Kal. \frac{\text{HNO}_1}{\text{HNO}_1} + 1.0 \, \text{H}_2\text{O} m = + 3840 m
HNO,
                1.5 H,O
                                                                   3020
HNO,
                2.0 H<sub>3</sub>()
                                                                   2320
HNO3
                3.0 H<sub>2</sub>()
                                                                   1420
                                                                               7
HNO, +
                4.0 H,0
                                                                     790
HNO,
                5.0 H,O
                                                                     420
                                        75
HNO,
                  6 H<sub>2</sub>O
7 H<sub>2</sub>O
                                                                     200
                                        77
                                                   77
                                                                               73
HNO,
                                                                       60
                                       75
                                                    =
                7.5 H<sub>2</sub>()
8 H<sub>2</sub>()
HNO,
HNO:
                                                                      40
                                                   8
HNO.
                 10 H,O
                                                                      90
                                                    175
HNO,
                 15 H<sub>2</sub>()
                                                                     240
HNO:
                 20 H<sub>2</sub>O
                                                                     180
                                                                               79
HNO,
                 40 H,()
                                                                      90
HNO, 100 H,0
                                                                      20
```

Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 769; J. B. 1874, 80; Bull. Soc. (Paris) [2] 22, (1874) 536). — Thomsen (Ber. 6, (1873) 697; 7, (1874) 772) fand kontinuerliche Wärmeentwicklung bis zu 5 H<sub>2</sub>O, nämlich:

a =	HNO <sub>2</sub> , a H <sub>2</sub> O, (100-a) H <sub>2</sub> O	a =	HNO <sub>3</sub> . a H <sub>2</sub> O <sub>4</sub> (a) H <sub>2</sub> O
0.175 0.5 1.0 1.5 2.5 3.0 5.0	6650 Kal. 5458	0.3125 0.625 1.25 2,5	1014 Kal. 1398 1556 ", 1878 ",

In bezug auf 1 Mol. des gelösten Stoffes fand Thomsen (Ber. 6, (1873) 710) folgende Verdünnungswärmen:

Gelöster Körper	Anzahl der Wassermolekein	Wärmeentwicklung für 1 Mol. des gelösten Stoffes
Salpetersäurehydrat HNO <sub>3</sub> Wasserhaltige Salpetersäure   HNO <sub>3</sub> + H <sub>2</sub> O  HNO <sub>3</sub> + 2H <sub>2</sub> O  HNO <sub>4</sub> + 3H <sub>2</sub> O		+ 7510 Kal. + 7580 , + 4280 , - 2740 , + 1830 ,

Siehe auch G. Rousseau u. G. Tite (Compt. rend. 113, (1891) 191; J. B. 1891, 563); SP. U. Pickering (J. Chem. Soc. (London) 63, (1893) 436; J. B. 1893, 83); Peterrer (Z. phyrik. Chem. 11 (1893) 174); Berthelot (Ann. Chim. Phys. [7] 14, (1898) 207; C.-B. 1898, II. 169). — Ueber das thermische Verhalten gegen gelöste Salze siehe Berthelot (Compt. rend. 75, (1872) 207, 363; J. B. 1872, 85). — Ueber die Wärmeausdehnung N. Uschernal (Ber. 21, 1888) 697).

Neutralisationswärme gegen NaOH = 13617 Kal., Thomsen (Ann. (Pogg.) 138, (1869) (1869, 110); 14 480 Kal., Andrews (J. Chem. Soc. (London) [2] S. (1870) 432); 13 700 bzw. 13 800 Kal., Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 1177; 87, (1878) 671; J. B. 1874, 116; C.-B. [3] 9, 12). Neutralisationswärme gegen KOH = 14 800 Kal.; gegen NH<sub>3</sub> = 12 683, Th. Andrews, 12 500 Kal. Berthelot. Gegen Baryt 13 900, Berthelot. — Ueber die Wärmeentw. bei Oxydationen durch HNO<sub>3</sub> siehe Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 779; J. B. 1880, 120).

Besitzt unter allen einbasischen SS. die größte mittlere Affinität. Ostwald (L. prakt.)

Besitzt unter allen einbasischen SS. die größte mittlere Affinität. Ostwald (J. prakt. Chem. [2] 18, (1878) 328. — Refraktionsäquivalent = 17.24, J. H. Gladstone (Phil. Mag. [4] 36, (1868) 311; J. B. 1868, 118). — Reibungskoeffizienten der 100% jegen HNO, für 0° und 10° η<sub>0</sub> = 0.02 275, η<sub>10</sub> 0.01 770. S. Pagmani u. E. Oddone (Ann. (Wied.) Beibl. 11, 415). — Ist η = 1 die innere Reibung des W., so ist für die HNO, η = 1.0266. R. Reyher (Z. physik. Chem. 2 (1888) 744). — Ueber den Assoziationsgrad der HNO, siehe E. Aston u. W. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 65, (1894) 167).

B. Der wässerigen Salpetersäure. - Tahelle über die Dichten der wss. HNO.

nach J. Kolb (Ann. Chim. Phys. [4] 10, (1867) 140; J. B. 1866, 143):

100 T. en	thalten	dten Spez.		100 T. erhalten		Spez.	Gew.
HNO,	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> .	bei 0°.	bei 15°.	HNO <sub>8</sub> .	N2O5.	bei 0º.	bei 15°.
100.00	85.71	1.559	1.530	79.00	67.71	1.481	1.456
99.84**	85.57	1.559*	1.530*	77.66	66,56	1.476	1.451
99.72*	85.47	1.558*	1.530*	76.00	65.14	1.469	1.445
99,524	85.30	1.557*	1.529*	75 00	64.28	1.465	1.442
97.89*	83,90	1.551*	1.523*	74.01*	63,44	1,462*	1,438*
97.00	83.14	1.548	1.520	73.00	62.57	1.457	1,435
96,00	82.28	1.544	1.516	72,39*	62.05	1,455	1.432
95.27*	81.66	1.542*	1.514*	71.24*	61 06	1.450*	1.429*
94 00	80,57	1.587	1,509	69.96	60,00	1.444	1.423
98.01*	79.72	1.533*	1.506*	69.20*	59,31	1.441*	1.419*
92.00	78.85	1.529	1.503	68.00	58,29	1,435	1.414
91,00	78.00	1.526	1.499	67.00	57.43	1,430	1.410
90 00	77.15	1.522	1.495	66.00	56.57	1.425	1.405
89.56**	76.77	1.521*	1.494	65.07*	55,77	1,420*	1,400*
88.00	75.43	1.514	1.488	64.00	54.84	1.415	1,395
87.45*	74.95	1.513*	1.486*	68.59	54.50	1.413	1.393
86.17*	73.86	1.507*	1.482	62.00	53.14	1,404	1.386
85.00	72.86	1.503	1.478	61.21*	52.46	1.400*	1,381*
84.00	72.00	1.499	1.474	60.00	51.43	1.393	1.374
83.00	71.14	1.495	1.470	59.59*	51.08	1.391*	1.372*
82 00	70.28	1.492	1.467	58.88	50.47	1,387	1.368
80.96*	69.39	1.488*	1.463	58.00	49.71	1.382	1.363
80.00	68.57	1.484	1.460	57.00	18.86	1.376	1.358

Die mit \* bezeichneten Werte wurden direkt analytisch erhalten.

100 T. er	thalten	Spez.	Gew.	100 T. erhalten		Spez. Gew.	
HNO3.	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	bei 0°.	bei 15°.	HNO <sub>s</sub> .	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> .	bei 0°.	bei 15°
56.10*	48.08	1.371*	1.353*	35.00	29.99	1.234	1.218
55 00	47 14	1.365	1.346	B3.86*	29.02	1.226*	1.211*
54.00	46.29	1.359	1.341	32.00	27.43	1.214	1.198
53,81	46,12	1.358	1.339	31.00	26.57	1.207	1.192
53.00	45.40	1.353	1.335	30.00	25.71	1.200	1.185
52,33*	44.85	1.349*	1.331*	29.00	PATRI.	1.194	1.179
50.99*	43.70	1.341*	1.323*	28.00*	24.00	1.187*	1.172
49.97	42.83	1.334	1.317	27.00*	23.14	1.180	1.166
49.00	42.00	1.328	1.312	25.71*	22.04	1.171*	1.157
48.00	41.14	1.321	1.304	23.00	19.71	1.153	1,138
47.18*	40.44	1.315*	1.298*	20.00	17.14	1.132	1.120
46.64	39.97	1.312	1,295	17.47*	14.97	1.115	1.105
45.00	38.57	1.300	1.284	15.00	12.85	1.099	1.089
43.53*	37.31	1.291*	1.274*	13.00	11.14	1.085	1.077
42.00	96.00	1.280	1.264	11.41*	9.77	1.075	1.067
41.00	35.14	1.274	1.257	7.72*	6.62	1.050	1.045
40.00	34.28	1,267	1.251	4.00	3.42	1.026	1.022
39 00	33.43	1,260	1.244	2.00	1.71	1.013	1.010
37.95*	32.53	1.253*	1.237*	0.00	0.00	1.000	1.999
36.00	30.86	1.240	1.225				

Die mit \* bezeichneten Werte wurden direkt analytisch erhalten.

Tabelle der Konzentration nach Graden BAUMÉ von KOLB:

Grade nach	D	100 T. enti	halten bei 0°	100 T. enthe	lten bei 15°
BAUNE	D	HNO <sub>3</sub>	N <sub>y</sub> O <sub>5</sub>	HNO <sub>a</sub>	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>
0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28	1.000 1.007 1.014 1.022 1.029 1.036 1.044 1.052 1.060 1.067 1.075 1.083 1.091 1.100 1.106 1.116 1.125 1.134 1.143 1.152 1.161 1.171 1.180 1.190 1.190 1.291 1.291 1.291	0.00 1.1 2.2 3.4 4.5 5.5 6.7 8.0 9.2 10.2 11.4 12.6 13.8 15.2 16.4 17.6 18.9 90.2 21.6 22.9 24.2 25.7 27.0 28.5 29.8 31.4 33.1 34.6 36.2	0.00 0.9 1.9 2.9 3.9 4.7 5.7 6.9 7.9 8.7 9.8 10.8 11.8 13.0 14.0 15.1 16.2 17.3 18.5 19.6 20.7 22.0 23.1 24.4 25.5 26.9 28.4 29.7 31.0	0.2 1.5 2.6 4.0 5.1 6.3 7.6 9.0 10.2 11.4 12.7 14.0 15.3 16.8 18.0 19.4 20.8 22.2 23.6 24.9 26.3 27.8 29.2 30.7 32.1 33.8 35.5 37.0 38.6	0.1 1.3 2.2 3.4 4.4 5.4 6.5 7.7 9.8 10.9 12.0 13.1 14.4 15.4 16.6 17.8 19.0 20.2 21.3 22.5 23.8 25.0 26.3 27.5 28.9 30.4 31.7 33.1

rade nach	D	100 T. enth	alten bei 0°	100 T. enths	lten bei 15°
BAUME	17	HNO <sub>3</sub>	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	HNO <sub>2</sub>	N <sub>2</sub> O <sub>8</sub>
29 30 31 32 34 35 36 37 38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48	1.252 1.261 1.275 1.286 1.298 1.309 1.321 1.334 1.346 1.359 1.372 1.384 1.398 1.412 1.426 1.426 1.440 1.454 1.470 1.485 1.501	37.7 39.1 41.1 42.6 44.4 46.1 48.0 50.0 51.9 54.0 56.2 58.4 60.8 63.2 66.2 69.0 72.2 76.1 80.2 84.5	32.3 33.5 35.2 36.5 38.0 39.5 41.1 42.9 44.5 46.3 48.2 50.0 52.1 54.2 56.7 59.1 61.9 65.2 68.7 772.4	40.2 41.5 43.5 45.0 47.1 48.6 50.7 52.9 55.0 57.3 59.6 61.7 64.5 67.5 70.6 74.4 78.4 83.0 87.1 92.6	34.5 35.6 37.3 38.6 40.4 41.7 43.5 45.3 47.1 49.1 51.1 52.9 55.3 57.9 60.5 63.8 67.2 71.1 74.7
49 49.5 49.9 50.0 60.5 51.0 51.5	1,516 1,524 1,580 1,582 1,541 1,549 1,559	88.4 90.5 92.2 92.7 95.0 97.3 100.0	75.8 77.6 79.0 79.5 81.4 83.4 85.71	96.0 98.0 100.0	82.3 84.0 85.71

lusse a. H. Rey (Z. angew. Chem. 1891, 165; J. B. 1891, 131) stellten auf Grund ihrer roschtungen bei Benutzung von ganz besonders sorgfältig gereinigter HNO<sub>2</sub> die folgende obele der DD. der HNO<sub>2</sub> auf:

Dis. 0% HNO3	D <sup>13</sup> 4	% HNO <sub>a</sub>	D12	% HNO <sub>3</sub>
100	1.18 1.19 1.20 1.21 1.22 1.23 1.24 1.25 1.26 1.27 1.28 1.29 1.30 1.31 1.32 1.33	29.38 50.85 52.35 33.82 35.38 36.78 38.29 39.82 41.34 42.87 44.41 45.95 47.49 49.07 50.71 52.37 54.07 55.79	1.36 1.37 1.88 1.89 1.40 1.41 1.42 1.43 1.44 1.45 1.46 1.47 1.48 1.49 1.50 1.51	57.57 59.39 61.27 63.23 65.30 67.50 69.80 72.17 74.68 77.28 79.98 82.30 86.05 89.60 84.00 98.10 99.67

in die technischen Salpetersäuren stets erhebliche Beimengungen von Stickstoffard enthalten und deshalb schwerer sind als die reinen SS., so gilt für sie die obige

Tabelle nicht ohne Korrektion. Lewen u Manchenwen: 'Z an ew. Chem. 1992. 10 stellten die folgende Tabelle der Dubbesinderung bei verschiedenem Genalt an N.O. bzw. NO. auf.

$N_t O_4$	DAenderung	N <sub>z</sub> O <sub>z</sub>	DAenderung	N,O.	DAenderung
025.	0.0000	4.50 %	0.02 875	8.75°,	0,05 825
(174)	75	4.75	3 (15) 1	9(1)	6 000
0.75	0 00 150	5 00	3 225	2.25	6 160
1.00	300	525	3 365	9.50	6 325
125	475	5.50	3601	10.00	6500
1.50	675	5.75	3 775	10.25	6 600
1.75	775	6.00	3 950	10.50	6 975
2.00	0.01.050	6.25	4 175	10.75	7 135
2.25	1 250	6,50	43(0)	11.00	7.300
2,50	1 425	6.75	4 475	11 25	7 450
2 75	1 655	7.00	4 650	11 50	7 600
3,00	1 (0)	7.25	4 720	11.75	7 750
3.25	1 3845	7 50	5 000	12.00	7.830
3.50	2 165	7.75	5 165	12.25	8160
3 75	2 350	800	5 325	12.50	5 200
4.00	2 525	8.25	5.500	12.75	8 350
4.25	2 690	8.50	5 660		

Um die D. der in einer technischen S. enthaltenen, von Nath, freien HNO, zu erfahren. tm die D. der in einer technischen S. enthaltenen. von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> treien HNO<sub>2</sub> zu erfahrenbestimmt man durch Titration mit KMnO<sub>4</sub> den Gehalt an N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. ermittelt mit dem Arkometer die D. der Fl. und subtrahiert von dem gefundenen Werte die in obiger Tabelle unter "Dichte-Aenderung" gegebene, dem erhaltenen Prozentgehalt an N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> entsprechende Zahl. Vgl. R. Husch (Chem. Ztg. 12, 911. —

H. PÜTZER (Chem. Ztg. 29, (1905) 1221) stellte eine Tabelle der DD.

von 90 bis 100 oigen SS, auf, welche mit derjenigen von Lunge u. Rev völlig parallel läuft, aber gleichmäßig um 0.44 bis 0.53°, höhere spezifische Gewichte angibt. — Andere Tabellen siehe bei Ube (Schweigg. J. 35, 446); H. Guebel (Dingl. pol. J. 220, (1876) 244); Veley u. Manley (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 1227; C.-B. 1904, I. 145); Winteler (Chem. Zig. 29, (1905) 1009). — Aeltere Literatur: RICHTER (Stöchiometrie 3, 64). — D<sup>18</sup> von norm.  $HNO_8 = 1.0324$ , E. H. Loomis (Ann. (Wied.) 60, (1897) 547).

Üeber die Kpp. der wss. HNO<sub>8</sub> siehe oben unter "Konzentration" Seite 298 u. 299. - E. einer S. von D. 1.30 ist -19°, Dalton. Die Gefrierpunktskurve der wss. HNO<sub>3</sub> siehe bei Pickering (J. Chem. Soc. (London) 63, (1893) 436; Ber. 26, (1893) 361 Ref.).

Tabellen der Lösungs- bzw. Verdunungswärme s. oben Seite 300. HNO<sub>1</sub> + 1½ H<sub>2</sub>O gibt beim Mischen mit dem zweitachen Gewicht Schnee (= 10 Mol. H<sub>2</sub>O) eine Temperaturerniedrigung von - 56°. Behthelot (Compt. rend. 78. (1874) 1173; J. B. 1874, 87. — Ueber die Wärmeausdehnung der wss. HNO<sub>2</sub>, siehe C. Forch (Ann. (Wied. 55. (1895) 100). — Die Dissoziationswärme (berechnet aus <sup>1</sup>10 norm. Lsg. bei 35°) beträgt — 1362 Kal. S. Abrhenius (Z. physik. Chem. 9, (1892) 339; J. B. 1892, 340).

Setzt man das elektrische Leitungsvermögen der norm.-HCl = 100, so ist dasjenige der norm.-HNO<sub>3</sub> = 99.6. W. Ostwald (J. prakt. Chem. [2] 30, (1884) 93, 225: J. B. 1884. 265): nach E. H. Loomis (Ann. (Wied.) 60, (1897) 547) ist die Leitfähigkeit = 285.5 × 10<sup>-7</sup>. — Der spezifische Widerstand nimmt bei Konzentrationen von 1.3 bis 30°, ab, anfangs mehr, dann weniger rasch. Erhöht man die Konzentration, so nimmt der Widerstand langsam zu bis 76%, schließlich rascher bis das Maximum bei 96.12% erreicht ist. Dann tritt plötzlich wieder eine Abnahme ein. Bei 1.30 igen bis 96.12% igen Lsgg. besitzt die Leitfähigkeit einen positiven Temperaturkoeffizient, bei höherer Konzentration wird er negativ. V. H. Veler u. J. J. MANLEY (Proc. R. S. 62, (1898) 223; J. B. 1898, 438). Siehe auch O. GROTIAN (Ann. (Pogg.) 154, (1874) 1, 215); W. OSTWALD (J. prakt. Chem. [2] 31, (1885) 307, 433); S. ABBHENIUS (Recherches sur la conductibilité galvanique des électrolytes. Stockholm 1884); H. CROMPTON (J. Chem. Soc. (London) 53, (1888) 116; J. B. 1888, 378); R. Lenz (Mém. de l'Acad de St. Pétershourg [5] 26, 163; Ann. (Wied.) Beibl. 2, 710). Ueber die Aenderung des Widerstandes mit der Temperatur siehe F. Exner u. G. Goldschmidt Wien. Akad. Ber. 76, (1877) 455).

Der Diffusionskoeffizient k für HNO<sub>3.</sub>1.9 H<sub>2</sub>O = 2.08 bei 7°: für HNO<sub>3</sub>.5H<sub>2</sub>O = 2.06 bei 8°: für HNO<sub>3.1</sub>1.5 H<sub>2</sub>O = 1.54 bei 6°. J. D. R. Scheffer (Z. physik. Chem. 2, (1888) 390). Nach G. Umoff (J. russ. phys. Ges. 23, 2, 335; Ann. (Wied.) Beibl. 16, 180; J. B.

1992, 254) ist der Diffusionskoeffizient in verd. Lsg.  $326 \times 10^{-7} \left(\frac{\text{cm}^3}{\text{sec.}}\right)$ Siehe auch J. J. \*\*Coleman (Phil. Mag. [5] 23, (1887) 1; J. B. 1887, 193); J. Stefan (Monath. Chem. 10, (1889) 201; J. B. 1889, 210); J. H. Long (Ann. (Wied.) 9, (1880) 613). — Ueber den Reibungskoeffizient der HNO<sub>3</sub> verschiedener Konzentration siehe S. Pagliani u. E. Oddone

(Ann. Wicd.) Beibl. 11, 415).
Die Molekularrefraktion der HNO<sub>2</sub> ändert sich beim Auflösen in W. nur wenig.
Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. (London) 67, (1895) 831; J. B. 1995, 103). Eine konstante Molekularrefraktion der Lagg. ergibt sich weder nach den Formeln von Gladstone u. Dale, noch von Lorentz noch von Pulvrich: Velky u. Manley Proc. R. S. 68. (1901) 128: C.-B. 1901, I. 1259. — Ueber das Absorptionsspektrum der HNO, in verschiedenen Konzentrationen siehe W. N. Hartley (Proc. Chem. Soc. 19. (1903) 103; J. Chem. Soc. (London) 83. (1903) 658).

Tabelle der magnetischen Drehung der Polarisationsebene in HNO<sub>3</sub> verschiedener Konzentration, W. H. Perkin (J. Chem. Soc. (London) 63, (1893) 57; J. B. 1893, 67):

Molekulare Zus.	Prozent, Zu-	Drehung	Molekular-	Molekulardrehung
	sammensetzung	bei 15°	drehung	— Wasser
$\begin{array}{c} \text{HNO}_3 \ + \ 0.019 \ \text{H}_2\text{O} \\ \text{HNO}_3 \ + \ 2.701 \ \text{H}_2\text{O} \\ \text{HNO}_4 \ + \ 7.911 \ \text{H}_2\text{O} \\ \text{HNO}_4 \ + \ 9.555 \ \text{H}_2\text{O} \\ \text{HNP}_3 \ + \ 12.030 \ \text{H}_3\text{O} \end{array}$	99.45 °/ <sub>0</sub>	0.5292	1.226	1,207
	56.44	0.8042	3.678	0,977
	32.36	0.9066	8.163	0,852
	26.81	0.9238	10.360	0,805
	22.54	0.9350	12.783	0,753

Die spezifische elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene für HNO, = 0.2702, die doppelte molekulare Orehung = 1.8916. R. Wachsmuth (Ann. Wied.) 44, (1891) 377;

J. B. 1891, 365)
Die Molekularvolume der Salpetersäurelsgg, lassen sich nach Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 769; J. B. 1874, 80, 84; Bull. Soc. (Paris) [2] 22, (1874) 536) ausdrücken durch 39 die Formel  $V = 18n + 29 + \frac{33}{n + 3.2}$ , wobei n die Anzahl der H<sub>2</sub>O-Moleküle bedentet.

VII. Hydrate der Salpetersäure. — Auf Grund der physikalischen Eigenschaften und der Konstanten wird die Existenz einer Anzahl von Hydraten der Salpetersäure angenommen: Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 769; 1874, 80) schließt aus der Lösungs- und Verdünnungswärme der HNO, auf das Bestehen des Hydrates HNO, 2H, O. Vgl. dagegen Thomsen (J. B. 1874, 84). — H. CROMPTON (J. Chem. Soc. (London) 53, (1888) 116; J. B. 1888. 378) nimmt auf Grund der elektrischen Leitfähigkeit Hydrate der Formeln HNO3, 15H2O und HNO3, 4H2O an. - Sp. U. Pickering (J. Chem. Soc. (London) 63, (1893) 436; J. B. 1893, 83) leitete aus zwei scharfen Knicken in der Kurve der Lösungswärmen die Existenz von HNO3,3H2O und HNO3,H2O ab, womit auch Diskontinuitäten in der Gefrierpunktskurve völlig im Einklang stehen. Beide Hydrate lassen sich durch Ausfrieren aus den geeigneten Lagg, in fester Form und genügender Reinheit herstellen. F. des Hydrates HNO<sub>2</sub>.H.O: -45°; F. des Hydrates HNO<sub>3</sub>,3H<sub>2</sub>O: -18.2°. - Veley u. Manley (Proc. R. S. 62, (1898) 223; 68 (1901) 128; 69 (1902) 86; J. B. 1898, 438; C.-B. 1901, I. 1259; 1902, I. 7) folgern aus Diskontinuitäten der Kurve der spezifischen Widerstände, daß Hydrate HNO3,2H20 - HNO3,H20 - 2HNO3, H<sub>2</sub>O und vielleicht HNO<sub>3</sub>,10H<sub>2</sub>O existieren. Die Kurve der Brechungsindices verschieden konzentrierter Lsgg. läßt auf Hydrate mit 14.7 und

14. No. E.C. whiselve. Des Emprechases bem Missien von EVO, no reference with Marrier W. enterental Errors and 14. T. 4 5. I. and

I May Warmer a work There is the I like the

Transferment N.S., exercise by the Theorem with who has a lift of a number described a Lamb Association of Eq. ( A) , which is the first the constant of the best of the constant of the cons NO-CLEAR OF AND ALL PROPERTY FOR HEALTH AND THE TOTAL AND V, + 1 17 7 7 1 1 1 1 1 1 1

Authorities in premium. He New York and specialized Primites;

8. = -30

Distance Salphonnes 1 = KiE. El mine by 12 12 No. 6. 

Based affects all Based subsets HV , because the

Perhapsine respectively 1. H. M. N. H. Belle. Settlemise Appropriate  $Y = -i(Y) h_{YM} = Y(1) H$  Eastern Z convolution, 34, 1(0.5, 4.5) Y H H. Extra (then  $Z = 2 \cdot 1.5$  best-state (approximately  $Z = 2 \cdot 1.5$  best-state) deser financia de la commendamentale en un auf en Nove un Tonner. whiches hit - Leiser on priorities tout Frie and Williams Bir. 8. 1-70 972 . Button is Commercent 70, 1-70 -11 Bits Ann. Chim. Phon 4 10, 1~7 14: J B 1966 148.

Mar benef empe and we me an der appelling France der Elle appeller. while finish is I the breaker demands for Very  $\mathbb{R}^n$  is  $N \in \mathbb{R}^n$  for  $N \in \mathbb{R}^n$  and  $\mathbb{R}^n$  consists  $N \in \mathbb{R}^n$  for  $\mathbb{R}^n$  
70 state to bed Synet (incl. 15 . algorith burner

NO Pale 100 1 NO

Loter movies by Crate and rest believe like man I chirty and has go less Vern N. C. I compression to the compression of the com

VIII. Comunico Vernalen - 1. Zerretzung durch Leit und durch Hater. HNO, remetal and besides in kinzentmenten Zunand wie wennightens 14 spez Gew, bein Stenen in Saneancal see first soch unter Entw. von O gein S HELL Munichere i zers vice as i Zassu via H.S. Coay-Lissay. S au b & Prake Chem. N. 3. 1-74 200. The von Radiumpraparaten ausgesaufte Straklung wirkt wie das Sonnenlicht. Bratherer Compt. rend 123. 1901 Geo: C.-B 1901. H 1197. - Ueber die Zera, beim Destillieren siehe d. Bd. Site 250. - Erhitzt man HNO. im Robr unter biberem livroik en entereben rotzeile l'ampie und es hinterbleibt eine fast farbliese, wassernaltige HNO,, welche beim in finen des heiben Robres verdampft und in beizierem nur schwach gefärbten Isampf verdünnter Saure hinterläßt. Bei vollständiger Verrasung im geschiessenen Rohr sind die Zersetzungsgase nahe der Glühhitze noch rothraun, die D. des Dampfes beträgt ber

11119 137 140 19070 216 134 1 49 1 34 2 02 1 32 179 und bleibt von hier bis 312° konstant, sie ist also bei letzterer Temperatur die eines Gemenges von Stickstofftetroxyd, W. und O. 2HNO, =

2NO, + H,O + O berechnet: 1.20. Bei 8° sind 9.53°, bei 190° 49.34°. HNO, zersetzt. Salpetrige S. entsteht nicht. Wasser mit 1°, HNO, färbt sich im Rohr bei 250° noch deutlich rotgelb: solches mit 1, ", bei 265° schwach, bei höherer Temperatur nicht stärker. Carius (Ber. 4 (1871) 828. Ann. 169. 1873 273. - Durch eine weißglühende Porzeilanröhre gelettet, zerfallt die HNO, in O. N und verdanntere HNO, glüht das Rohr

nur schwach, so entsteht O und Stickstofftetroxyd. Scheele. — Die Zers. erfolgt in der Wärme nach:  $8\text{HNO}_8 = 4\text{NO}_2 + 4\text{H}_2\text{O} + \text{N}_2\text{O} + \text{N}_2 + 11\text{ O}$ . Ganz reine und wasserfreie HNO $_3$  zers. sich gar nicht. Braham u. Gateshouse (Instit. 1874, 421; J. B. 1874, 223). — Nur die konzentriertesten Säuren zers. sich bei 155° in geringem Maße; erst bei 195° ist der Zerfall erheblich. Bei verdünnteren SS. läßt sich bei dieser Temperatur noch keine Zers. beobachten. V. H. Veley (Proc. R. S. 52, (1893) 27; J. B. 1892, 590). — Berthelot (Compt. rend. 127, (1898) 83; Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 325) fand, daß HNO $_3$ , im zugeschmolzenen Rohr zwei Monate im Dunkeln aufbewahrt, nicht die geringste Zers. zeigte. Von 100° ab tritt im Dunkeln eine Zers. ein im Sinne von:  $2\text{HNO}_3 = 2\text{NO}_2 + 0 + \text{H}_2\text{O}$ . Die Zers. bleibt aber unvollkommen, weil sich W. bildet, das die S. verdünnt. Eine S. der Zus. HNO $_3$ ,2.7H $_2\text{O}$  erleidet im geschlossenen Gefäß bei 100° nahezu keinen Zerfall. — Säure, welche beim Destillieren kein Stickstofftetroxyd mehr bildet, entwickelt beim Erhitzen mit Platinmohr rote Dämpfe, und zwar um so mehr, je konzentrierter sie ist; HNO $_3$  von D. 1.35 wird schon im Dunkeln bei 0° durch Platinmohr zersetzt. Schönbein (J. prakt. Chem. 75, (1858) 103).

2. Zersetzung durch den elektrischen Strom. - Sehr starke HNO, leitet den elektrischen Strom gut und entwickelt an der Anode O, während sie sich in der Nähe der Kathode gelb, dann rot färbt und endlich NO ent-Die mit den gleichen Vol. oder mit mehr W. verdünnte S. gibt am negativen Pol H, und zwar um so mehr, je stärker der Strom und je verdünnter die S. ist. Die Menge des O beträgt bei starker und schwacher S. so viel wie im Voltmeter, und ebenso die Menge des H, wenn die S. höchstens die D. 1.24 besitzt. Faraday. — S. von der Zus. 2HNO<sub>3</sub>,3H<sub>2</sub>O entwickelt bei der Elektrolyse am negativen Pol anfangs kein Gas, dann lebhaft reines NO, das später mit wachsenden Mengen H gemischt ist. - Die Säure HNO8,7H8O färbt sich am negativen Pol blau, entwickelt H mit etwas N vermischt, hierauf NO, welches zunimmt, den H verdrängt. Schließlich entwickelt sich auch kein NO mehr; die negative Zelle enthält dann NH, NO<sub>2</sub>. Am positiven Pol entwickelt sich lebhaft O. — Sehr verd. S. entwickelt am negativen Pol H. oder — bei schwächerer Verdünnung - H, etwas N und NH<sub>a</sub>. Dabei konzentriert sich die S. am positiven Pol bis sie die Zus. 2HNO<sub>8</sub>,3H<sub>2</sub>O hat. E. Bourgorn (Compt. rend. 70, (1870) 811; C.-B. 1870, 289). Nach anderen Angaben Bourgoin's (Bull. Soc. (Paris) [2] 12, 435) wird auch N<sub>2</sub>O, nach wieder anderen (Ber. 3, (1870) 325) auch NH<sub>2</sub>OH oder Achnliches gebildet. Siehe auch BOURGOIN (Compt. rend. 69, (1869) 890; J. B. 1869, 152); Brester (Zeitschr. Chem. [2] 2, (1866) 680; J. B. 1866, 85); Th. Bloxam (Chem. N. 19, (1869) 289; J. B. 1869, 151); P. A. FAVRE (Compt. rend. 73, (1871) 890, 936; J. B. 1871, 137). — Ueber die quantitative Reduktion zu NH<sub>3</sub> siehe d. Bd., Seite 319, Ueber die elektrolytische Darst. von NH<sub>2</sub>OH-Salz aus HNO<sub>2</sub> siehe d. Bd., Seite 239.

3. Verhalten gegen elektronegative Elemente. — Schwefel wird durch HNO<sub>3</sub> um so leichter in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verwandelt, je feiner er verteilt und je stärker die S. ist. Feinverteilter S, wie er bei Zers. von Metallsulfiden durch HNO<sub>3</sub> sich ausscheidet, oxydiert sich leicht und vollständig beim Verdunsten mit HNO<sub>3</sub> (Kp. = 86°) im Wasserbad; in kochender HNO<sub>3</sub> von D. 1.42 schmilzt er zu schwieriger oxydierbaren Tropfen. Bunsen (Ann. 106, (1885) 3). — Selen wird durch erwärmte HNO<sub>3</sub> in SeO<sub>2</sub> verwandelt. Berzelius. — Auf fein verteiltes Tellur wirkt HNO<sub>3</sub> (D: 1.25) schon bei —11° ein. Aus der Lsg. fällt beim Verdünnen mit W. das Anhydrid oder bei niedriger Temperatur das Hydrat der tellurigen S. aus, während basisch

nature reasures Tellurd and in Lag bletha D. Karrs a J. Morra Compt.

Jester man Flore in HNCL, so reft jede Gastinge eine Zers, mit Flumme hervog Kusun man die Lümpte, in trott Expression eine H. Monteaux Ann Chair Phys . 24 142. 224 J. B. 1891. 400. - Jod mit sehr konz HTO, erwarmt witer loositre and suckstafterrayd. A. W. Hor-

mass Ber. 3, 1870 em.

Harry It 13 that had gelunden Erwärmen Phosphar unter Warmeentwicelver und 3 von 80 und etwas N nach Wirrestork Berl Jahrb. 23, 2 142, biell nach Guerra, anen von N.O ze H.P., und H.P.). Been Aucampfer der Leg wird die H.PO, eureb überschüssige HNO, unter Kutw. von No vollig zu H.PO, extellert. Nach Present Bull. No. Para 2 1. 168. mets nach L. A. Bo Even bullet sich auch NH. - La entatebi esa tarbimen isan entweder N. oger in den meisten Fällen. N.O G. Warmers (Chem. N. 60) 1889, 283 J. B. 1882, 1911 - Besonders bei S. von mittlerer K. nzentration wird NH, gebilder, C. Montemantini (mr. cham, 25, 1666 1 397 J B 1898, 454. - Konz HNO, gerat bei gewöhnligher Temperatur mit P in immer bestigenes Aufwallen, bis die Hitze so west gestiegen ist, daß der P in den HNO, Dameten nit rlanzender Flamme reviewent too do carred . For salary case Ten des P m E.Pily Stronger. Mit 2022 HAO, is consider Force met plettgedrichten P geschieren, bewist Kaall Bescharen: In HAO, Dample gebracht, entzündet sich P und verbrennt mit intensivem weißen Lieht. P. T. Austen J. B. 1889, 333.

Mit Bor liefert whresh erwinner HNO, Bersians NO and N. GAY-LUSSAU B. THENARD. Tragt man B in highest konzentrierte HNO, so verbrennt ex unter Feneremeneinung. H. Moissan Ann. Chim. Phys. [7]

6, 1896 296

Diamant oxydiert sich nicht in siedender HNO, rotglübende Kohle zeigt in der konz. S. lebhafte Verhrennung. Kohlenpulver zers. Salpeternäurehydrat selbet bei starkster Kühlung unter Entw. von kohlendioxydfreiem Stickstoff tetroxyd. S. Rosbers (Ann. Popp. 73, 11548 326; 100. (1857) 12. J. B. 1847 und 1848, 333; 1857, 63. — Glimmende Kohle verbreunt im HNO, Dampf mit glänzendem Licht. P. T. Austen (Americ. Chem. J. 11, 172; Chem. N. 59 1889, 2080 - HNO, D. 1.5) oxydiert im zugeschmolzenen Bohr Graphit bei 250 bis 260° langsam, bei 300 bis 330° in ein bis zwei Stunden. Sie oxydiert ferner bei 200 bis 320°, wobei sie selbst weitgehende Zers, erleidet, die organischen Verbb, zu CO, und W., auch diejenigen vollstandig, welche S. J. Br oder t'l enthalten. Carios (Ber. 3. (1870) 697). - S. auch G. LUNGE (Chem. Ind. 8, 2); A. Scott (Chem. N. 25, (1872) 77; J. B. 1872, 216); FRISWELL (Proc. Chem. Soc. 1892, 9; Ber. 26, (1893) 580 Ref., W. Lezi (Ber. 24, (1891) 4085.

Sifteium wird von HNO3 nicht angegriffen. -

4. Verhalten gegen Wasserstoff und gegen die Wasserstoffverbindungen elektronegativer Elemente. -- Wasserstoff wirkt bei gewöhnlicher Temperatur nicht auf HNO, Formany. Auch bei 100" findet selbst unter Bedingungen. bei welchen die S. schon für sich allein unter O-Abgabe sich zers., keine Rk. statt. BEKTHELOT (Compt. rend. 127, (1898) 27; Ann. Chim. Phys. [7] 15. (1898) 321; J. B. 1898, 440); s. auch J. A. WANKLYN u. W. J. COOPER (Phil. Mag. [5] 30. (1890) 431; J. B. 1890, 438). In Ggw. von Platinmohr wird konz. HNO<sub>3</sub> durch H rasch reduziert. Auf verd. HNO<sub>3</sub> wirkt das Gas langsamer ein, doch kann durch Erwärmen die Wirkung beschleunigt werden. Konz. HNO, gibt fast nur salpetrige S., verdünnte auch NH, und Zwar um so mehr, je verdünnter sie ist. St. Cooke (Chem. N. 58, (1888) 103; J. B. 1888, 462). H mit HNO<sub>3</sub>-Dampf durch ein glühendes Rohr geleitet, bewirkt heftige Verpuffung und B. von Stickstoff. Fourcroy. Mit HNO<sub>3</sub>-dampf beladener H über erwärmten Platinschwamm geleitet, bringt diesen zum Glühen und liefert W. und NH<sub>3</sub>. Kuhlmann; R. Wagner (Dingl. pol. J. 183, (1867) 76). — Führt man die Platinspitze eines Röhrchens, durch welches H geleitet wird, in eine Flasche mit HNO<sub>3</sub> soweit ein, daß sie eben die Oberfläche der S. berührt, so wird sie, wenn der H schon vorher entzündet war, weißglühend, und eine zart gefärbte, konische Flamme breitet sich vom Hals der Flasche bis zur Säureoberfläche aus, während weiße Nebel von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> oder NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> entweichen. Wird die weißglühende Spitze in die S. selbst eingetaucht, so entwickeln sich rote Dämpfe, und der H fährt in der S. so lange zu brennen fort, bis dieselbe sehr verdünnt ist. Hodkinson u. Lowndes (Chem. N. 58, (1888) 27; J. B. 1888, 453). Im HNO<sub>3</sub>-Dampf verbrennt H mit intensiv weißer Flamme. P. T. Austen (J. B. 1889, 333). — Naszierender H erzeugt niedere Oxyde des N, schließlich NH<sub>3</sub>. In einigen Fällen tritt NH<sub>2</sub>OH auf. — S. besonders Einw. der Metalle auf HNO<sub>3</sub>.

NH<sub>8</sub>-Gas verbreunt in HNO<sub>8</sub>-Dampf, wenn es unter dem richtigen Druck aus einer Spitze ausströmt und entzündet wird, mit schön gelber Flamme. P. T. Austen (J. B. 1889, 333). — PH<sub>8</sub> wird durch konz. HNO<sub>8</sub> mit Heftigkeit zersetzt. Geaham. Hält man einen, mit heißer rauchender HNO<sub>8</sub> befeuchteten Glasstab über die Wasserfläche, aus der sich PH<sub>8</sub> entwickelt, so entzündet sich jede Gasblase. Warme rauchende HNO<sub>8</sub>, in einen mit nicht selbstentzündlichem Phosphorwasserstoff gefüllten Zylinder getropft, bewirkt heftige Verpuffung. A. W. Hofmann (Ber. 3, (1870) 660). —

Von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ganz freie HNO<sub>3</sub> zersetzt Schwefelwasserstoffwasser bei gewöhnlicher Temperatur nicht. A. Vogel; Millon. Auch durch Einleiten von H.S wird reine verd. HNO3 (D. 1.18) nicht zersetzt; enthält sie aber eine kleine Menge NoO4, nur so viel, als sich beim Stehen an der Luft bei 25° bildet, so wird nicht allein dieses, sondern sämtliche HNO3 unter B. von S. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, NH<sub>3</sub>, NO und N zersetzt. Kemper (Ann. 102, (1857) 342; J. B. 1857, 130). Siehe auch Johnston (N. Ed. J. of Sc. 6, 65; Ann. (Pogg.) 24, (1832) 354); Leconte (Ann. Chim. Phys. [3] 21, (1847) 180; J. B. 1847 u. 1848, 386). — Gießt man in ein mit H<sub>2</sub>S gefülltes Gefäß HNO<sub>3</sub>, so schlägt nach einigen Augenblicken mit schwachem Laut eine blaue Flamme aus der Oeffnung unter B. roter Dämpfe, Oxydation des H und eines Teiles des S: ein Teil des S scheidet sich ab. A. W. Hofmann (Ber. 3, (1870) 658; Zeitschr. Chem. 1870, 719). Im HNO<sub>3</sub>-Dampf verbrennt H<sub>2</sub>S mit glänzend gelber Flamme, wobei sich die Flasche mit dicken Dämpfen (wahrscheinlich von Nitrosulfonsäure) anfüllt. P. T. Austen (J. B. 1889, 333). - H. Se wird durch ranchende HNO3 unter Feuererscheinung zersetzt. A. W. HOFMANN. -Die Mischung von HNO3 und HFl greift Silicium an. — Die Mischung von HNO, und wss. H(I bildet das Königswasser. Siehe bei diesem. — Gasförmige HNO<sub>3</sub> reagiert mit HCl-Gas auch in der Wärme nicht. P. T. Austen (J. B. 1889, 333). — HBr-Gas zers die konz. HNO<sub>3</sub> bei 0° und darunter, indem sich Br, N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und W. bildet; Verdünnung mit viel W. stellt die ursprünglichen Verbb. wieder her. Schönbein. HBr-Gas erleidet durch HNO<sub>3</sub>-Dampf nur geringe Zers., P. T. Austen (J. B. 1889, 333). — HJ zerfällt mit HNO3; es entsteht W., J und NO; läßt man rauchende HNO3 in einem mit HJ-Gas gefüllten Zylinder tropfen, so zerfällt dieses Gas mit roter Flamme unter Abscheidung von Jod. A. W. HOFMANN (Ber. 3, (1870) 660; Zeitschr. Chem. 1870, 719). Gasförmiger H.J scheidet beim Mischen mit

HNO<sub>2</sub>-Dampf viel freies J ab. P. T. Austen (J. B. 1889, 333). Siehe auch A. Eckstädt (Z. anorg. Chem. 29, (1902) 59; C.-B. 1902, I. 243).

5. Verhalten gegen Oxyde elektronegativer Elemente. - HNO3 wird durch SO<sub>2</sub> schwieriger reduziert als HNO<sub>2</sub>, außer bei Ggw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Kocht man 1 Vol. HNO<sub>3</sub> (D. 1.4) mit 5 Vol. wss. SO<sub>2</sub>-Lsg., so entwickelt sich N<sub>2</sub>O und NO; bei weniger W. bildet sich vor dem Kochen plötzlich viel NO. Ein Gemisch von HNO3 mit H2SO4 reagiert mit SO4 je nach der Konzentration der H.SO, in verschiedener Weise:  $\alpha$ ) Einleiten von SO, in ein Gemisch von H.SO, mit  $10\,\%$ 0 starker HNO, und 24 stündiges Stehen der gesättigten Mischung hat die Abscheidung von Bleikammerkristallen zur Folge. Werden dieselben gelöst und leitet man neuerdings SO2 ein, so färbt sich der Inhalt der dicht verschlossenen Flasche beim Stehen dunkelviolett und behält diese Farbe unter einer Atmosphäre von SO. Diese Fl. enthält nebeneinander SOs, welches an der Luft oder im Vakuum entweicht, und  $\mathrm{HNO_{9}}$ . —  $\beta$ ) Gemenge von  $\mathrm{HNO_{3}}$  und verd.  $\mathrm{H_{2}SO_{4}}$  werden bei D. mindestens 1.34 der  $\mathrm{H_{2}SO_{4}}$  durch  $\mathrm{SO_{2}}$  unter B. von NO leicht zerlegt. Sind 30 ccm  $\mathrm{H_{2}SO_{4}}$  (D. 1.396) mit 5 bis 6 ccm  $\mathrm{HNO_{3}}$  (D. 1.25) vermischt, so färbt SO2 schon in der Kälte die Mischung tief grün, bewirkt Aufschäumen, Entw. von NO und vollkommene Zers. der HNO3. Bei höherer Konzentration der H.SO, (D. 1.44 bis 1.496) werden die Mischungen bei einigem Einleiten blau, bei D. 1.53 der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> grasgrün bis gelbgrün, bei D. 1.63 gelb und hierauf farblos. Es wird also verd. HNO, welche SO, sonst nicht angreifen würde, zersetzt, wenn sie in H.SO, gelöst ist. (Maßgebend für den Bleikammerprozeß! siehe bei "Schwefelsäure") R. Weben. - Tropft man flüssiges SO, in Salpetersäurehydrat, so bilden sich rote Dämpfe und Bleikammerkristalle, die bei Ueberschuß von SO, wieder verschwinden. so daß wenig violette Masse, endlich gering gefärbte H2SO4 hinterbleibt. SESTINI (Bull. Soc. (Paris) [2] 10, (1868) 226; J. B. 1868, 152).

TeO<sub>2</sub> löst sich in heißer HNO<sub>8</sub> (D. 1.35); die Lsg. enthält "basisch salpetersaures Tellurdioxyd". D. Klein u. J. Morel (Compt. rend. 99, (1884)

540, 567; J. B. 1884, 1569).

NO wird um so reichlicher absorbiert, je konzentrierter und kälter die HNO3 ist. Dabei entsteht N3O4 und salpetrige S. unter anfangs gelber, dann grüner und endlich blauer Färbung. — Starke HNO3 wird gelb, dann orange, olivgrün, hellgrün und endlich grünblau; dabei nimmt ihr Vol. und ihre Flüchtigkeit beträchtlich zu. PRIESTLEY (Experim. and Observat. 3, 121). HNO<sub>3</sub> (D. 1.115) absorbiert bei gewöhnlicher Temperatur wenig und färbt sich nicht, HNO<sub>5</sub> (D. 1.32) wird grün, solche von D. 1.41 orange, von D. 1.5 dunkelrotgelb, letztere S. entwickelt dann beim Erhitzen am meisten N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Thênard. Durch Kältemischung gekühlte S. bildet beim Durchleiten von NO, wenn sie mehr als 2 Mol. H<sub>2</sub>O (HNO<sub>1</sub>, 2H<sub>2</sub>O) enthält, eine blaue Fl., aus der sich N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> abdestillieren läßt; bei weniger W. entsteht eine gelbe Fl., die N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> enthält. Fritzsche. — Leitet man NO in fast reines Monohydrat, so wird die S. zuerst gelb, dann orangerot und es erscheint ein votes Oel auf der Oberfläche (N. O.). Dei weiterem klinkeiten wird das rote rotes Oel auf der Oberfläche (N.O.); bei weiterem Einleiten wird das rote Oel grün, es entsteht allmählich eine gleichmäßig grüne Fl., die bei noch längerem Einleiten von NO blau wird  $(HNO_2 \text{ bzw. } N_2O_3)$ : a)  $4HNO_3 + 2NO = 3N_2O_4 + 2H_2O$ : b)  $N_2O_4 + 2NO + 2H_2O = 4HNO_3$ . V. H. Veley (Proc. R. S. 52, (1893) 27; J. B. 1892, 589). Ueber das chemische Gleichgewicht einer Reaktion:  $HNO_4 + 2NO + H_4O = 3HNO_3$  siehe Ssaposinikow (J. russ. phys. Ges. 83, (1901) 506; C.-B. 1901, II. 1330). Gasförmige HNO, erzengt mit NO tiefrote Dämpfe von Stickstofftetroxyd. P. T. Austen (J. B. 1889, 333).

Feuchtes  $N_2O$  entzündet sich mit gasförmiger  $HNO_3$  nicht, gibt aber dichte Wolken von  $NH_4NO_3$ . P. T. AUSTEN.

Mit Stücken von As, Oa entwickelt HNOa (D. 1.38) beim Erwärmen

N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Nylander (Zeitschr. Chem. [2] 9, 66). HNO<sub>3</sub> (D. 1.2) entwickelt anfangs N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. dann, weil sie verdünnter wird, NO. Bunge (Zeitschr. Chem. [2] 4, (1868) 648; J. B. 1868, 177). HNO<sub>3</sub> (D. 1.5) erzeugt reines N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, doch überzieht sich in ihr das As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> rasch mit einer Schicht As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, wodurch die Einw. geschwächt wird; HNO<sub>3</sub> (D. 1.38 bis 1.40) liefert ein dunkelgrünes Gemenge von HNO<sub>2</sub> (bzw. N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Hasenbach (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 1). Siehe auch Witt (Ber. 11, (1878) 756); A. Geuther (Ann. 245, (1888) 96; J. B. 1888, 506). — Gepulvertes glasiges As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gibt 1) mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.20) fast nur NO; 2) mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.25) noch sehr viel NO, wenig N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; 3) mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.30) noch etwas NO, vorwiegend N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; 4) mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.35) fast kein NO mehr; 5) mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.40) ein Gemenge von 100 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> auf 136 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; 6) mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.45) 100 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> auf 903 Mol. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. G. Lunge (Ber. 11, (1878) 1229). —

6. Verhalten gegen Metalle. — Löst oder oxydiert bei gewöhnlicher Temperatur oder in der Siedehitze alle Metalle mit Ausnahme von Platin, Rhodium, Iridium und unter gewöhnlichen Umständen von Gold. Dabei bilden sich je nach der Natur des Metalles und nach den Versuchsbedingungen Lsgg. von Nitraten oder es entstehen Oxyde. Die HNOg wird je nach den Umständen teilweise oder ganz reduziert; dabei kann sich NgOg, NO, NgO, N, NHgOH und NHg bilden. Häufig beschleunigt die durch die Rk. frei werdende Wärme den anfangs langsameren Prozeß und steigert sich bisweilen bis zur Feuererscheinung (z. B. bei Einw. von konz. HNOg auf erhitzte Eisenfeile, auf schmelzendes Bi, Zn oder Zinn). Proust.

Natrium bewirkt beim Auflösen in HNO<sub>3</sub> (D. 1.36) Entw. von H, der sich an der Luft entzündet; bei Anwendung von HNO<sub>3</sub> (D. 1.056) entzündet er sich nicht mehr. Bloxam (Chem. N. 20, (1869) 11; J. B. 1869, 253). In gasförmiger HNO<sub>3</sub> entzündet sich Na und verbrennt mit intensiv gelbem Licht. P. T. Austen (J. B. 1889, 333).

Mg verbrennt in gasförmiger HNO, mit dem bekannten weißen Licht.

P. T. AUSTEN (J. B. 1889, 333).

Zink entwickelt mit HNO<sub>3</sub> (D. 1.2) N<sub>2</sub>O, dem sich in dem Maße, wie die Erhitzung zunimmt, NO in steigender Menge beimengt. Pleischl (Schweigg. J. 38, 461). H wird unter keinen Umständen entwickelt; die Menge des erzeugten NH<sub>3</sub> ist unabhängig von der Konzentration der Säure. Läßt man auf Zn Salpeters, einwirken, die im Liter 2 bis 20 g N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> enthält, so nimmt die Menge des entwickelten N mit steigender Konzentration ab und verschwindet bei 20 g N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> ganz; die Säuren mit 2 bis 4 g N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> geben kein N<sub>2</sub>O, dagegen die stärkeren; NO wird nicht entwickelt (außer, nach einer einzigen Angabe Deville's, beim Kochen); HNO<sub>2</sub> wird in schwankender, nicht mit der Konzentration steigender Menge erzeugt. H. St.-Claire Deville (Compt. rend. 70, (1870) 20, 550; C.-B. 1870, 149, 225, 532). — C. Montemartini (Gaz. chim. 22, (1892) a, 277; Atti Accad. dei Lincei (Roma) 1892, I. 63; J. B. 1892, 599) bestreitet die Richtigkeit der Behauptung, daß die Entstehung von NH<sub>3</sub> von der Konzentration unabhängig sei. — In gasförmiger HNO<sub>3</sub> läßt sich Zn nicht verbrennen. P. T. Austen (J. B. 1889, 333).

KNO<sub>3</sub>, zu einem Gemisch von Zu und verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gegeben, verursacht Aufhören der H-Entw. und B. von NH<sub>3</sub>. Bei konz. Lösung entweicht viel Stickoxyd. HCl wirkt wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, aber schneller. Kuhlmann. — Ein Gemenge von Zu mit mäßig verd. HNO<sub>3</sub>, welches NO entwickelt, liefert nach Zusatz von verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei lebhafterer Gasbildung hauptsächlich N<sub>2</sub>O. H. Schuff (Ann. 118, (1861) 34; J. B. 1861, 152). — Enthalten auf Zu einwirkende Legg.

im Liter 45 bis 24 g SO<sub>a</sub> und zugleich 0.5 bis 21 g N<sub>2</sub>O<sub>a</sub>, so werden bei jeder dieser Mischungen NH<sub>3</sub>, N, N<sub>2</sub>O und HNO<sub>2</sub> gebildet; die Menge des antangs frei werdenden H wird bei 38 SO<sub>a</sub> ant 6N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, und mehr sehr klein und verschwindet dann ganz. Aehnlich bei Mischungen von HNO<sub>4</sub> und HCl, die aber bei größerem Gehalt an HNO<sub>3</sub> auch NO entwickeln. Deville (Compt. rend. 70, 1870, 550; C.-B. 1870, 532). — Montenarthi (Gas. chim. 22, (1892) 277; Ber. 25, (1892) 617 Ref., führt die B. von NO auf sekundäre Rkk, zurück. — Bei Ggw. von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> entsteht viel freier Siekstoff. J J. Aeworth J. Chem. Sie. (London [2] 13, (1875) 828; J. B. 1875, 173). S. auch van Buller (Z. rhusik Chem. Soc. (London) [2] 13, (1875) 828; J. B. 1875, 173). S. auch van Billert (Z. physik. Chem. 31, (1899) 103).

Aluminium wird sowohl von warmer als auch von kalter HNO<sub>8</sub> angegriffen, von verdünnter mehr als von konzentrierter. Anch ist die Form des Al von Einfluß; dicke Platten von Al sind gegen kalte HNO, fast vollkommen widerstandsfähig. Th. B. Stillmann (J. Americ. Chem. Soc. 19, (1897) 711; J. B. 1897, 806). Kalte HNO<sub>3</sub> ist in konz. wie in verd. Zustand praktisch ohne Einw. auf Al. Bei höherer Temperatur erfolgt lebhafte Einw. unter B. nitroser Gase. Al-Pulver und Al-Staub wirken stärker reduzierend auf die HNOs und geben manchmal NHs. W. Smith (J. Soc. Chem. Ind. 23, 475; C.-B. 1904, H. 176).

HNO<sub>3</sub> (I). 1.2) mit der dreifachen Menge W. verdünnt (also ca. 7%) N2O2 enthaltend) wirkt auf Fe in der Kälte nicht ein; bei zweifacher Verdünnung (gegen 9%, N2O5) entwickelt sich anfangs N2O mit wenig NO gemischt, am Ende nur letzteres. Pleischl. — In HNO<sub>8</sub> (D. 1.21) löst sich Fe ohne Gasentw. zu Fe(NO3)3. H. GAUTIER u. G. CHARPY (Compt. rend. 112, (1891) 1451; J. B. 1891, 433). Siehe auch Freer u. Higher (Americ, Chem. J. 21, (1899) 377; C.-B. 1899, II. 8). Konz. HNO<sub>3</sub> greift Fe nicht an, sondern verwandelt es in "passives" Metall. - Siehe darüber bei "Eisen".

Kupfer entwickelt mit HNO<sub>\*</sub> (D. 1.217) bei — 10° N<sub>\*</sub>O mit wenig NO, MILLON; bei gewöhnlicher Temperatur entwickelt es mit verd. HNO. reines NO, bei steigender Temperatur oder höherer Konzentration der S. ist N beigemengt. Siehe auch Acworth (J. Chem. Soc. (London) [2] 13, (1875) 828; J. B. 1875, 173); G. O. HIGLEY (Americ. Chem. J. 17. (1895) 18; J. B. 1895, 571); FREER U. HIGLEY (Americ. Chem. J. 21, (1899) 377; C.-B. 1899, H. 8). Nach Armstrong (J. B. 1877, 22) ist das primäre Prod. der Reduktion durch Ou salpetrige Säure. - Ueber den Einfluß der HNO. auf die Löslichkeit des Cu in HNO, siehe unten.

Silber gibt beim Lösen in Salpetersäure NO und N, kein N.O. Acworth (J. Chem. Soc. (London) [2] 18, (1875) 828; J. B. 1875, 173). Bei Einw. von HNOs verschiedener Konzentration bei ca. 70° entsteht nie NeO oder N. Die Menge des gebildeten N.O. ist um so größer, je konzentrierter die S. ist; aus verdünnteren Lsgg. wird hauptsächlich NO entwickelt. G. O. Higley u. W. E. Davis (Americ. Chem. J. 18, (1896) 587; J. B. 1896, 413). Siehe auch Freer u. Higley (Americ, Chem. J. 21, (1899) 577). In

konz. HNO. bleibt Ag ungelöst.

Quecksilber liefert beim Lösen in HNO3 Stickoxyd, in der Wärme und bei starker Konzentration der S. zugleich Stickstoff. Besonders reichlich bildet sich N. wenn man in Ggw. von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> löst. Acworth (J. Chem. Soc. (London) [2] 18, (1875) 828; J. B. 1875, 173). Beim Lösen von Hg in HNO<sub>3</sub> von 50 bis 70% entsteht Hg(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, in solcher von 25% selbst bei Ueberschuß an HNO<sub>3</sub>, Merkuronitrat. C. Montemartini (Gas. chim. 22, (1892) 397; Ber. 25, (1892) 899 Ref.). — Ueber den Einfluß der Ggw. von HNO, siehe unten.

Reines Blei widersteht einer konz., weniger als 10% W. enthaltenden HNO3, selbst wenn die S. zum Kochen erhitzt wird. Skoglund (D. R.-P. 105 704; J. B. 1899, 471). Siehe auch G. O. Higley (Americ. Chem. J. 17, (1895) 18; J. B. 1895, 571). Unreines Pb (z. B. Sb-haltiges) wird viel stärker angegriffen als reines. G. Lunge u. E. Schmidt (Z. angew. Chem. 1892, 624, 664); V. H. Veley (J. Sov. Chem. Ind. 10, 204). Mit 2- bis 27.5%, iger HNO<sub>3</sub> bilden sich auch kleine Mengen NH<sub>3</sub>. C. Montemartini (Gaz. chim. 22, (1892) 397).

Mit Zinn zersetzt sich die HNO $_8$  bei gewöhnlicher Temperatur unter heftiger Erhitzung; es entsteht SnO $_2$ , NO, N $_2$ O, N und NH $_3$ . Bringt man 1 T. Sn in 16 T. HNO $_3$  (D. 1.2), so entwickelt sich, weil die Temp. nicht über 33° steigt, etwas reines N $_2$ O; nimmt man weniger S., so daß die Erhitzung bis zu 44° geht, so ist dem N $_2$ O Stickoxyd beigemengt. Pleischl (Schweigg. J. 38, 461). — In verd. HNO $_3$  [1 Vol. HNO $_3$  (D. 1.42) + 2 Vol. H $_2$ O] löst sich Sn bei 0° zu Sn(NO $_3$ ) $_2$ , in konzentrierter zu Sn(NO $_3$ ) $_4$ , welch letzteres Salz in säurehaltigem W. weniger l. 181 als in reinem R. Engel (Compt. rend. 125, (1897) 709; J. B. 1897, 570). Siehe auch R. Weber (J. prakt. Chem. [2] 26, (1882) 121); Walker (J. Chem. Soc. (London) 63, (1893) 845; Ber. 26, (1893) 569 Ref.); Montemartini (Gaz. chim. 22, (1892) 384; Ber. 25, (1892) 898 Ref.); von Leent (Rec. trav. chim. Pays-Bas 17, (1898) 86; C.-B. 1898, I. 924).

Ueber das Verhalten der HNO<sub>3</sub> gegen Molybdän siehe Montemartini (*Gaz. chim.* 22, (1892) 384; *Ber.* 25, (1892) 898 Ref.); gegen Gallium, A. Dupre (*Compt. rend.* 76, (1873) 720; *J. B.* 1878, 254).

Salpeters, wirkt besonders dann auf die Metalle, wenn sie HNO<sub>2</sub> beigemischt enthält. So wird ganz reines Cu von reiner HNO<sub>3</sub> nicht angegriffen, wenn man durch starkes Bewegen und Einleiten eines CO<sub>2</sub>-Stromes, sowie durch Zusatz von etwas Harnstoff die Einw. der HNO<sub>2</sub> hindert. F. H. Veley (Chem. N. 59, (1889) 303; J. Soc. Chem. Ind. 8, 858; J. B. 1889, 516). Ag, Cu, Hg und Bi lösen sich in ca. 30% jer HNO<sub>3</sub> von 30° nicht, wenn das Auftreten von salpetriger S. vermieden wird (z. B. durch Zusatz von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, KClO<sub>3</sub>, KMnO<sub>4</sub>, CO(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>). V. H. Veley (Chem. N. 63, (1891) 3; J. B. 1891, 431). Ist die HNO<sub>3</sub> stärker als 33% je, so läßt sich das Lösen nur beim Ag verhindern, Veley (Ber. 28, (1895) 928).

Salpetersäuredampf liefert über glühende Metalle geleitet, Metalloxyd, N und W., oder, wenn das Metall das W. zersetzt, auch H.

Zusammenfassende Arbeiten über das Verhalten der HNO<sub>3</sub> gegen Metalle siehe bei J. J. Acworth u. H. E. Armstrong (J. Chem. Soc. (London) 32, (1877) 54; J. B. 1877, 222); Montemartini (Gas. chim. 22, (1892) a 277); E. Divers (J. Chem. Soc. (London) 43, (1883) 443; J. Soc. Chem. Ind. 23, (1905) 1182); Schönn (Z. anal. Chem. 10, (1871) 291).

7. Verhalten gegen Metalloxyde und Metallsalze von niedriger Oxydationsstufe. — Die niedrigen Oxyde vieler Metalle und ihre Salze werden durch HNO3 bei gewöhnlicher oder erhöhter Temperatur oxydiert, besonders FeO, SnO, Hg2O, Cu2O und ihre Salze. Ist das Metallsalz (z. B. FeSO4) im Ueberschuß, und ist zugleich freie H2SO4 vorhanden, so wird die Gesamtmenge der HNO3 zu NO reduziert. Bei Abwesenheit freier H2SO4 wird 1/5 des Eisensalzes in Ferrinitrat verwandelt nach: 6FeSO4 + 8HNO3 = 2Fe2(SO4)3 + 2Fe(NO3)3 + 2NO + 4H2O. — Bei verd. HNO3 (230 g im Liter) macht sich bei 0° keine, erst bei 25° eine langsame, bei 30° eine raschere oxydierende Wirkung auf FeSO4 geltend. Bijlert (Z. physik. Chem. 31, (1899) 103; J. B. 1899, 472). S. auch V. H. Velley (Proc. R. S. 44, (1888) 239; J. B. 1888, 173). — SnCl2 gibt mit HNO3 Hydroxylamin, bei großem Ueberschuß an SnCl2 Ammoniak. O. v. Dumreicher (Wien. Akad. Ber. 82, (1880) 560); siehe auch E. Divers u. T. Haga (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 623); Schlesinger (Repert. [2] 35, 74; Berz. J. B. 25. 225); E. Pugh (Chem. Soc. Qu. J. 12, 35; J. B. 1859, 672).

8. Verhalten gegen Metallchloride. — Viele Metallchloride werden in Entw. von chlorhaltigen Zersetzungsprodd. und B. von Nitraten zers die vollständige Umwandlung in Nitrat erfolgt bei KCl und NaCl leicht beim Erwärmen i bis 7 T. BNOs. L. Smith (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 16, (1853) 373; J B 1853, 602, sind dazu, wenn man anfangs auf 40 bis 50°, zuletzt bis nahe zum Kochen erhitzt sat Kalinmehlorid 3, auf 1 T. Natriumehlorid 4, auf 1 T. Lithiumehlorid 51°, T. BNOs. Stas. NH4Cl entwickelt beim Erwärmen mit HNOs Stickoxydul, zugle wenig Cl und N, mit konz. HNOs auch salpetrige Säure. L. Smith Ame J. sci. (Sill.) [2] 15, (1853) 240; J. B. 1853; 333). — AsCls wird zu Ars säure; die Chlorverbb. von Ce. La, Di, Cd. ferner Ferri-, Auri- und Platichlorid werden nur schwierig und unvollständig zersetzt. H. Wir (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 25, (1858) 371; 26, (1858) 188; J. prakt. Chem. (1859) 31, 36; J. B. 1858, 604). SbCls, BiCls, ZnCls, CuCl und CuCl, werlnach Schlesinger (Repert. [2] 35, 74; Bers. J. B. 25, 225) zersetzt. M. Wurtz nur schwierig und unvollständig; aus SbCl, wird Antimonshure Ueber die Einw. auf SnCls siehe oben unter 7. — PbCls wird von kochen HNOs (D. 1.3) zersetzt. — HNOs (D. 1.3) wirkt nicht auf HgCl, aber Hv (D. 1.46) entwickelt beim Erhitzen NO und bildet HgCls und Hg Nu HgCls und AgCl werden nicht angegriffen. Schlesinger: H. Warnach J. Pierre (Compt. rend. 73, (1871) 1090; C.-B. 1871, 759) zerset kochende HNOs auskristallisiert. Siehe auch d. Bd., Seite 298. — Latkobaltchlorid wird durch Abdampfen mit starker HNOs völlig in Nurverwandelt. F. Rose.

9. Verhalten gegen Metallkarbide. Metallkarbide, welche sich durch zersetzen lassen, werden durch höchstkonzentrierte HNO, nicht angegni

MOISSAN.

IX. Salze der Salpetersäure. Nitrate. (Früher häufig ohne Rücsst auf die Base "Salpeter" genannt.) Allgemeines. - Die HNO, ist einbass sie bildet vorwiegend neutrale Salze MINO3, außerdem basische. Ditte Chim. Phys. [5] 18, (1879) 320; J. B. 1879, 221) n. E. Groschuff (Ber. 37, 18 1486; C.-B. 1904, I. 1392) beschreiben auch saure Ammoniumnitrate. Van Bd. S. 326. — Man erhält die Nitrate aus den Metallen, Oxyden oder Kal naten durch Auflösen in der Säure. Konz HNO, zers. das wassertreit No naten durch Autlösen in der Säure. Konz HNO3 zers, das wassertree Aund PhCO3 nicht, BaCO3 und CaCO3 auch nicht beim Kochen, weil die betreffenden Auf in starker HNO2 und, sind und das zunächst erzeugte Salz als Kruste das übrige Umsetzung schützt. Dagegen zers, die konz. HNO3 das K3CO3 leicht, weil das entstek KNO3 sich leicht in ihr löst. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 52, (1833) 286; Ann. Jo 29, (1833) 173). Mit A. gemischte HNO3 dagegen zers, K2CO3 nicht, Na2CO3, BaCO3 kangsam, SrCO4 und CaCO3, rasch, Priocze (Ann. Chim. Phys. 50, (1832) 434. Ann. Jo 26, (1832) 433), weil SrtNO3b2 und Ca(NO3b2) in A., ersteres wenigstens in verdünnten, während KNO3 aus seiner salpetersauren Lsg. durch A. gefüllt wird. Selbst auf KOll amit viel Ae. gemischte HNO3 nur beim Erhitzen oder Schütteln ein. Braconnot (B. von Nitraten aus Chloriden siehe d. Bd. Seite 313. — Die Nitrate besitzen meist kühlenden Geschmack. Sie sind mit Ausnahme einiger hasischer Salze kühlenden Geschmack. Sie sind mit Ausnahme einiger basischer Salze ( in W. löslich. — Das Ba-, Sr- und Pb-Nitrat sind in HNO<sub>3</sub> (D. 1.42) höher) unlöslich. C. Schultz (Zeitschr. Chem. [2] 5, 531). - Ditte A Chim. Phys. [5] 18, (1879) 320; J. B. 1879, 221) charakterisiert das halten verschiedener Nitrate gegen HNO3 folgendermaßen: a) Es is sich in großem Ueberschuß der S. unter B. bestimmt charakterism saurer Salze: die Nitrate des Kaliums, Ammoniums, Thalliums u. Rubidiums β) es lösen sich in entwässertem Zustande leicht in der heißen rauchen HNO, und scheiden sich beim Erkalten als neutrale Salze (mit geringe Kristallwassergehalt als gewöhnlich) ab: die Nitrate von Mg, Mn. Zn. Ur und Cu; y) die übrigen Nitrate sind in konz. HNO3 nicht oder kl löslich. - Bei den Nitraten der seltenen Erden wächst die Löslich in HNOa mit dem Molekulargewicht der Base. Demarcay (Compt. rend.

130, (1900) 1019; C.-B. 1900. I. 1011). —
In Aceton lösen sich die Nitrate des Al. NH<sub>4</sub>. Ba, Cd, Ca, Ce, Cr, Di, K, La, Rb. Ag. Sr, Tl und die Uranylsalze, in Methylalkohol das HgH- und das Ag-Salz. W. Eidmann Inaug.-Diss., Gießen 1899). Ueber die Bildungswärmen, Lösungswärmen, Verdünnungswärmen siehe bei den ein-

Die hydrolytische Dissoziation der Nitrate ist geringer als bei den Chloriden, aber stärker als bei den Sulfaten. L. Brunner (Z. physik, Chem,

32, (1900) 133). Für die Dissoziationsformel  $K = \frac{C_i^n}{C_a}$  ist n = 1.47 für  $KNO_3$ , = 1.40 für NaNO<sub>3</sub>, = 1.55 für AgNO<sub>3</sub>. BANCROFT (Z. physik, Chem. **31**, (1899) 188).

Die elektromotorische Kraft von Metallen in Nitratlsgg. verhält sich zu derjenigen in Sulfatlsgg. wie 99.3 zu 100. F. STREINTZ (Wien, Akad.

Ber. [2] 77, (1878) 410).

Die kristallwasserhaltigen Nitrate kristallisieren fast durchweg mit 3, seltener mit 4H2O bzw. mit Vielfachen davon. So bilden die Nitrate von Fe, Co, Cu, Mg, Mn, Ni, Zn Hydrate mit 3 und 6 Mol. H<sub>2</sub>O, Cd(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> mit 2 und 4 Mol. H<sub>2</sub>O. Unter — 10° entstehen Hydrate mit 9 Mol. H<sub>2</sub>O. R. Funk (Ber. 32, (1899) 96; Z. anorg. Chem. 20, (1899) 393).

Isomorphie besteht zwischen den Nitraten des Bi, Di, La und Yttrium. Wybouborp

(Ber. 31, (1898) 1237)

Mg(N()<sub>3</sub>)<sub>9</sub> bildet mit allen seltenen Erden bis zum Holmium (Yttrium ausgenommen) Doppelnitrate der allgemeinen Formel 2M<sup>111</sup>(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,3Mg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, 24H, O. Demarcay (Compt. rend. 130, (1900) 1019; C.-B. 1900, I. 1011).

In der Glühhitze werden alle Nitrate zersetzt: Dabei entwickeln einige (z. B. KNO<sub>3</sub>) anfangs ziemlich reinen O und werden zu Nitriten, dann O und N; andere, welche leichter zersetzlich sind z. B. Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, entwickeln Glühhitze unter lebhafter, oft mit Explosion verbundener Feuererscheinung, wobei sich N entwickelt. Eine hierbei erzeugte Säure (z. B. H.SO.) vereinigt sich oft, wenigstens zum Teil, mit der Base des Nitrates.

Wasserstoff bildet beim Ueberleiten über schmelzendes KNO<sub>8</sub> W. und KNO<sub>9</sub>; beim Einleiten in das geschmolzene Salz entzündet sich jede austretende Blase mit Knall und violettem Licht. Schwarz (Dingl. pol. J. 191, (1869) 397; C.-B. 1869, 655). — Auch bei längerer Berührung mit der wss. Lsg. von KNO, wird etwas KNO, gebildet. Schönbein J. prakt. Chem. 84, (1861) 207). — Nascierender H reduziert die wss. Lsg. von Nitraten zunächst zu Nitriten; bei weiterer Einw. entsteht je nach den Bedingungen NH<sub>4</sub>, NH<sub>2</sub>OH, H<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (siehe bei diesen Verbb.). - Gewisse Arten von Bakterien reduzieren die wss. Nitratisgg. Zuweilen wird dabei in reichlicher Menge elementarer N entwickelt; der Rest des Nitratstickstoffs geht dann in NH3 über. — Gewisse Anaërobien reduzieren nur bis zu Nitriten. Vielleicht erklärt sich dieses Reduktionsvermögen durch Wasserstoffentw. beim Stoffwechsel der betreffenden Bakterien. W. Heräus (Inaug.-Diss., Berlin 1886); U. Gayos u. G. Dupetit (Compt. rend. 95, (1882) 664, 1365; J. B. 1882, 1235); G. C. n. P. F. FRANKLAND (Z. angew. Chem. 1889, 408; J. B. 1889, 2235); LEONE (Atti Accad. dei Lincei (Roma) [4] 5 b. (1889) 171). - Die teilweise Beduktion zu Nitrit in wss. Lsg. erfolgt auch ohne Mitwirkung von Bakterien allein durch Sonnenlicht: dabei soll O frei werden. E. LAURENT (Bull. Acad. Belg. [3] 21. 337. 8-

24. (1891) 520 Ref.).

Kohle wird durch Salpeter schon wenig oberhalb des Schmelzpunkter des KNO<sub>8</sub> ohne Feuererscheinung zu CO<sub>9</sub> oxydiert, wobei N. NO und sch petrige S. auftreten; es bleibt als Rückstand, je nach den angewandtes Mengen und nach der Temperatur, KNO<sub>2</sub> oder K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>; bei Ueberschiß we KNO<sub>3</sub> entsteht nur KNO<sub>4</sub>. A. Vogel jun. (N. Jahrb. Pharm. 4, 1, J. R. 1855, 334). — CO reduziert bei Glühhitze KNO<sub>3</sub> (und Ba NO<sub>3</sub>) unter I von KOH und K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>. STAMMER (Ann. (Pagg.) 82, (1851) 135; J. B. 181 307). Nach Vogen wirkt CO nicht auf schmelzenden Salpeter; nach tom-SCHMIDT (Ber. 28, (1895) 1030 Ref.) entstehen Nitrite. — Alkalinitrate von puffen beim Erhitzen mit KCN sehr heftig. - Phosphor verpufft mit eines Nitraten schon beim Daraufschlagen. Er zers. wss. Lsg. von Cu(NO, 5 m) Pb(NO<sub>3</sub>), beim Kochen, nicht die Lsg. von Ba(NO<sub>3</sub>), Slater (Chem. bie 1853, 329; J. B. 1853, 322. - H.S., durch die Lagg. einiger Nitrate L des Ba(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>) geleitet, bildet besonders beim Erwärmen S. H.SO<sub>4</sub> und M JOHNSTON. Ueber die Wärmeentw. bei der Einw. von H.S auf verschiedene Nitrati wss. Lag. siehe Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 19, (1879) 1). - Leitet man gastorning CS3 auf geschmolzenen, glühenden Salpeter, so bildet sich unter Entw. w CO<sub>2</sub> and nitrosen Dämpfen KCNS und K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Beim Erhitzen von S mit wss. Lsgg. von Nitraten im geschlossenen Rohr entsteht CO<sub>2</sub>. Schlie Denhauffen (J. Pharm. [3] 34, 175). — Natriumsulfid erzeugt je nach de Temperatur Nitrit, NH<sub>8</sub> oder Stickstoff. Werden Sodamutterlaugen, welche Verhalten, mit NaNO<sub>3</sub> auf 138 bis 143° erhitzt, so zersetzen sie sich ruhig nuter R. witrit und Sulfat; bei 154° wird viel NH<sub>4</sub> entwickelt nach: Na<sub>2</sub>S + NaNO<sub>3</sub> + 2Ho<sup>2</sup> Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + NaOH + NH<sub>2</sub>; weit über 154° entweicht N nach: 5Na<sub>2</sub>S + 8NaNO<sub>3</sub> + 4Ho<sup>2</sup> 5Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8NaOH + 8N. Ph. Pauli (Phil. Mag. [4] 23. (1862) 248; J. B. 1862, 111 Arsen zers, einige Nitrate beim Kochen unter B. von arseniger S. Sunt (Chem. Gas. 1853, 329). J. R. 1853, 329. — Zinn zers, einige Nitrate sche (Chem. Gaz. 1853, 329; J. B. 1853, 322). - Zinn zers. einige Nitrate scho in der Kälte.

Jod zers, geschmolzenes AgNO3 heftig unter B. von NO2 (bzw. NO und  $AgJO_3$  nach:  $6AgNO_3 + 6J = 2AgJO_3 + 4AgJ + 3N_2O_4$ . Wells (Ann. 115, (1860) 219). — Chlor wirkt auf AgNO<sub>3</sub> bei gewöhnlich Temperatur nicht ein: bei 95° wird N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und ein dem absorbierten gleiches Vol. O gebildet. Deville. Es entsteht zunächst NO<sub>2</sub>Cl. das simit mehr AgNO<sub>3</sub> in obige Prodd. umsetzt. Oder u. Vignon (Compt. re. 69, (1869) 1142; 70, (1870) 96; C.-B. 1870, 206).

PCl<sub>8</sub> bildet mit Salpeter NOCl und POCl<sub>8</sub>, NAQUET (Bull. Soc. (Por 9. März 1860; J. B. 1860, 102). POCl<sub>3</sub> erzeugt nach Mills (Ber. 3, 187626) mit Nitraten P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, Metallchlorid und andere Prodd.; nach Outle Vignon (Compt. rend. 69, (1869) 1142; C.-B. 1870, 206) bilden AgNO<sub>2</sub> w Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> mit POCl<sub>3</sub> Nitrylchlorid.

Ueberschüss. HCl bildet bei Einw. auf Nitrate Metallchloride. Cl u Ceberschuss. Rich olidet der Erinw. auf Antrace metallenforme. Cru N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (oder NOC1? Vgl. Königswasser). Die Umwandlung geht bei KNO, NaNO<sub>3</sub> schwieriger vor sich als umgekehrt die Zers. der Metallchloride durch überschus HNO<sub>3</sub>, L. Smith (J. Americ. J. sci. (Sill.) [2] 16, (1853) 373; J. B. 1853, 662): sie et leicht beim Erwärmen im HCl-Gas. Baumbater (J. pr. Chem. 78, (1859) 205; J. B 18 128). Die Nitrate der Erdalkalien dagegen zeigen beim Ueberleiten von HCl-Gas it Einw., LiNO<sub>3</sub> nur eine geringe. Spiegen ("Der Stickstoff", Brunnschweig 1908. Seite — Erhitzt man mit NH<sub>4</sub>Cl gemengtes KNO<sub>3</sub> zum Glüben, so entsteht Kaliumchle H. ROSE, STAS. - Die Nitrate werden in der Kälte durch H. SO., bei wu erhöhter Temperatur durch H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und HFl. in der Glühhitze at durch B2O3 und SiO2 zers.; dabei entstehen die Salze dieser Säuf Auch Borax und K2Cr2O2 wirken so. - Thonerde, einige Metallchlor (CaCl2, MgCl2, ZnCl2) einige Sulfate und Mn2O2 zersetzen die Nitrate be Glühen und entwickeln die Zersetzungsprodd. der HNO3, bei Ggw. von W. auch unzersetzte HNO<sub>3</sub>. MnCl<sub>2</sub> wirkt auf NaNO<sub>3</sub> bei ca. 230° nach: 5MnCl<sub>2</sub> + 10NaNO<sub>3</sub> = 2Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + MnO<sub>2</sub> + 10NaCl + 5N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2O; Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> befördert die Zers. des NaNO<sub>3</sub> beim Schmelzen. Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und ZnSO<sub>4</sub> zersetzen erst bei hoher Temperatur. F. Kuhlmann (Compt. rend. 55, (1862) 246; J. prakt. Chem. 88, (1863) 505). Sämtliche Alkalinitrate werden durch Erhitzen mit sämtlichen Sulfaten (ausgenommen sind die Alkalisulfate) unter Austreibung der HNO<sub>3</sub> zers. (Nachweis von Alkalinitraten auf trocknem Wege). E. P. Perman (Chem. N. 83, (1901) 193; C.-B. 1901, I. 1216).

X. Physiologisches Verhalten der HNO3. — Färbt die Haut gelb und zerstört sie rasch. Greift alle tierischen Stoffe an und verändert sie.

weshalb sie stark giftig wirkt.

XI. Konstitution. — Der Salpetersäure wird fast allgemein die Struktur

HO-N zugeschrieben. — Kanonnikow (J. russ. phys. Ges. 1884, I. 119;

Ber. 17, (1884) 157 Ref.) stellte auf Grund des mittleren Refraktions-

aquivalentes (aus 8 Salzen zu 13.75 gefunden) die Formel HO-N

auf. — J. W. Brühl (Z. physik. Chem. 25, (1898) 577; Ber. 31, (1898) 1350) spricht sich auf Grund der spektrochemischen Unterss. der Säure, ihrer Ester und der Salze für die Konstitution HO.O.N = O aus und hält es für wahrscheinlich, daß in der S. ein lockeres Molekulargefüge vorliegt, in welchem der Wasserstoff, um den Komplex rotierend, mit allen drei Sauer-stoffatomen abwechselnd in Beziehung tritt, so daß die obige Formel nur als eine Zustandsphase zu denken ist. - Siehe auch G. Watson (Chem. N. 60, (1889) 283; J. B. 1889, 191).

N. TSCHERNAI (J. russ. phys. Ges. 1889, L. 73; Ber. 22, (1889) 218 Ref.) schließt aus den Ausdehnungskoeffizienten der Nitratlsgg, und aus den Aenderungen derselben mit der Temperatur, daß die Salpetersäure selbst mindestens als Doppelmolekül (NO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub> in Lsg. vorhanden sein muß. Auch fanden E. Aston u. W. Ramsay (Chem. Ztg. 18, 179) das Molekulargewicht bei Temperaturen zwischen 11.6 und 46.2° = 105.9, während für sich H<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 126, für HNO<sub>3</sub> nur 63 berechnet.

XII. Analytisches. — A. Nachweis. 1. Durch Erhitzen. — Beim Erhitzen im

Glühröhrchen geben die meisten Nitrate (wenn sie nicht in zu geringer Menge vorhanden) sichtbare rote Dümpfe, besonders bei Zusatz von etwas PbO. Stein (Dingl. pol. J. 155,

2. Mit Kupfer und Schwefelsaure. — HNO3 und die Nitrate entwickeln mit konz. H<sub>2</sub>SO4 und metallischem Cu Dämpfe von NO. 3. Durch Verbrennen auf der Kohle. — Auf der Kohle vor dem Lötrohr erhitzt, ver-

3. Durch Verbrennen auf der Kohle. — Auf der Kohle vor dem Lötrohr erhitzt, verbrennen die Nitrate lebhaft.

4. Mit Ferrosulfat. — Wird die was. Lag. von HNO2 oder von Nitraten mit dem gleichen Vol. konz. Il2804 gemischt und vorsichtig mit konz. Fe804-Lag. überschichtet, so entsteht an der Berührungstelle der beiden Fll. eine dunkelbraune Zone. Des Bassins der Richemont (J. ch. méd. 11, 507); Wackenboder (Ann. 18, (1836) 158); A. Vogel jun. (Z. anal. Chem. 5, 230); Th. Bolas (Chem. N. 28, (1873) 248; J. B. 1873, 917); Rosa (Gaz chim. 15, (1885) 295). An Stelle der Fe804-Lag. läßt sich ebensognt die viel besser haltbare Lag von Ferroammonsulfat verwenden. Austen u. Chamberlain (Americ. Chem. J. 5, (1883) 209; J. B. 1883, 1541); Hager (C.-B. 1884, 621). 14, mg Salpeter läßt sich nach dieser Methode noch deutlich nachweisen. Wagner (Z. anal. Chem. 1881, 329).

5. Mit Manganosalz. — Lagg. von Manganosalzen in konz. HCl geben mit HNO2 and mit Nitraten nach dem Aufkochen eine recht haltbare grünschwarze Färbung, die beim Verdünnen mit W. sofort verschwindet. (Ebenso verhalten sich Chlorate, Hypochlorite, Chromate, PbO2, nicht aber Nitrite). De Konner (Bull. ass. belge des chim. 16, 94; C.-B. 1902, II. 14).

6. Mit Ferrocyankalium. — Vermischt man ein Nitrat mit einigen Tropfen Ferro-

cyankaliumisg. und etwas HCl, erwärmt auf 70 bis 80°, neutralisiert nach dem Etane mit Alkalikarbonat und setzt 1 bis 2 Tropfen Alkalisulfid hinzu. 30 tritt infolge der i 1 Nitroprussidverbb. violette Färbung ein. E. W. Davy (Phil. Mag. [4] 5, (1853) 200 400

7. Mit Kaliumjodid. - Nach dem Umrühren einer angesäuerten Nitratisg wit im Cd- oder Zn-Stab, oder nach dem Schütteln mit Zn-Amalgam oder Zinkstaub scheidt is selbe infolge B. von HNO, aus Alkalijodid Jod aus. (Jodstarkereaktion: Seessel F. H. STORER (Chem. N. 36, 1877) 115; J.-B. 1877, 1039); O. Bender Z. anal. Chem.

(1887) 605).

8. Mit Phenolschwefelsaure. — Ein bis zwei Tropfen Phenolschwefelsaure 1 T. Phys. 4 Tle H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 2 Tle, W.) zu dem auf 100° erwärmten Salz gefügt, verursachen rei Färbung, welche durch NH<sub>3</sub> gelb oder grüngelb wird. (B. von Pikrinsäure). H. Statz (Z. anal Chem. 3, 1864) 115; J. B. 1863, 671); s. auch H. Hager (C.-B. 1884, all W. H. Isce (Pharm. J. Trans. [3] 16, (1886) 832; J. B. 1886, 1917. — Russwern Procentrall. 40, 510) verwendet unter sonst ähnlichen Versuchsbedingungen Kresol.

9. Anilin, p-Toludon.— Beim Zufließen von Nitratisg. zur Mischung von 1. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit ½ ccm Anilinsulfatisg. entsteht Rotfärbung. С. D. Видиз (Z. anal. Chem. 1867, 71; J. B. 1867, 839) — Nach Reichhard (Z. anal. Chem. 9, 1870) 214; С.Б. 18 (1867) (17: J. B. 1806, 838) — Nach Reichhard (Z. dual, Chem. 9, 486) 214; (18 18-495) vermischt man das Nitrat mit zwei Tropfen Anlinksg. und fügt zwei bis sechs led 495) vermischt man das Nitrat mit zwei Tropfen Anlinksg. und fügt zwei bis sechs led 495, dazu, worauf sogleich oder beim Bewegen eine rote oder braunrote, beim Schauf eine violette, blaue oder rotblaue Fürbung eintritt. Bei Verdünnung 1; 1000 net; wo wahrnehmbar. — A. Longi (Gaz. chim. 13, (1883) 465; J. B. 1883, 1541) verwendst und sonst gleichen Bedingungen p. Tolnidinsulfat, welches Rotfärbung verursacht. S. auch Best Stein. u. Lauth (C. B. 1886, 123).

STIERL U. LAUTH (C.-B. 1886, 123).

10. Diphenylamin. — Eine Lsg. von ganz wenig Diphenylamin in konz. H.SO. Wim Liter) wird durch Spuren von HNO3 gebläut. E. Kopp (Her. 5, (1872) 284 Kort Beelbe Färbung wie HNO3 geben auch die Chlorsäure, Bromsäure, Jodsäure, unterchlugg Vanadinsäure, Chromsäure, Uebermangansäure, terner Ferrisalze, H.O. C. Laan Ber 15, 1820, 2086). Siehe auch Ciminso (Z. anal. Chem. 38, (1899) 429); Utz (Pharm. Zlq. 45, 229 . La (Gaz. chim. 13, (1883) 465; J. B. 1883, 1541); Settegagt (Ann. (Wied.) 7, (1879) 466. Lunge u. A. Lwoff (Z. angew. Chem. 1804, 345); R. Heffelmann (Z. öffend Chem. (1901) 200); G. Freiches (Arch. Pharm. 243, 80; C.-B. 1905, I. 957); J. Bay (Complete) 140, (1905) 796). — Nach A. Wagner (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329) ist so Wood die Rk. ert 1 der Verdünnung 1; 2000000 unsicher der Verditnnung 1:2000000 unsicher

11. Brucin. — Die wss. Lsg. der Nitrate mit wss. Lsg. von Brucin vermischt düber konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geschichtet, gibt an der Berührungsstelle eine rosenrote, am und Rand gelbe Zone. Berthunot (J. Pharm. 27, 560: Bert. J. B. 22, 174). Oder man gießt den Rückstand einer eingedamptten nitrathaltigen Lsg mit konz H<sub>2</sub>SO, und ein Körnchen Brucin zu. (Rotfürbung). — Nach Reichhaudt (Arch. Fharm 145, 15 108; J. B. 1871, 893) ist die Rk noch deutlich bei der Verdünnung 1; 1000000, Nitratolson (Chem. N. 25, (1872) 89) bei 1; 10000000 Siehe auch E. Luck (Z. and 100, (1869) 406; Zeitschr. Chemie 1870, 274); F. Walden Ber. 20, (1887) 740; Kester (Ann. 125, (1863) 254); Schonn (Z. anal. Chem. 9, (1870) 211); Böhne (Ber. 11, (1878) 14, 1880) (Chem. N. 37, (1878) 98; J. B. 1878, 912); Lunge u. Lwoff (Z. angew. Chem. 1834); R. Bottger (N. Rep. Pharm. 23, 1874) 120.

12 Indigo — Die Lsg. der Nitrate gemischt mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und wenig lobt tinktur führt beim Erhitzen die blane Farbe der letzteren in gelb über. Zusatz von vermehrt die Empfindlichkeit der I'robe. Liebig (Schweigg. J. 49, 257). Nach A. Wiese (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329 läßt sich so. 1/100 bis 1/100 mg Salpeter noch nachweise (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329 läßt sich so. 1/100 bis 1/100 mg Salpeter noch nachweise (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329 läßt sich so. 1/100 bis 1/100 mg Salpeter noch nachweise (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329 läßt sich so. 1/100 bis 1/100 mg Salpeter noch nachweise (Z. anal. Cinchonamin. — Arnaud u. Pade (Compt. rend. 28, (1884) 1488; 99, (1884) J. B. 1884, 1573) benützen die Schwerlöslichkeit des Cinchonaminnitrats zum Nachreder HNO<sub>5</sub>. gießt den Rückstand einer eingedamptten nitrathaltigen Leg mit konz H,SO, und

der HNOs.

14. Iriphenylenanilodihydrotriazol. — Diese Verb., im Handel als "Nitron", literiin W. swl. Nitrat. Zu fünf bis sechs cem der zu prüfenden Fl. gibt man einen Tropien W. Sol, und fünf bis sechs Tropien einer 10% igen Lsg. von Nitron in 5% iger Essacs Bei Ggw. größerer Mengen HNO3 entsteht ein voluminoser weißer Nd.; bei sehr von lie kristallisieren (ev nach Abkühlen auf 0%) langsam Nädelchen aus Der Nachweis gibt nuch bei der Verdünung 1:60 000 bei Zimmertemperatur, bzw. 1:80 000 bei 0% Enur dann eindeutig, wenn die folgenden SS. vorher entfernt werden oder die heige Enlibarkeitsgrenze durch Verdünnen überschritten wird: HBr (1.800); HJ (1.200) HNO3 (1.4000); CrO3 (1:6000); HClO3 (1:4000); HClO4 (1.50000); HCNS (1.4000); HCNS (1.400

CERTMANN (J. B. 1885, 1910); ROSENFELD (Z. anal, Chem. 29, (1890) 661), — Furfurobenzoin, H. Schiff (Ann. 201, (1880) 355). — Mischung von Dimethylanilin, p-Toluidin und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; Woodbuff (J. Americ, Chem. Soc. 19, (1897) 156) — Karbazol, Hooker (Ber. 21, (1888) 3302; Americ, Chem. J. 11, 249; Ber. 22, (1889) 605 Ref.). — Salizylääure, G. Loog (Pharm. Centralh. 31, 706; Z. angew. Chem. 1890, 713; 1890, 2404). — Resorcin, D. Lindo (Chem. N. 58, (1888) 176). — a-Naphtol, Hager (J. B. 1885, 1910; Pharm. Centralh. 26, 353). Ueber den mikrochemischen Nachweis als Strychninsalz oder Ba(NO<sub>5</sub>), siehe Vitali (Boll. chim. pharm. 37, 417; C.-B. 1898, II. 513); Brauns (C.-B. 1897, I. 434); Schröder van der Kolk (Jahrb. Mineral. 1897, I. 219). — Eine Tabelle der Farbenreaktionen von HNO, und HClO, mit organischen Substanzen zur Erkennung beider siehe hei E. Wood-

VAN DER KOLK (Jahrb. Mineral. 1897, I. 219). — Eine Tabelle der Farbenreaktionen von HNO, und HClO<sub>3</sub> mit organischen Substanzen zur Erkennung beider siehe bei E. Woodbare (J. Americ. Chem. Soc. 19, [1897) 156). — Vergleichende Arbeiten über die Brauchbarkeit der einzelnen Methoden siehe besonders bei A. Wasner (Z. amal. Chem. 20, (1881) 329): A. Longi (Z. anal. Chem. 23, (1884) 355); R. Warington (Chem. N. 51, (1885) 39; Ber. 18, (1885) 124 Ref.); P. Walden (J. russ. phys. Ges. 1887, I. 274). — Fast alle genannten Farbenreaktionen werden auch durch HNO<sub>2</sub> erhalten. Die Prüfung mittels Bruein, ferner mit Nitron (bei entsprechender Verdünnung, s. oben ist dagegegen eindeutig. Um die anderen Methoden bei Gray, von Nitriten in Anwendung.

Friting mittels bruch, ferner mit Aitron (dei entsprechender Verdunning, s. oben) ist dagegen eindeutig. Um die anderen Methoden bei Ggw. von Nitriten in Anwendung bringen zu können, ist es notwendig, die HNO, vorher zu zerstören. S. darüber Wahington (Chem. N. 51, (1885) 39; Ber. 18, (1885) 126 Ref.); Piccisi (Alti Accad. dei Lincei (Roma) 1885, 686; Ber. 18, (1885) 720 Ref.), Busch (Ber. 38, (1905) 861); Ilosvay de Ilosva (Bull. Soc. (Paris) [3] 2, (1889) 347). — Ueber den Nachweis der HNO, in wollenen Geweben siehe H. Fleck (Rep. anal. Chem. 1884, 252). — Ueber den Nachweis in Leichenteilen: Seyda u. Wox (Z. öffentl. Chem. 3, 487). — Bei Vergiftungsfällen: Vitali (Boll. chim. farm. 37, 417, C.-B. 1898, H. 513)

Seyda u. Woy (Z. öffentl. Chem. 3, 487). — Bei Vergiftungsfällen: Vitali (Boll. chim. farm. 37, 417, C.-B. 1898. II. 513).

B. Bestimmung. a) Inirch Fällung. — 1. Cinchonamin. A. Arnaud u. L. Pade (Compt. rend. 98, (1884) 1488: 99, (1884) 190; J. B. 1884, 1573) benutzen die Schwerfoslichkeit des Cinchonaminnitrats. Nuch Gammarelli (Atti Accad. dei Lincei (Roma) Rend. [6] 1, b, 290; Gaz. chim. 22, b, 635; J. B. 1892, 2512) gibt die Methode zu niedrige Werte. 2. Diphenylendanilodihydrotrinzol ("Nitron"). — Man löst die etwa 0.1 g HNO3 entsprechende Substanzmenge in 80 bis 100 cem W.. fügt 10 Tropfen verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> hinzu, erwärmt bis nahe zum Sieden und fällt mit 10 bis 12 ccm Nitronacetatig. Nach 1 ½- bis 2stündigem Stehen in Eis wird in einem "Neubauer-Tiegel" abgesaugt, mit Eiswasser ausgewaschen. Trocknen 3, Stunden bei 1109. M. Busch (Ber. 38, (1905) 861). Vgl. Gutber (Z. angew. Chem. 18, (1905) 494).

(Scher (Z. angew. (Nem. 18, (1905) 494).

Bestimmung als NH<sub>3</sub>. — 1. Nach der Methode von Kjeldahl (siehe diesen Bd. Seite 202). Sie läßt sieh bei Nitraten verwenden, wenn man zur konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> organische Suhstanzen (z. B. Benzoessure) setzt. Asborn (J. B. 1886, 1954). Siehe auch O. Foerster (Chem. Ztg. 1880, 229; 1888, 1555); Jodebauer (J. B. 1886, 1914); L. F. Krblen (Chem. N. 63, (1891) 302; J. B. 1891, 2430,

2. Durch Reduktion. a) Mit Metallen. I. In sauver Leg. — Die älteste Methode ist die von Martis (Compt. rend. 37, (1853) 947) und von Krocker u. Dietrich (Z. anal. Chem. 3, (1864) 64), nach welcher in schweisbauper lag durch Zu reduziert wird. Ungenan.

ist die von Martin (Compt. rend. 37, (1853) 947) und von Krocker u. Dietrich (Z. anal. Chem. 3, (1864) 64), nach welcher in schwefelsaurer Lsg. durch Zn reduziert wird. Ungenan nach Finkerer (Rose's Handb. der anal. Chem. 2, 826); Freeenits (Quant. Anal. 4. Aufl., 8. 372); Terreil. (Compt. rend. 63, 1866) 630). Gibt nur bei sehr starker Verdünnung (1 N auf 5000 H<sub>2</sub>0) brauchbare Resultate. Boyd Kinnear (Chem. N. 46, (1882) 33). Boyge (Compt. rend. 110, (1890) 954, benutzt HCl an Stelle von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Mit Eisen und Schwefelsäure. C. Ulsen (C.-B. 1890, II. 926); V. Schenke (Chem. Zty. 17, 977; Alberti u. Hempel (Z. angew. Chem. 1892, 101). Siehe dagegen Lunge (J. B. 1890, 2438); L. Bhandt (Chem. Zty. 23, 22). — Mit Zink Eisen und konz. Essignäure. Th. F. Schmitt (Chem. Zty. 1890, 1410; J. B. 1893, 2073); s. auch K. Wedermayer (Arch. Pharm. 231, (1893) 372). — Mit Zink, Kupfer und Säure. T. E. Thorfe (J. Chem. Soc. (London) [2] 11, (1873) 541; J. B. 1873, 913); S. W. Johnson (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 13, (1877) 260; J. B. 1877, 1042); M. Williams (J. Chem. Soc. (London) 39, (1884) 100, 144; J. B. 1881, 1160; Pharm. J. Trans. [3] 14, (1884) 854; J. B. 1884, 1573); R. Bhewer Lee (Analyst 8, 137; J. B. 1833, 1527); W. F. Keating Stock (J. Soc. Chem. Ind. 10, 107; C.-B. 1897, I. 769).

11. In alkalischer Lsy, — Mit Zink und Kalilauge. Hager (Z. anal. Chem. 1871, 334;

11. In alkalischer L89. — Mit Zink und Kalilauge. Haber (Z. anal. Chem. 1871, 334; Bull. Soc. (Paris) [2] 16, 91; J. B. 1871, 894). — Mit Aluminium. (Phapmann (J. Chem. Soc. (London) [2] 6, (1868) 172; J. prakt. Chem. 104, 253); F. Schulze (C.-B. 1861, 833); P. Blunt (Chem. N. 25, (1872) 205; J. B. 1872, 880); R. Ormandy u. J. B. Cohn (J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 811; Ber. 23, (1890) 753 Ref.); Habvey (Analyst 11, 126, 181; Ber. 20, (1887) 76 Ref.; Stutzer (Z. angew. Chem. 1890, 695; J. B. 1890, 2400). — Mit Natriumamalgam. Blunt (Arch. Pharm. 199, 130); Gramp (J. prakt. Chem. [2] 11, (1875) 72). — Mit Aluminium-Quecksilber. Ormandy u. Cohen (J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 811; J. B. 1890, 2403). — Mit Zink-Eisen. Wolf (J. prakt. Chem. 89, (1863) 93); Habrourt (Z. anal. Chem. 2, (1863) 14); Siewebt (Ann. 125, (1863) 293); Schneider (Z. anal. Chem. 4, (1865) 226); Habre (Pharm. Centralh. 12, 17); Fuchs (Z. anal. Chem. 6, (1867) 175);

Reichhardt (Z. anal. Chem. 8, (1869) 118); Pavesi (Ber. 3, (1870) 914 · Kosio (M. Nahrungsmittel, 2. Autl. 2, 669 ; O. Bötteher (Landw. Vers. Stat. 41, 165 · P. miertes Zink. F. Schutze (C.-B. 1861, 883); Wolf (C.-B. 1862, 379). — Aleminium & Devarda (Chem. Ztg. 16, 1952); Stoklasa (Z. angew. Chem. 1893, 161 · B.) Mit anderen Reduktionsmitteln. — Stannochlorid, Dumhricher (Wien Abut 82, (1880) 560; J. B. 1890, 267). — Ferrohydrowyd, Ackermann (Chem. Ztg. 23, 230 · e) Durch Elektrolyse. — Der elektrische Strom reduziert HNO<sub>3</sub> zu NH<sub>3</sub>; zur Engunntitativer Reduktion muß ein Metalisalz (am besten Kupfersalz) in der Leg (Grinsein, das durch den elektrischen Strom unter Metaliabscheidung zersetzt wird (Lig. J. B. 1890, 1139; Chem. Ztg. 1891, 789); G. Vorrmann (Ber. 23, (1890) 2798; A Bus (Chem.-Ztg. 1890, 1557); W. H. Easton (J. Americ, Chem. Soc. 25, (1903) 1042 · K. (Z. Elektrochem. 3, (1897) 546; J. B. 1897, 567); L. H. Ingham (J. Americ, Chem. Sc. (1904) 1251; C.-B. 1904, II. 1756).

Ueber die Brauchbarkeit der einzelnen Reduktionsmethoden siehe Righten der einzelnen Reduktionsmethoden sie

Ueber die Brauchbarkeit der einzelnen Reduktionsmethoden siehe Böttener Jestander, 48, 287); Wissell (Journ, Lander, 49, 105, 292).

7) Volumetrische Methoden. 1. Mit Indigo. — Die Menge Indigo, welche durtgewisse Menge HNO<sub>4</sub> entfärbt wird, ist je nach den Versuchsbedingungen verschieden der Versuchsbedingungen verschieden, wurde vielfach modifiziert. Am meisten hat sich das Verfahren von V. Trommsdorp verbreitet. Nach demselben werden 25 ccm der Leg. nicht mehr die Milligramen HNO<sub>4</sub> autholtend) mit 50 ccm konz HSO<sub>4</sub> versetzt und auter Regultungen. Milligramm HNO, enthaltend) mit 50 ccm konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt und unter Benutrug hierdurch entstehenden Erwärmung auf ca. 120° mit einer Indigolösung (6 bis 8 ccz sprechend 1 mg HNO<sub>3</sub>) titriert, bis die Fl. dauernd bläulichgrün bleibt. Die 30 cm. 6 sprechend 1 mg HNO<sub>3</sub>) titriert, bis die Fl. dauernd bläulichgrün bleibt. Die so ernet Menge Indigolsg, wird zu einer zweiten Portion der zu bestimmenden Lsg. in einer behinzngefügt, worauf wieder sorgfältig austitriert wird. Der Versuch wird wiederhelt Etzielung übereinstimmender Resultate. M. Hönig (J. B. 1899, 474) emphebit det wendung der in reinem Zustand erhältlichen Indigotrisulfosäure. Ueber die Indigo-Mand über Variationen siehe H. Tromasporf (Z. anal. Chem. 8, 1869) 330; 9, (1870-16) 1. J. prakt. Chem. 108, (1869) 373; J. B. 1869, 828; 1870, 929). Finnensen Ross's End. anal. Chemie 2, 826; Behmelen (Z. anal. Chem. 11, (1872) 136); F. Tiemasy Be (1873) 1034); F. Fischen (J. prakt. Chem. [2] 7, (1873) 57); R. Warriston (Chem. (1874) 45, 57; J. B. 1877, 1040; A. Wagner (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329 · J. st. (Rep. anal. Chem. 1884, 1, 247; J. B. 1884, 1559); Mayrhöfer (C.-B. 1884, 45); 0 in Tolla (Ap. Zty. 17, (1902) 697.

2. Jodometrisch. — Leitet man in die wes Leg. von Nitraten (unter Lufts)

TOLLA (Ap.-Ztg. 17, (1902) 697.

2. Jodometrisch. — Leitet man in die wss. Lsg. von Nitraten (unter Lutisbelle) auf so findet die Rk. statt: HNO<sub>3</sub> + 3HCl = NO + 2H<sub>2</sub>O + 3Cl. Das el auf KJ-Lösung autgefangen und das ausgeschiedene Jod mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> titriert. De Se a. A. Nihoul (Z. augew. Chem. 1890, 477; J. B. 1890, 2399); G. Mc Gowan (J. Chem. (London) 59, (1891) 53O; J. B. 1891, 2431). — Ueber dieses Verfahren und andere gelamethoden siehe auch F. A. Gooch u. H. W. Gruder (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 44 117; J. B. 1892, 2512); Gh. F. Roberts (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 46, (1893) 21 1893, H. 733); H. Ghener (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 46, (1893) 21 1893, H. 733); H. Ghener (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 46, (1893) 42; C. B. 1803 H. 37 3. Mit Stannosulfat. — Diese Verb. wirkt nach: 48nSO<sub>4</sub> + 4H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> — 2HNO<sub>4</sub> = 45H<sub>2</sub>O + N<sub>2</sub>O. Indikator: Diphenylamin Longe (Gaz. chim. 13, (1883) 482 % Chem. 24, (1885) 390 Ref.). —

4. Mit Ferrosalzen. — Ferrosalze wirken in warmer, saurer Lag auf HNO, met von Ferrisalzen und NO Man kann entweder die Menge des entstandenen Ferrisalzen von Ferrisalzen und NO. Man kann entwoder die Menge des entstandenen Ferrisalzestimmen, Bailhache (Compt. vend. 108, (1889-1122; J. B. 1889, 2346); Preur d. J. sei. (Sill.) [4] 14. (1902) 440; C-B. 1903, I. 602); Braun (J. prakt Chem. 81, (1884); Fresenus (Z. anal. Chem. 1, (1862), 31); Eder (Z. anal. 16, (1877) 267); Hollast (N. 17, (1868) 219; Zeitschr. Chem. 1869, 533); Ungerer (Dingl. pol. J. 172, 1884); Finkener (Rose's Handb. d. anal Chemie, 6. Anfl. 2, 926); Follenius (Z. anal Chem. 1872) 177); Mohr (Dingl. pol. J. 160, (1861-219); Pelouze (J. prakt. Chem. 1847); Abel u Bloxam (Chem. Soc. Quart. J. 9, 97; J. prakt. 69, (1856) 262); Fresenus 106, (1858) 217); G. Lunge (Rer. 10, (1877) 1073). — Oder man fängt das entw (KMnO), auf und titriert den Ueberschuß an letzterem mit Oxalsaure zurück in Mohr. A. F. Linn (Americ. Chem. J. 8, (1886) 274). — Oder man fängt das NO auf regemit W. und O die Salpeters. und titriert sie mit Lauge. Schlösing (Ann. Chim. 1846), (1854) 479; J. prakt. Chem. 62, (1854) 142); Fresenius (Z. anal. Chem. 1, 1866). E. Schulze (Z. anal. Chem. 6, (1867) 384); Reichhardt (Z. anal. Chem. 1, 1866). E. Wilden A. Scheine (Z. anal. Chem. 23, (1884) 151). — H. Wilffahrt (Landu Stat. 29, 439); Z. anal. Chem. 27, (1888) 411; J. B. 1883, 1539; 1888, 2534) absorbee entw. NO mit alkal H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lsg. in Ggw. von O, zerstört das überschüssige H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und die HNO<sub>3</sub> mit Lauge. die HNO, mit Lauge.

8) Gasanalytische Methoden. Bestimmung als NO. - Man entwickelt nach

mit Ferrosalzen NO und fängt dieses über Hg, Kalkmilch, wss. NaOH oder konz. NaCl-Leg. auf, wobei man den Luftsauerstoff fernhält. Ueber diese Methode und ihre zahlreichen Modifikationen siehe Beichhardt (Z. anal. Chem. 9, (1870) 24); F. Schulze u. H. Wulfert (Landw. Vers.-Stat. 12, 164; Z. anal. Chem. 9, (1870) 400); Tiemann (Ber. 6, (1873) 1034; Spiegel (Zeitschr. Hyg. 2, 168; Ber. 23, (1890) 1361); F. Jean (Bull. Soc. (Paris) [2] 26, 10; J. B. 1876, 979); R. Warinoton (J. Chem. Soc. (London) 37, (1880) 468; 41, (1882) 345; Ber. 13, (1880) 1886 Ref.; J. B. 1882, 1267); A. Wagner (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329); Kratschmer (Z. anal. Chem. 26, (1887) 608); De Konneck (Z. anal. Chem. 33, (1894) 200); A. Barille (Bull. Soc. (Paris) [3] 11, 434; Ber. 27, (1894) 762 Ref.); Baumann (Z. angec. Chem. 1888, 662); Blyth (Proc. Chem. Soc. 15, 50; C.-B. 1899, I. 805); Davidson (Chem. N. 81, (1900) 97; C.-B. 1900, I. 786); Staner (Z. Zuckerind. Böhm. 25, 356; C.-B. 1901, I. 1216); Glaser (Z. anal. Chem. 31, (1892) 285); Ch. F. Roberts (Americ. J. sci. [3] 46, (1893) 126; C.-B. 1898, II. 559); E. Schmidt (C.-B. 1890, II. 167); A. Müller (C.-B. 1904, II. 671) u. A. Dunstan (Pharm. J. Trans. [3] 9, (1879) 1014; J. B. 1879, 1107) empfiehlt die Benutzung des Nitrometers von G. Lunge (Dinyl. pol. J. 231, (1879) 522); ebenso E. Henry (Bull. Soc. Chem. Ind. 19, (1900) 982) u. A. A. Baumann (Z. angew. Chem. 1888, 662) gibt eine Tabelle, in welcher die einem gefundenen Volumen NO entsprechende Menge HNO, abgelesen werden kann.

e) Kolorimetrische Methoden. — Als Reagentien zur kolorimetrischen HNO,-Best. wurden vorgeschlagen und besprochen:

1 Lindenulamin — Kony (Ber. 5, (1872) 284); Spiegel (Zeitschr. Hug. 2, 189, C.-B.

e) Kolorimetrische Methoden. — Als Reagentien zur kolorimetrischen HNO<sub>2</sub>-Best. wurden vorgeschlagen und besprochen:

1. Diphenylamin. — Kopp (Ber. 5, (1872) 284); Spirgel (Zeitschr. Hyg. 2, 189; C.-B. 1887, 363); J. A. Müller (Bull. Soc. (Paris) [3] 2, (1889) 670; Ber. 23, (1890) 181 Ref. J. B. 1889, 2347); P. N. Raikow (Oesterr. Chem.-Zig. 7, 557).

2. Brucin. — A. Wagner (Z. anal. Chem. 20, (1881) 329); Lunge u. Lwoyf (Z. angeio. Chem. 1894, 345); Kuntze (Z. Ver. Rübenzucker-Ind. 97, (1897) 521); Kostjamin (Pharm. Zig. 45, 646); Winkler (Chem. Zig. 23, 454); Pichard (Compt. rend. 121, (1895) 758); H. Noll (Z. angeio. Chem. 14, (1901) 1317).

3. Andere Reagentien. — Carbazol. S. C. Hooner, (Americ Chem. 1, 11, (1992) 340.

H. Noll (Z. angew. Chem. 14, (1901) 1317).

3. Andere Reagentien. — Carbavol, S. C. Hooker (Americ. Chem. J. 11, (1889) 249;
J. B. 1889, 2351); Kresol, Russwurm (Pharm. Centralh. 40, 516; J. B. 1899, 474); Pyrogallussäure, Rosenfeld (Z. anal. Chem. 29, (1890) 661); Phenolsulfosäure, A. E. Johnson (Chem. N. 61, (1890) 15; J. B. 1890, 2404).

C. Bestimmung von HNO<sub>2</sub> und HNO<sub>2</sub> nebeneinander. — Man bestimmt entweder beide Verbb. zusammen und ermittelt dann nach einer der bei der salpetrigen S. (dieser Bd. S. 273) aufgeführten Methoden die Menge vorhandener HNO<sub>2</sub>, oder man zerstört zuerst die HNO<sub>2</sub> und bestimmt dann die HNO<sub>3</sub>. — Ghentheren (C.-B. 1887, 284) zersetzt zuerst die vorhandenen Nitrite mit neutraler Lsg. von FeCl<sub>2</sub>, sodann in salzs. Lsg. die HNO<sub>3</sub>. Die beiden Anteile NO, welche dabei entwickelt werden, absorbiert er nach Böhmer (J. B. 1883, 1539) mit CrO<sub>3</sub> und bestimmt ihr Gewicht durch Wägung. — Inosvay de Hoova (Bull. Soc. (Paris) [3] 11, (1894) 216; J. B. 1804, 2439) ermittelt in einem Teil der Lsg. nach Gairss die HNO<sub>2</sub>, reduziert dann nach Ulsgen mit Fe und H<sub>1</sub>SO<sub>4</sub> und bestimmt das entstandene NH<sub>3</sub> kolorimetrisch mit Nesslen's Reagenz. entstandene NH, kolorimetrisch mit Nesslen's Reagenz. -

XII. Hydrazinnitrat. 1. Hydrazinmononitrat. NgH1,HNO3. (Neutrales Hydrazinnitrat.) - Wird dargestellt durch Neutralisieren von Hydrazinhydrat mit HNO<sub>8</sub> (Indikator: Lackmus). — Sll. in Wasser; scheidet sich daraus manchmal in langen prismatischen Kristallen aus. Auch in der Siedehitze in absol. A. nur wenig löslich; kristallisiert aus demselben in Nadeln. F. ca. 69°. Beginnt bei 140° sich ohne Zers. zu verfüchtigen und scheint sich selbst bei 300° noch nicht zu zersetzen. Verpufft beim

Erhitzen über freier Flamme.

Konz. H.SO, veranlaßt stürmische Entw. von Stickoxyden. Verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (1:1) zersetzt das Salz unter B. von N<sub>3</sub>H. — PCl<sub>5</sub> liefert N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>.HCl.

SABANEJEFF u. DENGIN (Z. anorg. Chem. 20, (1899) 21).

2. Hydrasindinitrat. N. H., 2HNO3. — Wird erhalten durch Umsetzung des Sulfates mit Ba(NO3)2 oder durch Halbneutralisation von HNO3 mit Hydrazinhydrat. Zu Büscheln vereinigte Nadeln oder Platten. Sll. in Wasser. Die wss. Lsg. kann auf dem Wasserbad nicht über einen Gehalt von 30 % konzentriert werden, ohne daß Zers. eintritt. Mit absol. A. entsteht Mononitrat. F. 103 bis 104 % (bei raschem Erhitzen). Langsam erhitzt zersetzt es sich schon bei 80 bis 85°, ohne zu schmelzen, in NaH, Gmelin-Friedheim. I. Bd. 1. Abt. 7. Aufl.

HNO<sub>3</sub>, N. Wasser. N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>.HNO<sub>4</sub> and NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Auch beim Aufbewahren über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei gewöhnlicher Temperatur tritt langsame Zers. unter Entw. von N<sub>3</sub>H ein. Sabanejeff u. Dengin (Z. anorg. Chem. 20, 11899) 21).

- XIII. Ammoniumnitrat. A. Neutrales Sale, NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, Nitrum flammans.
   a) Vorkommen und Bildung siebe d. Bd. unter "Ammoniah" S. 197 und unter "Salpetersäure" S. 250. Entsteht auch durch Einw. dunkler elektrischer Entladungen auf ein Gemenge von gut getrocknetem N. O und NH<sub>2</sub>. Das NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> schlägt sich in festem Zustaud an den Wänden des Apparates meder. Siemess u. Halske D. R.-P. S5 103: J. E. 1836, 4141. Bei Einw. von Fe auf Fe,NO<sub>3 in</sub> entsteht hydratisches Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> und NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. E. Ramman (Ber. 14, (1881) 1430.
- b) Darstellung. a) Im Laboratorium. Durch Neutralisieren von HNO<sub>3</sub> mit wss. NH<sub>3</sub>. Eindampfen und Auskristallisieren.
- β In der Technik. Durch Umsetzen von (NH<sub>4</sub>) SO<sub>4</sub> mit Alkalinitrat. Eine möglichst konz. Lsg. von NaNO<sub>3</sub> und (NH<sub>4</sub>) SO<sub>4</sub> (im annäherndem Verhältnis der Molekulargewichte) wird auf 10 bis 15° abgekühlt, wobei sich viel Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ausscheidet. Die Mutterlauge wird eingedampft und neuerdings vom ausgeschiedenen Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrennt. Die dann erhaltene Mutterlauge wird mit etwas HNO<sub>3</sub> versetzt und abgekühlt. So wird eine reiche Kristallisation von fast reinem NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> erhalten. Zur vollständigen Reinigung löst man in W., setzt die notwendige Menge Baryt hinzu und läßt wieder auskristallisieren. Benker (Chem.- Ztg. 1892, 654; F. P. 216 981; J. B. 1892, 2703). C. Roth (D. R.-P. 149 026; C.-B. 1904. I. 618) wendet Ueberschuß von NaNO<sub>3</sub> an. Siehe auch G. A. Le Roy (Monit. sc. [4] 4, (1890) 808; J. B. 1890, 2685); Rudeloff (D. R.-P. 166 427); E. Naumann (D. R.-P. 166 746; C.-B. 1906, I. 420). —

Fairly (D. R.-P. 97400; J. B. 1899, 442) wendet das Ammoniaksodaverfahren auf NaNO<sub>3</sub> an und scheidet aus den dabei entstehenden, NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> und NaNO<sub>3</sub> enthaltenden lagg, das erstere Salz durch Abkühlen bis unter 0° ab — V. Geoendahl u. J. Landin Monit. sc. [4] 7. H. Patente 257) extrahiert ein inniges Gemenge von NH<sub>4</sub>/<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und NaNO<sub>3</sub> mit Alkohol. — (7. Craio (D. R.-P. 92172) entzieht den durch Umsetzung von KNO<sub>3</sub> oder NaNO<sub>3</sub> mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gewonnenen Salzgemischen das NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> mit starkem wss. Ammoniak. R. Nicol. Lennox (D. R.-P. 96689) gewinnt aus dem Salzgemisch das NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> durch Destillation im Vakuum — Wird auch durch Umsetzung von Ba.NO<sub>3</sub> mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gewonnen. E. Carez (D. R.-P. 48278; Ber. 22, (1889–717, Ref. — S. ferner Roth (D. R.-P. 53364 u. 55155; Ber. 23, (1890) 714. Ref. u. 24, (1891) 426, Ref.); Knam (Franz. P. 116331).

c) Physikalisches Verhalten. — Kristallisiert bei sorgfältigem Abdampfen und langsamer Abkühlung in ausgebildeten Kristallen; bei raschem Abkühlen der stark eingekochten Lösung erhält man nur lange, elastischbiegsame Fäden. Bei stärkerem Eindampfen faserig und dicht. Rhombische Kristalle von säulenförmigem Habitus, an denen nur selten die Flächen an den Enden der Hauptachse ausgebildet sind. Isomorph mit rhombischem KNO<sub>3</sub>, TINO<sub>3</sub> und AgNO<sub>3</sub>; Kombination von m [120], q[011], o[111], x[122] selten. (120): (120) = \*84°20'; (120): (111) = \*32°26'; (111): (111) = 69°1'; (120): (011) = 60°49'; (011): (011) = 93°9'; (011): (122) = 21°51'; (011): (111) = 38°24'. Marionac. Stabile Form ist die rhombische (drei Modifikationen); kann außerdem noch in einer (labilen) regulären, sowie in einer hexagonalen Form auftreten. W. Retgers (Z. physik. Chem. 4, (1889) 593; J. B. 1889, 6). — Wird bei 87° hexagonal, bei 120° tesseral. Beim Abkühlen erfolgt die Rückverwandlung des regulär kristallisierten NH, NO<sub>3</sub> durch das hexagonale in das rhombische System. R. Prender (Z. Krystallogr. 18, (1890) 449; J. B. 1890, 12). — Geht bei der Temperatur des CO<sub>2</sub>-Schnees ins rhomboedrische System über. F. Wallerant (Compt. rend. 137, (1903) 805; C.-B. 1904, I. 10). S. auch ders (Compt. rend. 140, (1905) 264; C.-B. 1905, I. 762). — D. 1.701, Schiff; 1.707, Koff; 1.723, Buignet; 1.684 bis 1.791, H. Schröder. D<sub>17.5</sub> 1.74, G. Th. Gen-

LACH (J. B. 1886, 67). D. vor der Zersetzung durch Wärme 1.36, L. POINCARÉ

(Compt. rend. 108, (1889) 138; J. B. 1889, 288),

Bildungswärme:  $2N + 3O + 4H = NH_4NO_2(fest) + 80\,700$  Kal., Berthelot (J. B. 1874, 113).  $N_2O + 2H_2O = NH_4NO_3 - 30\,260$  Kal., J. Thomsen (Ber. 12, (1879) 2062). — Wärmeentw. beim Neutralisieren von HNO<sub>3</sub> mit NH<sub>3</sub> nach Andrews (1841): 12440 Kal., nach Favre u. Suber-MANN: 13676 Kal., nach Andrews (J. Chem. Soc. (London) [2] 8, (1870) 432; J. B. 1870, 131): 12683 Kal. - Zerfließlich, wenn der Partialdruck des Wasserdampfes 10.8 mm Hg ist. F. L. Kortright (Journ. Physik. Chem. 3, (1899) 328; C.-B. 1899, II. 414); siehe auch Lescoeur (Compt. rend. 103,

(1886) 1260; J. B. 1886, 151).

F. 153°; wird bei 135° wieder fest. E. Maumené (Compt. rend. 97, (1883) 45 u. 1215; J. B. 1883, 120). Zeigt die ersten Anzeichen der Schmelzung bei 150° und wird bei 159° zur klaren Flüssigkeit. V. H. Veler (J. Chem. Soc. (London) 43, (1883) 370; J. B. 1883, 186). F. ca. 152°, Berthelot (Compt. rend. 82, (1876) 932; J. B. 1876, 90); 165 bis 166°, Pickering (Chem. N. 38, (1878) 267). Bei höherer Temperatur findet Zers, statt; siehe unten. Beim Erwärmen steigt die Temperatur anfangs regelmäßig bis 35.67°, fällt dann zum Minimum bei 34.96° und steigt dann neuerdings. Beim Abkühlen sinkt dagegen die Temperatur auf 30.07° und steigt dann wieder auf 31.05°. Aehnliche charakteristische Temperaturen liegen für Erwärmung bei ca. 86 und 125°, für Abkühlung bei 82.5 und 124°. Sie hängen mit Aenderungen der kristallographischen Struktur zusammen, von denen die erste wie die dritte (bei 35 und 125°) von bedeutender Volumvergrößerung begleitet ist, während bei der zweiten (bei 85°) das entgegengesetzte Verhältnis eintritt. Die Uebergangswärme ist bei 31°: 5.02, bei 82.5°: 5.33, bei 124°: 11.86 Kalorien. J. Tollinger (Wien, Akad. Ber. 61, (1870) 319). Siehe auch M. Bellati u. R. Romanese (Ann. (Wied.) Beibl. 11, 520).

Läßt sich ohne erhebliche Zers. sublimieren, wenn man es geschmolzen in eine Schale bringt, die mit Filtrierpapier bedeckt wird, und darüber einen Zylinder aus stärkerem Papier, mit groben Glasstücken gefüllt, anbringt. Erhitzt man dann vorsichtig auf dem Sandbad nicht über 190 bis 200°, so sublimiert das Salz in schönen, glänzenden Kristallen, die sich an die Wände der Schale oder an die untere Seite des Papiers anlegen, zum Teil sogar durch das Papier hindurchdringen. Berthelot (Compt. rend. 82, (1876) 932; J. B. 1876, 90). — Im Vakuum läßt sich NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub> unzersetzt destillieren und zeigt Kp<sub>11</sub> 210°. R. Reik (Monatsh. 23, (1903)

1033).

Leitfähigkeit von geschmolzenem NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> zwischen 160 und 220°: 0.400[1 + 0.0073 (t-200)]. L. Poincaré (Compt. rend. 108, (1889) 138;

J. B. 1889, 288).

Löst sich in 0.502 T. W. von 18°. Karsten; in 0.54 T. W. von 10°, Habris (Compt. rend. 24, (1847) 816). Bei 19.5° lösen 100 T. W. 183.0 T. NH, NO<sub>3</sub>. bei 16.0° 106 T. NH, NO<sub>3</sub>. Fr. Rüdorff (Ann. (Pogg.) 148, (1873) 456 u. 555). — Schwarz (Göttinger Preisschrift 1892) gibt an, daß NH, NO<sub>3</sub> bei 35° eine mit steigender Temperatur fallende Löslichkeit zeigt. Nach genauen Unterss. unter Benutzung verbesserter Methoden steigt hingegen die Löslichkeit beständig mit der Temperatur. Die Löslichkeitskurve zeigt bei ca. 32° einen Richtungswechsel, der dem Uebergang der rhombischen Modifikation I in die rhombische Modifikation II (bei 32.2°) entspricht. W. Müller u. P. Kaufmann (Z. physik. Chem. 42, (1903) 497; C.-B. 1903, I. 379). Lösungswärme des ersten Gramm-Moleküls in 200 Gramm-Mole-

külen W.: -6.3 Kal.; integrale Lösungswärme: -4, theoretische Lösungswärme: — 3.6 Kal. Deventer u. van de Stadt (Z. physik. Chem. 9, (1892) 43; J. B. 1892, 190). — Die Lösungswärme bei  $0^{\circ}$  ist  $\lambda_{\circ} = 92.25$ — 1.737 pg + 0.0402 pg<sup>2</sup> für (Prozentgehalt) p·g = 3.04 bis 20.0;  $\lambda_0 = 89.1$ — 0.985 pg + 0.0105 pg<sup>2</sup> für pg = 20.0 bis 40.0. A. Winckelmann (Ann. (Pogg.) 149, (1873) 1; J. B. 1873, 63). Siehe auch Berthelot (Compt. rend. 77, (1873) 24; J. B. 1873, 76); FAVRE U. VALSON (Compt. rend. 77, (1873) 802; J. B. 1873, 88); J. H. LONG (Ann. (Wied.) 9, (1880) 613). — NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub> eignet sich zur Erzeugung niedriger Temperaturen, da 60 T. NH. NO. mit 100 T. W. eine Temperaturerniedrigung von 27.2° veranlassen. Bei einer Anfangstemperatur von 0° sinkt die Temperatur nur auf - 16.7° (Gefrierpunkt der wss. Lsg.), Rüdorff (Ber. 2, (1869) 68). — D<sub>17.0</sub> ist nach G. Th. Geblach (J. B. 1886, 67) für die

 $10^{\circ}/_{\circ}$  ige Lsg. = 1.0425  $40^{\circ}/_{\circ}$  ige Lsg. = 1.1790 = 1.230020 = 1.0860= 1.131060 = 1.2835

Spezifische Wärme K der was. Lag. = 0.9835 - 0.00618 pg für pg = 3.04 bis 20.0: K = 0.7925 · 0.008555 pg + 0.0002575 pg² für pg = 20.0 bis 40.0. A. Wincerlmann (Ann. (Pagg.) 149, (1873) 1). — Ueber die Wärmeausdehnung der was. Lag. siehe C. Forch (Ann. (Wied.) 55, (1895) 100): S. dr Lannor (Z. physik. Chem. 18, (1895) 443). — Ueber die Kompressibilität und Oberflächenspannung der NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>-Lag. siehe M. C. Rontonn u. J. Schneider (Ann. (Wied.) 29, (1886) 165). — Ueber die Kontraktion der gesättigten NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>-Lag. beim Mischen mit W. siehe R. Broom (Ann. Phys. Beibl. 10, 604). — Die Gefrierpunktserniedrigungen der Lagg. betragen nach Copper (Ann. Chim. Phys. [4] 28, (1871) 366; J. B. 1871, 26):

M	E	E M	M	E	M	M.	E	EM
2 5 6 10	3.85° 2.03° 0,83°	0,415° 0,406° 0,400° 0,885°	12 20 30 40	4.55° 6.9° 9.35° 11.75°	0.379° 0.345° 0.312° 0.294°	50 60 70.24	1.6° 15.6° 17.4°	0,272° 0,260° 0,248°

Der Leitungswiderstand der verd, Lag. ist für 1 Aequivalent nach R. LENE (Ana. Phys. Beibl. 2, 710):

L<sup>1</sup>/<sub>4</sub> 30.3 L1/10 31,7 12/80 L1/80

Siehe auch S. Arrnenius (Recherches sur la conductibilité galvanique des électrolutes Stockholm 1884). — Leitfähigkeit von geschmolzenem NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> zwischen 160 und 220° = 0.400[1 + 0.0073(t - 200)]. L. Poincare (Compt. rend. 108, (1889) 138; J. B. 1499, 288). — Ueber die Dissoziation in wss. Lsg. siehe H. C. Drauts (Ber. 5, (1872–820 Korresp.). — 1 T. NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> löst sich bei 25° in 2.29 T. Alkohol von 66.8 Gewichts-

prozent und in 1.1 T. kochendem Weingeist. POHL (Wien. Akad. Ber. 6. (1851) 599). — Ueber die Lüslichkeit in HNO, siehe E. Groschuff (Ber. 37.

(1904) 1486).

d) Zersetzungen und chemisches Verhalten. — Zerfällt beim Erhitzen in W. und  $N_2O$  nach:  $NH_4NO_3=2H_2O+N_2O$ . Die Gasentw. beginnt bei 185 bis 186°, S. Pickering (Chem. N. 38, (1878) 267; J. B. 1878, 221): bei 170°, Smith. Sie wird erst gegen 210° ziemlich lebhaft, ein konstanter Zersetzungspunkt wird zwischen 200 u. 300° nicht erreicht. Berthelot (Compt. rend. 82, (1876) 932; J. B. 1876, 90). Die Geschwindigkeit der Gasentw. wird durch Hinzusugen sein verteilter, chemisch unwirksamer Pulver (Kieselerde, gefälltes BaSO, etc.) beschleunigt. V. H. Veller (Proc. R. S. 44, (1888) 239; J. B. 1888, 173). — Die Menge des entstehenden N,O ist stets geringer als sich nach der Theorie berechnet, weil sich immer etwas NH, NO, unzersetzt verflüchtigt. Zersetzungswärme: NH, NO, (geschmolzen) = N.O + 2H.O (Gas) + ca. 46 000 Kal. Berthelot (Compt.

rend. 82, (1876) 932; J. B. 1876, 90). — Kann durch Knallquecksilber zur Explosion gebracht werden. Lobry de Bruyn (Rec. trav. chim. Pays-Bas 10, (1891) 127; Ber. 25, (1892) 191 Ref.). Ueber die Wärmeentwicklung bei explosiver Zers. siehe Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 779).

Essigsäure veranlaßt schon beim Konzentrieren der wss. Lsg. explosionsartige Entzündung. C. O. Weber (J. Soc. Chem. Ind. 1893, II. 117; Ber. 26, (1893) 327 Ref.). — NH, NO<sub>3</sub> (kleine Mengen) in Berührung mit geschmolzenem KNO, verursacht bemerkenswerte Feuererscheinung.

Metallisches Fe reduziert die NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub>-Lsg. nach: 2NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> + Fe = Fe(NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub> + 2NH<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>. Der Wasserstoff wird jedoch nicht frei, sondern wirkt weiter auf NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub> reduzierend. E. Ramann (Ber. 14, (1881) 1430). — Cd löst sich in einer eiskalten Lsg. von NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub> ohne Gasentwicklung. Die Lsg. enthält dann Nitrit und gibt beim Erhitzen auf 100° Stickstoff ab. Zn und Mg reagieren infolge B. unlöslicher Doppelverbb. langsamer; Al, Fe, Hg, Ag sind indifferent; Ni, Ou sind schwach aktiv, Pb überzieht sich mit unl. Pb(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. — In geschmolzenem Zustand hat NH<sub>1</sub>NO<sub>2</sub> keine Wirkung auf Hg, Al, Fe; angegriffen werden Cd, Mg, Zn, Cu, Ni, Pb, Bi. Bei der Einw. von Cd wird reiner N entwickelt, und zwar fast vier Atome auf ein Atom des Metalls. W. R. Hodokinson u. A. H. Coote (Chem. N. 90, (1904) 142; C.-B. 1904, II. 1099). Ueber die Einw. von Cd auf NH, NO, siehe auch H. Morin (Compt. rend. 100, (1885) 1497).

e) Physiologisches Verhalten. - Schmeckt scharf, bitter, unangenehm. Ueber die Wirkung auf Muskeln und Nerven siehe T. L. BRUNTON U.

TH. CASH (Proc. R. S. 32, (1881) 384).

f) Ammoniakverbindungen des Ammoniumnitrats. - NH, NO, absorbiert bei allen Temperaturen zwischen -15° und +25° lebhaft gasförmiges NH, und wird dabei flüssig. Vgl. auch d. Bd., S. 220. Die Zus. der ent-

stehenden Flüssigkeit ist abhängig von der Temperatur: 100 g NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> absorbieren z. B. bei 760 mm Druck: bei - 10° 42,50 g NH<sub>4</sub>; bei 0° 35,00 g NH<sub>5</sub>; bei + 12° 33,00 g NH<sub>3</sub>; bei + 30.5° 17.50 g NH<sub>3</sub>; bei + 79° 0.50 g NH<sub>3</sub>. —

Die bei - 10° entstehende Fl. hat die Zus. NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, 2NH<sub>3</sub>; sie gefriert in der Kältemischung von Eis und Kochsalz nicht. D. 1.05. Die bei 28.5° entstehende feste Verb. ist NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, NH<sub>3</sub>. E. Divers (Chem. N. 27, (1873) 37; Compt. rend. 77, (1873) 788); F. M. RAOULT (Compt. rend. 78, (1873) 1381; J. D. 1.273, 1301.

76, (1873) 1261; J. B. 1873, 219).

L. Troost (Compt. rend, 94, (1882) 789; J. B. 1882, 236) wies die Existenz der Verbb. 2NH, NO3, 3NH3 und NH4 NO3, 3NH3 nach. Erstere ist unterhalb — 22° fest, letztere erstarrt erst bei – 55°. Vgl. F. M. RAOULT (Compt. rend. 94, (1882) 1117). Die bei gegebener Temperatur konstante Tension wüchst mit der Temperaturzunahme. Sie beträgt bei:

930

Die konstante Dissoziationsspannung (360 mm bei Gehalt von 1.5 Mol. NH, auf Die konstante Dissoziationsspannung (360 mm bei Gehalt von 1.5 Mol. NH<sub>3</sub> auf 1 Mol. NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> für 0°) entspricht einer gesättigten Lösung, nicht einer Verbindung. B. Kurlloff (Z. physik. Chem. 25, (1898) 107). Die Kurven der Zus der aus NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> und NH<sub>3</sub> bestehenden Fll. zwischen + 109 8 und - 60° ergeben bei der Interpretation mit Hilfe der Phaseuregel, daß nur ein einziges Ammoniakat von der vermutlichen Zus. NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, 3NH<sub>3</sub> auftritt, dessen Existenzgebiet zwischen ca. -80 und - 40° liegt. Bei allen höheren Temperaturen liegen nur gesättigte Lsgg. von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> in NH<sub>3</sub> vor. B. Kurlloff (Z. physik. Chem. 25, (1898) 107); E. Divers (Z. physik. Chem. 26, (1898) 430).

Zn löst sich schon bei gewöhnlicher Temperatur nach und nach in der Fl., die dabei fest wird. Beim Oeffnen des Apparates entwickelt sich dann viel NH<sub>3</sub>; die feste, weiße, kristallinische Masse enthält eine beträchtliche Menge von Nitriten sowie ZnO. Fe verschwindet ebenfalls in der Lsg., während Cu und Sn scheinbar nicht angegriffen werden. Phosphorsäure und Chromsäure wirken auf die Fll. nicht mit besonders großer Energie ein, verbinden sich aber mit dem NH<sub>3</sub>. Jod löst sich wie in flüssigem NH<sub>3</sub>; Br entwickelt N. Bleisalze (auch PbSO<sub>4</sub>, PbCl<sub>2</sub>, PbJ<sub>2</sub> und PbO) und Platinchlorid sind l. unter B. von Ammoniakverbb.; HgCl gibt metallisches Hg. Aether mischt sich nicht mit der Fl., bewirkt aber Zerfall in NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> und NH<sub>3</sub>. Bei der Elektrolyse treten H und NH<sub>3</sub> am negativen, N und NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> am positiven Pol auf. E. Divers (Chem. N. 27, (1873) 37; Compt. rend. 77, (1873) 788; J. B. 1873, 219).

- B. Saure Ammoniumnitrate. a) NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>,2HNO<sub>3</sub>. Ammoniumtrinitrat. Wird durch Auflösen von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> in wasserfreier HNO<sub>3</sub> erhalten. A. Ditte (Ann. Chim. Phys. [5] 18, (1879) 320; Compt. rend. 89, (1879) 576, 641; J. B. 1879, 222); E. Groschuff (Ber. 37, (1904) 1486). Verlängerte, ineinander verwachsene Prismen. F. 18°. Beginnen sich bei 20° unter schwacher Gasentw. zu zersetzen. A. Ditte. Prismatische Nadeln; F. 29 bis 30°. Wird durch W. nicht zersetzt. Groschuff.
- b)  $\mathrm{NH_4NO_3,HNO_3}$ . Ammoniumdinitrat. In geschmolzenem Zustande vermag die Verb. a) 1 Mol.  $\mathrm{NH_4NO_3}$  aufzulösen. Beim Abkühlen entsteht  $\mathrm{NH_4NO_3,HNO_3}$  und eine eutektische Mischung von Trinitrat und Mononitrat mit Ueberschuß an letzterem. Groschuff; Ditte. Das Dinitrat bildet viel feinere, weniger verwachsene Nadeln als das Trinitrat. F.  $+9^\circ$ . A. Ditte. Dünne, sechsseitige Tafeln. Wird durch W. zersetzt. Groschuff.
  - II. Salpetersäuresubhydrat, Disalpetersäure, H<sub>2</sub>O,2N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>.

R. Weber (J. prakt. Chem. [2] 6, (1872) 342; Ann. (Pogg.) 147, (1872) 113; J. B. 1872, 194).

Mit konz. HNO<sub>s</sub> vereinigt sich Salpetersäureanhydrid zu einer in der

Kälte kristallinisch erstarrenden Verb.  $H_2N_4O_{12}=2N_2O_5H_2O$ .

- a) Darstellung. In ein dünnwandiges, röhrenförmiges Glas mit sorgfältig eingeschliffenem Stopfen wird  $N_2O_5$  gebracht, das vorher bei möglichst niedriger Temperatur geschmolzen worden ist. Dazu fügt man konzentrierteste, möglichst farblose  $\mathrm{HNO}_3$ , bis das auf der Oberfläche schwimmende Anhydrid verschwunden und ein geringer Ueberschuß von  $\mathrm{HNO}_3$  vorhanden ist. Das Gemisch wird auf —5 bis  $10^\circ$  abgekühlt, was nach einiger Zeit den Beginn einer Kristallisation verursacht. Man hebt dann das Glas aus der Kältemischung, wendet es um und bringt es möglichst schnell, den Stöpsel nach unten, in schräger Lage wieder in die Kältemischung. Wenn die Mutterlauge von den Kristallen abgeflossen, wird das Glas aus der Kältemischung gehoben und der Stopfen einen Augenblick abgezogen. —
- b) Eigenschaften. Bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, aber weniger als das Monohydrat. Raucht an der Luft und erhitzt sich stark beim Vermischen mit Wasser. Bei gelindem Erwärmen verflüchtigt sich  $N_sO_s$ . Erstarrt bei  $5^{\circ}$ .  $D_{15}$ , 1.682. Die Verb. in geschlossenen Röhren aufzubewahren ist sehr gefährlich, weil Explosionen eintreten können.

Verhält sich gegen oxydierbare Körper im wesentlichen wie N.O.

III. Rote rauchende Salpetersäure, salpetrige Salpetersäure.

a) Bildung und Darstellung. — Entsteht beim Vermischen von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit konz. HNO<sub>a</sub> oder beim Durchleiten von NO durch dieselbe und zwar

löst 1 T. HNO3 nach Mitscherlich (Ann. (Pogg.) 18. (1830) 157) ½ T. N2O4. — Darstellung durch Destillieren von 2 Mol. KNO3 mit 1 Mol. oder weniger H2SO4, wobei die erste Hälfte der HNO3 unzersetzt übergeht, während die zweite Hälfte sich erst bei starker, fast zum Glühen gesteigerter Hitze entwickelt und zum größten Teil in Stickstofftetroxyd, O und W. zerfällt. Die HNO3 in der Vorlage absorbiert die übergehenden braunen Dämpfe, während der O entweicht. — Nach Mitscherlich verwendet man an Stelle der H2SO4 Kaliumbisulfat. — Brunner (J. prakt. Chem. 62, (1854) 384; J. B. 1854, 313) destilliert ein Gemenge von 100 T. KNO3, 5 T. Sund 100 T. konz. H2SO4 bis 50 T. übergegangen sind und bis der Schwefel mit gelber Farbe auf dem flüssigen Retorteninhalt schwimmt. Wegen Gehalt an H2SO4 ist das Destillat zu rektifizieren; man erhält dann zwei Flüssigkeitsschichten, deren obere N2O4 ist. — Oder man destilliert ein Gemenge von 100 T. KNO3, 3.5 T. Stärkemehl und 100 T. konz. H2SO4 aus zu ½ gefüllter Retorte. Brunner (Dingl. pol. J. 159, (1861) 355; J. B. 1861, 154); vgl. E. Schaller (Chem. Ztg. 2S, 594). — L. Vanno (Ber. 32, (1899) 1392) stellt rote rauchende HNO3 her durch Behandeln von Paraformaldehyd mit HNO3 und Absorbieren des reichlich entwickelten Stickstofftetroxydes mittels HNO3.

Rote rauchende HNO<sub>3</sub> enthält nach älterer Anschauung N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> gelöst, nach Marchlewski (Ber. 24, (1891) 3274) auch NO. Auf Grund eingehender Verss. fand aber Marchlewski (Z. anorg. Chem. 1, (1892) 368; J. B. 1892, 597), daß nur NO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in der HNO<sub>3</sub> gelöst sind. — Für das Vorhandensein einer labiten Bindung zwischen HNO<sub>3</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> apricht 1. die sehr bedeutende Kontraktion beim Vermischen von flüssigem N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit HNO<sub>3</sub>; 2) der Umstand, daß nach Gernez (J. B. 1872, 137) die Auflösungen von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in Chloroform, CS<sub>3</sub> oder Benzol dasselbe Absorptionsspektrum besitzen wie gasförmiges Stickstofftetroxyd. die Lsg. in konz. HNO<sub>3</sub> dagegen nicht. Marchlewski (Z. anorg. Chem. 1, (1892) 368; J. B. 1892, 597). Gegen eine Bindung zwischen HNO<sub>3</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> spricht der Umstand, daß man der roten rauchenden HNO<sub>3</sub> das N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> durch Schütteln mit (S<sub>2</sub> entziehen kann. Siehe auch Montemartini (Atti Accad. dei Lincei (Roma) 1892, a, 63).

E. SCHALLER (Chem. Ztg. 28, 594) fand in mehreren Proben aus verschiedenen Bezugsquellen 7.5 bis 13.4% Stickoxyde berechnet als N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. 0.5 bis 8.1% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Die nach Vorschrift von Brunner (s. oben) mit Stärkemehl dargestellte S. enthielt 24.5 g N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und hatte die D. 1.52. Ueber die Beeinflussung der D. der HNO<sub>4</sub> durch Gehalt an N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> siehe die Tabelle von Lungs u. Marchlewski, d. Bd., Seite 303.

b) Eigenschaften. — Die rote rauchende HNO<sub>3</sub> ist eine höchst ätzende Fl. Sie bewirkt Entzündung von PH<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>Se, HJ. A. W. Hofmann (Ber. 3, (1870) 658). Auch organische Substanzen, wie Stroh, Sägespäne bringt sie zur Entzündung. K. Kraut (Ber. 14, (1881) 301; Arch. Pharm. [3] 24, 801): R. Haas (Ber. 14, (1881) 597); Lechartier (Compt. rend. 102, (1886) 539; J. B. 1886, 2084); R. Haasz (Dingl. pol. J. 257, (1885) 340; J. B. 1885, 2107); Archbutt (J. Soc. Chem. Ind. 15, (1897) 84; J. B. 1897, 568); siehe dagegen K. Lund (Dingl. pol. J. 207, (1873) 512; J. B. 1873, 1015).

Fügt man zu der S. nach und nach W., so färbt sie sich erst grün, dann blau; zuletzt entsteht eine farblose Flüssigkeit. Dabei erwärmt sich die Mischung und es entwickelt sich NO. Läßt man umgekehrt die S. in soviel W. fließen, daß keine Erwärmung merkbar wird, so tritt kein Gas auf. Feldhaus (Z. anal. Chem. 1. (1862) 426). — Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entfärbt die S., indem Verbb. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit den nitrosen Verbb. entstehen.

Erwärmt man die S., so entweichen beträchtliche Mengen von N.O. (bzw.

NO.) und es bleibt ein fast farbloses Hydrat (D. 1.5), das Carits Be-3, (1870) 697) zur Oxydation bei organischen Elementaranalysen empfahl Ueber die Chem. Eigenschaften der rauchenden Salpetersaure vgl. bei HNO3 und N2O4. Den Gehalt der roten rauchenden HNO5 bestimmt man durch Titration mit KMaO6

### K. Uebersalpetersaure-Anhydrid, NaOa (bzw. NOa).

P. Hautefeuille u. J. Chappuls (Compt. rend. 92, (1881) 80, 134; 94, (1881) 1111, 1308 Berthriot (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 432; Bull. Soc. (Paris) [2] 35,1881) 227. Chappuls (Compt. rend. 94, (1882) 946).

Elektrische Ausströmungen, welche stark genug sind, in kurzer Zen Ozon zu erzeugen, welche aber nicht die Spannung erreichen, die zur B von Stickstofftetroxyd nötig ist, lassen nach P. Hautefeuille u. J. Chappus (Compt. rend. 92, (1881) 80, 134; J. B. 1881, 183) eine unbeständige Sautstoffverb. des N entstehen, deren Ggw. mit dem Spektroskop nachgewisen werden kann. Sie ließ sich noch in einem Ueberströmungsapparat, dessen konzentrische Röhren zwei mm voneinander abstehen, mit einem Induktionstrom von solcher Spannung erhalten, daß die B. von Ozon nicht mehr wahrgenommen werden konnte. Näheres über die Verhältnisse bei der Darst. siehe Hautefeulle u. Chappuis (Compt. rend. 94, (1881) 1111 1306).

Nach Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 432; J. B. 1881, 242; Bull. Soc. (Paris) [2] 35, (1881) 227) entfarbt sich eine Mischung von und NO<sub>2</sub>, wenn man sie der Wirkung des Induktionsapparates aussetz und es bildet sich ein Verb. (Hebersalpetersäure?), welche in der Kalte mischung nicht erstarrt, leichter zersetzlich ist als N.O. und ein charakteristisches Absorptionsspektrum zeigt.

Die Verb., die sich nach Hautefeuille u. Chappuis bei jeder Temperatur zersetzt, bei 130° in wenigen Augenblicken, scheint nach den Unters derselben die Zusammensetzung NO3 bzw. N2O6 zu besitzen. Das Absorptionsspektrum ist nach Chappuis (Compt. rend. 94, (1882) 946) duch zwei scharfe, schwarze Streifen bei  $\lambda = 668.0$  bis 665.0 und  $\lambda = 628.0$  bis 625.0 besonders charakterisiert.

Vorausgesetzt, daß die von Hautefeuille u. Chappuis gegebene Forms N2O0 der wirklichen Zus. entspricht, kann die Verb. von H.O., durch Autausch der beiden Wasserstoffatome gegen Nitrogruppen abgeleitet werdet NO - O - O - NO . SPIEGEL (, D. Stickstoff u. seine wichtigst, Verlie, Braunschweig 1903).

# L. Dioxysalpetersaure, NOAH(?).

Schon Ritter (1804) bemerkte bei der Elektrolyse von wss. AgNij-Lsg. die B. einer schwarzen kristallinischen Masse an der Anode. Die selbe Verb. wurde später von Mahla, Fischer, Berthelot mit sehr differierenden Resultaten analysiert. Vgl. bei Silber.

E. MULDER u. J. HERINGA (Rec. trav. chim. Pays-Bas 15, (1896) 1 und 235) fanden, daß sich bei der Elektrolyse von AgNO<sub>3</sub>-Lsg. (1 Kg AgNO<sub>3</sub>-Lsg.) im Liter) unter Einhaltung gewisser Arbeitsbedingungen (s. das Original) eine dunkelbraune kristallisierte Verb. der Zus. Ag.O., N bildet, der sic die Formel 3Ag<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.2O.AgNO<sub>3</sub> oder 3Ag<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,AgNO<sub>5</sub> zuschreiben. Letzterer Formel würde eine freie S. NO OH entsprechen mit der Konstitution

Die Verb. gibt bei langsamem Erwärmen zwei Atome O besonders leicht ab und es entsteht lösliches AgNO<sub>3</sub> und unl. Ag<sub>3</sub>O<sub>3</sub>. Siehe auch E. MULDER (Rec. trav. chim. Pays-Bas 16, (1897) 57; 17, (1898) 129): ferner E. MULDER u. J. HERINGA (Bull. Soc. (Paris) [12] 15/16, 816).

### M. Nitramid, Salpetersäureamid, H.N.O.

J. Thiele u. A. Lachnann (Ber. 27, (1894) 1909); Ann. 288, (1895) 267).
J. Thiele (Ann. 296, (1897) 100).
A. Hantzsch (Ann. 292, (1896) 340; 296, (1897) 84, 111).

E. BAUR (Ann. 296, (1897) 95).

I. Darstellung und Bildung. — 1. Wird eine wss. konz. Lsg. von Nitrourethan oder von einem seiner Salze mit stark überschüssiger konz. KOH-Lsg. versetzt, so erhält man nach kurzem Stehen der Fl. in Eis nitrokarbamins. Kalium, NO2.NK.COOK, in schönen Blättchen. Diese Verb. zerfällt beim Lösen in W. in H2CO3 und N2O; bringt man sie jedoch in ein Gemisch von Eis und überschüssiger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so zerfällt die freigemachte Nitrokarbaminsäure in Nitramid und CO<sub>2</sub>, nach: NO<sub>2</sub>.NH.COOH = NH<sub>2</sub>.NO<sub>2</sub> + CO<sub>2</sub>. Der mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gesättigten Lsg. entzieht man das Nitramid durch anhaltendes Ausäthern. Nach dem Abdunsten des Aethers hinterbleibt das Nitramid in wasserhellen Prismen. J. Thiele u. A. Lachmann (Ber. 27, (1894) 1909; Ann. 288, (1895) 267). — 2. In geringer Menge wurde Nitramid aus imidosulfonsaurem Kalium durch Lösen in konz. H. SO, unter Zusatz von HNOs oder Aethylnitrat gewonnen. J. Thiele u. A. Lachmann (Ann. 288, (1895) 267).

H. Eigenschaften. — Läßt man die äth. Lsg. der Verb. verdunsten, so erhält man das Nitramid in wasserhellen Prismen. Durch Lösen in Ae, und Fällen mit Ligroin gewinnt man den Körper in glänzenden, weißen Blättchen. F. 72 bis 75" unter Zersetzung. — Ll. in Ae., W., Aceton und in Alkohol; schwerer l. in Benzol, unl. in Ligroin. - Die wss. Lsg. reagiert stark sauer. Nitramid ist äußerst zersetzlich, schon bei Zimmertemperatur etwas flüchtig. Beim Mischen mit CuO, PbCrO4, selbst mit Glaspulver zerfällt es unter starker Erhitzung in N.O und Wasser. Auch ätzende Alkalien, sowie Karbonate, ferner Natriumacetat verursachen denselben Zerfall. In festem Zustand mit Aetzlauge übergossen, verpufft die Verb. unter Feuererscheinung. Konz. H2SO4 und heißes W. wirken zersetzend. Thiele u. Lachmann. Auch bei Ggw. von HNO3 scheint Zerfall einzutreten - Durch Reduktion wird es, jedoch nicht glatt, in Hydrazin übergeführt. Thiele u. Lachmann.

In Bezug auf die Leitfähigkeit und die Stärke der Säure gehen die Beobachtungen auseinander. E. BAUR (Ann. 296, (1897) 95) fand bei  $0^{\circ}$  für Verdünnungen, welche zwischen v=1.941 und v=63.105 liegen, die Werte  $\mu=0.5205$  bis 1.126. Die Zers. des Nitramids verursachte nach 15 Minuten ein Sinken des letzteren Wertes auf 1.042. Hantzsch u. Kauf-MANN (Ann. 292, (1896) 317) hatten vorher gefunden  $\mu_{32} = 1.95$  und

uss = 1.69, und das Nitramid für eine S. erklärt, welche auf Grund der Leitfähigkeit ca. 500 mal schwächer ist als Essigsäure. Baun schließt aus seinen Werten für μ, daß die Verb. nur fünf- bis sechsmal schwächer ist als Essigsäure. Letzterer Berechnung widerspricht Hantzsch (Ann. 296. (1897: 111); aus seiner Schätzung der Wanderungsgeschwindigkeit des Anions des Nitramids berechnet er die Stärke der Säure als etwa 40 bis 50 mal geringer als die der Essigsäure.

III. Salze des Nitramids. — Sie sind im allgemeinen sehr unbeständig. Die Alkalisalze sind nur wenige Sekunden existenzfähig. THIELE u. LACH-MANN. Aus der äth. Lsg. des Nitramids fällt auf Zusatz von alkoh, NH. ein Salz aus, das sich jedoch sofort unter Gasentw. zersetzt. Es bildet sich auch beim Einleiten von trocknem gasförmigen NH., HANTZSCH (Ann. 296, (1897) 84, 111). Verhältnismäßig beständig ist das Merkurisalz HgN.NO<sub>2</sub>, das von Thiele u. Lachmann analysiert wurde.

Ber. für NH2.NO, Gef. THIELE U. LACHMANN 45.16 3 23 3 47 0.45

IV. Konstitution. - Nach J. THIELE ist die Verb. das wahre Amid der Salpetersäure. — A. Hantzsch (Ann. 292, (1896) 340) hält dagegen die beiden Verbb. von der empirischen Zusammensetzung NaO2H2, das Nitramid und die untersalpetrige S., für stereoisomer im Sinne der Formeln HON (Syndiazohydrat) und HO.N (Antidiazohydrat) und schreibt dem

HON

Nitramid die Struktur des Syndiazohydrates zu. Nach Hantzsch spricht gegen die Auffassung der Verb. als wahres Amid der HNO2, daß das Nitramid stark ausgesprochenen die Auffassung der Verb. als wahres Amid der HNO<sub>2</sub>, daß das Nitramid stark ausgesprochenen Säurecharakter besitzt, und daß es leicht in N<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>O zerfält. Demgegenüber macht J. Thele (Ann. 296, (1897) 100) geltend, daß die Eigenschaften der Gruppe NH<sub>2</sub> durch die damit verbundenen Gruppen SO<sub>2</sub>, CO, NO<sub>2</sub> eben in verschiedenem Grade beeinflußt werden; daß ferner Nitramid weder mit Aminen noch mit Phenolen gekuppelt werden kann: schließlich, daß nach Beobachtungen v. Pechmann's Nitramid mit Diazourethan neben anderen Verbb. Stickstoffäther liefert. Die Salzbildung erklärt Thiele (Ann. 296, (1897) 100) durch Uebergang in die tautomere Nebenform HN = NO.OH. S. auch E. Baue (Ann. 296, (1897) 95); J. Thiele (Ber. 29, (1896, 693).

# N. Nitrohydroxylaminsäure, Nitrohydroxylamin, N.O.H.

A. Angeli (Gaz. chim. 26, (1896) II, 17; 27, (1897) II, 357; Chem.-Ztq. 20, 176; Atti Accad. dei Lincei (Roma. [5] 5, (1896) 120; J. B. 1896, 418; 1897, 548).
 A. Angeli u. F. Angelico (Gaz. chim. 30, (1900) I, 598; 31, (1901) II, 15; 33, (1903) II, 245; Atti Accad. dei Lincei (Roma) [5] 10, (1901) I, 249; C.-B. 1900, II, 363; 1901, I, 1192; 1901, II, 770).

- I. Darstellung. Die Darst. der freien Verb. ist bis jetzt noch nicht gelungen. Das Dinatriumsalz Na, N, O, erhält man, wenn man NH, OH, HCl in Alkohol gelöst mit soviel Natriumalkoholat versetzt, daß auf ein Mol. Chlorhydrat drei Mol. Alkoholat kommen, vom ausgeschiedenen NaCl abfiltriert und Aethylnitrat (1 Mol.) hinzufügt. Nach wenigen Minuten entsteht dann eine Fällung von weißem, kristallinischen Pulver, das in W. II. ist und die Zus. Na No Os besitzt.
- II. Eigenschaften. Beim Behandeln mit Mineralsäuren oder mit Essigs, zerfällt die Verb. unter Entw. von soviel NO, als der Gleichung H<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 2NO + H<sub>2</sub>O entspricht. Mit BaCl<sub>2</sub> gibt die Lsg. des Salzes

einen weißen Nd.; mit AgNO<sub>3</sub> eine gelbe Fällung, die sich sofort unter Gasentw. schwärzt; mit HgCl<sub>3</sub> eine intensiv gelbe, mit FeCl<sub>3</sub> eine charakteristische violette Färbung, die in Gelbbraun umschlägt. A. Angeli (Gaz. chim. 26, (1896) II. 17; 27, (1897) II. 357). Die Lsg. des Natriumsalzes absorbiert an der Luft Sauerstoff unter B. von NaNO<sub>2</sub> und NaNO<sub>3</sub>. Beim Kochen entwickelt sich N.O und hinterbleibt Nitrit nach: 2N.O. Na. = 2NaNO<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>O + Na<sub>2</sub>O. Beim Erhitzen zum beginnenden Schmelzen erhält man ein Gemisch von NaNO<sub>2</sub> und Na<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Die in freiem Zustand nicht isolierbare, höchst unbeständige S. erleidet je nach den Versuchsbedingungen verschiedenartige Zersetzungen. Durch Säuren wird sie fast quantitativ zerlegt nach:  $H_2N_2O_3=2NO+H_2O$ , unter gleichzeitiger B, von salpetriger und untersalpetriger Säure. Angell u. Angellico (Gaz. chim. 30. (1900) I. 593). Sämtliche bisher beobachteten Zerss. der freien S. und ihrer Salze lassen sich, wie folgt, veranschaulichen:

4.  $H_2N_2O_3 + H_2O = NH_2OH + HNO_3 + O$ . 5.  $2H_2N_2O_3 = 2HNO_2 + N_2O_2H_2$ . 6.  $2H_2N_2O_3 = 2HNO_2 + N_2O + H_2O$ . 1.  $H_2N_2O_8 = 2NO + H_2O$ .

2.  $H_2N_2O_3 = HNO_2 + NOH.$ 3.  $H_2N_2O_3 = HNO_3 + NO + H.$ 

Gleichung 1. bezieht sich auf die freie S., 3. auf das Silbersalz derselben, 2., 5. u. 6. auf das Natriumsalz. Angeli u. Angelico (Gaz. chim. 33, 1903) II. 245,.

III. Konstitution. - Für die Struktur der Verbb. kommen folgende Konstitutionsformeln in Betracht:

Eine Entscheidung, welche von denselben die größte Wahrscheinlichkeit besitzt, läßt sich beim heutigen Stand der Kenntnisse über die Verb. noch nicht fällen. Siehe Angeli (Gaz. chim. 26, (1896) II. 17; 27. (1897) II. 357); Angeli u. Angelico (Gas. chim. 30, (1900) I. 593).

160- 1105

W. Schlenk.

### SCHWEFEL.

Schwefel im allgemeinen: H. Davy (Schw. 1, 473, 484; Gilb. 35, 278; 36, 184; Schw. 7, 508; Gilb. 36, 184).

GAY-LUSSAC U. THENARD (Recherch. 1, 187; Ann. Chim. Phys. 73, (1840) 229; Scho. 1, 488; Gilb. 35, 292).

Gilb. 35, 292).

Dumas (Ann. Chim. Phys. 36, (1853) 83; N. Tr. 17, 1, 197).

Marchand II. Th. Scherrer (J. pr. Chem. 24, (1841) 129).

Ch. Sainte-Claire-Deville (Compt. rend. 25, (1847) 857; Pharm. Centr. 1848, 106; J. B. 1847 II. 1848, 365; Compt. rend. 26, (1848) 117; Pharm. Centr. 1848, 209; J. B. 1847 II. 1848, 366; Compt. rend. 34, (1852) 534 II. 561; J. pr. Chem. 56, (1852) 359; Pharm. Centr. 1852, 529; J. B. 1852, 335; Ann. Chim. Phys. [3] 47, (1856) 94; J. B. 1856, 286; Compt. rend. 44, (1857) 382; J. B. 1857, 110).

Berthelot (Ann. Chim. Phys. [3] 49, (1857) 430; Poys. 100, (1857) 619; J. pr. Chem. 72, (1857) 193; J. B. 1857, 109; Ann. Chim. Phys. [3] 49, (1857) 476; Poys. 100, (1857) 629; J. pr. Chem. 72, (1857) 360; Chem. Centr. 1857, 457; J. B. 1857, 114; Ann. Chim. Phys. [3] 50, (1857) 376; J.B. 1858, 81; Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1869) 211; J. B. 1858, 81; Ann. Chim. Phys. [4] 1, (1864) 392; J. B. 1863, 146; Leçons de Chim. Paris 1844 et 1865, 175; Bull. Soc. (Paris) [2] 7, (1867) 197; Chem. Centr. 1867, 786; J. B. 1867, 149; Compt. rend. 70, (1870) 941; Compt. rend. 80, (1875) 515; J. B. 1875, 85; Compt. rend. 84, (1877) 674; 105, (1888) 1217; Ber. 21, (1888) 80; Ann. Chim. Phys. [6] 25, (1892) 341; J. B. 1802, 2141). 1892, 2141)

Gennez (Compt. rend. 63, (1866) 217; 74, (1872) 803; 79, (1874) 219; 82, (1876) 1153; 83, (1876) 217; 95, (1882) 1278; 97, (1883) 1298, 1366, 1433, 1477; 96, (1884) 144, 915;

100, (1885) 1343, 1382, 1584; 101, (1885) 319).

Митемари (Z. Kristallogr. 17, (1890) 336).

Вите (Z. phys. Chem. 2, (1888) 920; Ber. 21, (1888) 2013; Z. phys. Chem. 4, (1889) 249; Ber. 22, (1889) 725; Z. phys. Chem. 19, (1897) 425; Monatsh. Chem. 22, (1901) 627; Ber. 34, (1901) 2490; Z. phys. Chem. 39, (1902) 323).

Schwefel, 3. Modifikation, monoklin: Gennez (Compt. rend. 97, (1883) 1477: 98, (1884) 144; Ber. 17, (1884) R. 41; J. B. 1884, 334; Compt. rend. 100, (1885) 1584; Ber. 18, (1885) R. 492). — MUTHMANN, S. O.

1584; Ber. 18, (1885) R. 492). — MUTHMANN, S. O. Schwefel, 4. Modifikation, monoklin: MUTHMANN, S. O.

Trikliner Schwefel: FRIEDEL (Bull, Soc. (Paris) 32, (1879) 114).

Rhomboedrischer Schwefel: Engr. (Compt. rend. 12, (1891) 866; Ber. 24, (1891) R. 551). Friedel (Compt. rend. 112, (1891) 834, 866).

Schwarzer Schwefel: Knapp (J. prakt. Chem. [2] 38, (1888) 48; Monit. sci. [4] 2, (1888) 1209; J. B. 1888, 2868; Ber. 24, (1891) R. 615).

Kolloidaler Schwefel: Debus (Ann. 244, (1888) 88). - Engel, 8. o.

Blauer Schwefel: Wöhler (Ann. Pharm. 86, (1853) 373; J. B. 1853, 324). Vogel jun. (J. Pharm. [3] 29, (1856) 433; J. B. 1856, 291; Orlope (J. russ. phys. Ges. 33, (1901) 397; C.-B. 1901, 2, 522; J. russ. phys. Ges. 34, (1902) 52; C.-B. 1902, 1, 1264).

Flüssiger und amorpher Schwefel: Gernez. s. o. — Smith u. Holmes (Ber. 35, (1902) 2992; Z. phys. (Them. 42, (1903) 469; J. Americ. Chem. Soc. 27, (1905) 797; Z. phys. Chem. 52, (1905) 602; C.-B. 1905, 2, 601).

Uebersicht: I. Geschichte, S. 333. — II. Vorkommen und Bildung. S. 333. — III. Darstellung, S. 334. — IV. Reinigung des Rohschwefels, S. 336. — V. Modifikationen des Schwefels, S. 337. — VI. Spezielle physikalische Eigenschaften der verschiedenen Modifikationen des Schwefels. A. Kristallisierter Schwefel, S. 337. — B. Amorpher Schwefel, S. 349. — C. Schwarzer Schwefel, S. 359. — D. Blauer oder grüner Schwefel, S. 360. — E. Kolloidaler Schwefel, S. 361. — VII. Allgemeine physikalische Eigenschaften des Schwefels, S. 361. — VIII. Allgemeine chemische Eigenschaften des Schwefels, S. 375. — IX. Wertigkeit, S. 379. — X. Angebliche Spaltung des Schwefels, S. 380. — XII. Anwendung, S. 384. — Die Einteilung der einzelnen Abschnitte bei VI, A und B, bei VII und VIII a. am Anfange derselben. VII und VIII s. am Anfange derselben.

- I. Geschichte. S ist schon im Altertum bekannt gewesen, wurde von den Alchemisten als wesentlicher Bestandteil der Metalle gehalten, von Lavoisum als Element erkannt. Weiteres s. die einzelnen Verbb.
- II. Vorkommen und Bildung. Nach Clarke (Chem. N. 61, (1890) 31; J. B. 1890, 414) enthält in einer 10 engl. Meilen dicken Schicht der Erdoberfläche der Ocean 0.09%, die Erdrinde 0.034% (nach Reads 0.05 bis 0.10%). Mittel einschließlich der Luft: 0.04%. Ueber das Vorkommen in der Sonne: Young (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 4, (1872) 356; J. B. 1872, 147).

1. In freiem Zustande. a) Kristallisiert. — In reinen, gut ausgebildeten Kristallen oder verunreinigt durch Gips, Cölestin, Steinsalz, bisweilen Se, Bitumen u. a. Stoffe in vulkanischen Gegenden, gebildet durch Zers, von

Bitumen u. a. Stoffe in vulkanischen Gegenden, gebildet durch Zers, von H<sub>2</sub>S durch atmosphärischen O und Einw. der dabei entstehenden SO<sub>2</sub> auf H<sub>2</sub>S. Vgl. Habermann (Z. anorg. Chem. 38, (1904) 101; C.-B. 1904, 1, 344).

Fundorte: Bei Girgenti, Sicilien, v. Rath (Jahrb. Min. 1873, 584). — Auf der Insel Vulcano, v. Rath (Pogg. Ergänzungsbd. 6, (1873) 349). — Bei Chauciana und Lercara, Sicilien, v. Zepharovich (Jahrb. Min. 1876, 24). — Bei Altavilla Irpina, Unteritalien, Debere (M. Ja. 1801, 2, 39). — Bei Oulx, Hochtal der Dora Riparia, Colomba (Atti R. Accad. Torino 32, (1898); N. Jahrb. Mineral. 1900, 1, 26). — Bei Malfidano, Millosevich (C.-B. 1899, 1, 57); im W. der Grotte von Luchon, Moissan (Compl. rend. 135, (1903) 1278; C.-B. 1903, 1, 356). — In Yellowstone National Park, Weed u. Presson (Americ. J. sci. (Sill.) 42, 401; C.-B. 1892, 2, 750). — Bei Milo, Roisdorf bei Bonn, Bassick in den Vereinigten Staaten von N.-A. — Conil bei Carez in Spanien, Busz (C.-B. 1892, 2, 665). — Im Petroleum, Maberg u. Smith (Americ. Chem. J. 16, (1894) 83; C.-B. 1894, 1, 1193); Englem (Chem. Ztg. 20, 197); Thiele (daselbst 26, 896); Lecocq u. Vandernvoort (Bull. de l'Assoc. belge de chimistes 16, 181; C.-B. 1902, 2, 1163). — In Michigan, Sherezer (Americ. J. sci. (Sill.) [3] 50, 246: C.-B. 1895, 2, 800). — Im mergelhaltigen Kalk der Permformation von Sjukjejevo an der Wolga im Gubernium Kasan; im tertiären Mergel in Čarkovo, Polen; in Čirkat n. a. O. [3] 50, 246: C.-B. 1895, 2, 800). — Im mergelhaltigen Kalk der Permformation von Sjukjejevo an der Wolga im Gubernium Kasan; im tertiären Mergel in Čarkovo, Polen; in Čirkat n. a. O. im Kaukasus, in zahlreichen aus Schlammvulkanen entstandenen Hügeln im transkaspischen Lande, Helmhacker (Berg- und Hüttenm. Z. 53, (1894) 289 und 54, (1895) 142; C.-B. 1894, 2, 624, und 1895, 1, 1154). — In Alchat (Macedonien) auf Antimonit; bei Truskawiec mit Bleiglanz, Foullon (Verh. geol. Reichsanst. Wien 43, 171; Z. Kristallogr. 24, 642). — Bei Kehiuta im Daghestan, Kaukasien, Arzhuni (Jahrb. Min. 1875, 50). — Bei Kaimaki am Isthmus von Korinth, Ansted (Lond. geol. Soc. Q. J. 29, 360); Fuchs (Verh. geol. Reichsanst. 1876, 54). — Am Cove Creek, studliches Utah, vom Rath (Jahrb. Min. 1884, 1, 259); in Utah und Nevada, Russell (Pharm. J. Trans. [3] 13, 138; J. B. 1882, 1520). — Bei Krivusik auf Island, Vincent (Chem. N. 27, (1873) 111 u. 126). — In den Hohlfäumen einer Schalenblende von Corphalie, Buttgenbach (Ann. de la Soc. géol. de Belgique 25, 73; C.-B. 1901, 1, 417). — Bei Louisiana, Hart (C.-B. 1905, 1, 1056). Im Staßfurter Salzlager an der Berührungsfäche mit NaCl, Periffer (Arch. Pharm. 227, (1889) 1134; Ber. 23, (1890) R. 192). — In zersetztem Pyrit bei Meymac, Corrèze, Friedel (B. Mfr. 14, 230; C.-B. 1892, 1, 310) und in der brasilianischen Provinz Minas Geraes, Da Costa Sena (B. Mfr. 15, 123), Hussak (C.-B. 1895, 1, 615).

Schwefelkristalle von Valguarnera bei Catania, Sizilien enthielten Flüssigkeitsein—

Schwefelkristalle von Valguarnera bei Catania, Sizilien enthielten Flüssigkeitseinschlüsse von NaCl, CaCl<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Spuren von K-, Ba-, Sr-Salzen, Sinvestru (Gaz. chim. 12, (1882) 7; J. B. 1882, 1520). Die orangerote, seki-rin-seki genannte, Varietät des Schwefels, welche sich mit gelbem San mehreren japanischen Fundstellen vulkanischen Schwefels vorfindet, enthält 99.76% S. 0.17% Te, 0.06% Se, 0.01% As, Spuren Mo und erdige Verunreinigung; auch die gelbe Modifikation enthält mitunter Spuren von Te und Se. Divers u. Shimidzu (Chem. N. 48, (1883) 284; J. B. 1883, 1828).

b) Amorph. - In den Zellen vieler niedriger Organismen, Sulfuraren genannt. (Beggiatos, Leptothrix, Bacillus zoogléens, Bacterium Ludwigi, Bacterium Hidzensis capsulat. u. a.) Etard u. Olivier (Compt. rend. 95, (1882) 846) Olivier (Compt. rend. 106, (1888) 1806), Kaslinsky (Hyg. Rundschau 5, 685; C.-B. 1895, 2, 873) Migoshi

(C.-B. f. Bakter, und Parasitenkunde [3] 2, 526; C.-B. 1897, 2, 1014) und zwar als amorph CRAMER; CORSINI (C.-B. 1. Bakter. und Parasitenkunde (2), 14, 272; C.-B. 1805, 1. 172 in den Zellen mehrerer Algen, wie Oscillaria und Ulothrix (Etabo u. Olivier a. s. 0. - deutschen Niedermooren: Das Moor von Franzensbad enthält 4.5% durch Ausschmit und noch 5.87% durch Kalkmilch gewinnbaren S. das Moor von Elster 11.26% treien a verbundenen S. Krämer u. Spilka (Ber. 32, (1899) 2941).

Die S-Bakterien sind churakteristische Bewohner der S-Quellen, in denen sie als von schleimige Masse schwimmen. Die Annahme, daß die Beggiatoen ihren S durch Relukt von Sulfaten zu H<sub>2</sub>S und partielle Oxydation des H<sub>2</sub>S durch O zu S und H<sub>4</sub>O ernig ist unrichtig. S wird nur aus H<sub>2</sub>S durch Oxydation gebildet und weiter zu H<sub>2</sub>SO, oxyde Winogradsky (C.-B. 1888, 1034, Yegounow (Arch. des Sc. biolog. (St. Petersbourg 3 S. C.-B. 1895, 1, 1123). — Neubildung durch Einw. organischer Materie auf Sulfate des Bels. Daubrie (Compt. rend. 92, (1881) 101 und 1440; J. B. 1881, 1345).

2. In gebundenem Zustande. — a) Als H<sub>o</sub>S and Sulfid, b) als S0, 1 2. In gebundenem Zustande. — a) Als H<sub>2</sub>S und Sulfid, b) als SO, a Sulfit, c) als H<sub>2</sub>SO, und Sulfat [für a) bis c) siehe näheres bei den e zelnen Abschnitten], d) in organischen Verbindungen. a) In Pilanem. Cusini (Pharm. J. Trans. [3] 7, 616, J. B. 1878, 940), Jannicson (J. B. 1885, 1788, Mark (Pharm. J. 1886), 2; J. B. 1886, 1805), Berthelot u. André (Compt. rend. 105, b) 1217; Ber. 21, (1888) 80; Ann. Chim. Phys. [6] 25, (1802) 341; J. B. 1892, 2141, Tanni (Z. physiol. Chem. 9, 416). — β) In Kohle. — Wallack (Chem. N. 41, (1890) 201; J. 3 (1880) 1146), Kehlstadt (Ber. 13, (1880) 1345). Drown (Americ Chem. J. 4, 182; Ber. 15, (1882) 1443), Gladky (Polyt. J. 260, (1886) 81), Blum (Z. anal. Chem. 27 to 445), Summermeier (J. Americ Chem. Noc. 26, (1904) 555; C.B. 1904, 2, 257). Older (Gasbel. 1872, 544), Muck (Stabl und Eisen 1886, 468), in Kohle und im rohen Legents Withfren M. Gasbel. 46, 21, 41, 47, 84, 444, 464, 185, C.B. 1902, 1, 1052). WITZECK 6.J. Gasbel. 46, 21, 41, 67, 84, 144, 164, 185; C.-B. 1903, 1, 1052). - 7 

III. Darstellung. — Der größte Teil des Schwefels wird in Sicilien! wonnen. Vgl. Schwarzenberg (Technologic der anorg. chem. Produkte 186). Muspratt's Chemie (4, Aufl. 7, 1011); Barbaglia (nach einem amtlichen li von Parodi in Hofmann's amtl. Wiener Ausstellungsber. 1, (1875) 144); Livi (Handbuch der Sodaindustrie 3. Aufl. 1903), JUNGFLEISCH (J. Pharm. C. [6] 13, (1901) 497). — Ueber Entstehung der Schwefellager s. Motes (FREMY, Encycl. chim. 5, 29, 70).

Einteilung der Schwefelerze in Sizilien:

S-gehalt: Ausbeute davon: 30-40% 25-30% 20-25° 8 15-20° 8 1. Reichste Erze 2. Reiche Erze 10-15% 20-25% 3. Gewöhnliche Erze 20-25% 10-15% S. Arme Erze mit 10 bis 15% S werden wegen zu geringer Ausbeute nicht verwh

FRENY (Encycl. chim. 5, 37).

1. Aus Schwefelerden. a) Durch Ausschmelzen aus unreinem Schwefel offenen Räumen. - Dies geschieht bei den reichsten Erzen in hichst 2 ccm fassenden gußeisernen Kesseln unter Herausfischen des tieste Absetzenlassen der Fremdstoffe aus der dünnflüssigen Schmelze, Abscham und Abfüllen des geklärten Schwefels mit eisernen Löffeln in Kästen. - Weniger reiche Schwefelerden verarbeitet man durch A des Schwefels in freien kleinen Rösthaufen (Calcarella) o caroni, gemauerten, oben offenen Gruben mit stark geneigter

verbrennende S, etwa ½ des Ganzen, schmilzt den größeren Teil aus, welcher unten abfließt. Infolge Verbrennen des Schwefels und B. von SO2 durch Reduktion von meist vorhandenem CaSO4 werden nur 50 % bis 70 % des in dem Erz enthaltenen S gewonnen. — Im Gill-Prozeß sind vier bis sechs Kammern, ähnlich wie die Calcaroni, verbunden; die Verbrennungsgase streichen von oben nach unten durch jede Kammer, wodurch weniger S als Verbrennungsprodukt verloren geht. Beide Verfahren sind wegen Entw. schädlicher Gase während der Blütezeit verboten. Vgl. them. Trade Journ. 14, 320; Grünburg (Chem. Ind. 1893, 211). — Ueber Gewinnung im Schachtofen vgl. Muspratt.

b) Durch Ausschmelzen, Sublimieren oder Destillieren in geschlossenen Räumen. — Man trennt den gediegenen S von beigemengter Erde durch Dest. in großen irdenen, oben seitlich mit einem Schnabel versehenen Töpfen oder auch in größeren, gußeisernen mit einem auflutierten Deckel und einem Abzugsrohr für den Schwefeldampf versehenen Kesseln. Auch durch Dest. unter Einleiten geringer Mengen Sauerstoff. Whitlock (D. R.-P. 127565)

(1902)).

- c) Durch Schmelzen in Oefen mit gespanntem Wasserdampf nach Thomas, in Sizilien eingeführt von Gritti. S. auch Haber (Z. f. Elektrochem. 2. (1902) 347; C.-B. 1903. 1. 1320). Der App. von Gritti besteht aus Eisenzylindern, in welchen ein zweiter konzentrischer Zylinder mit durchbohrten Wänden das Schwefelerz enthält. Gute Resultate, aber zu hohe Betriebskosten. Das Ausschmelzen aus Gangaren mittels 66% jeger CaCl2-Lsg. bei 120° nach Dr La Tour de Brenn. (Compt. rend. 93, (1881) 456) ist aufgegeben; ebenso die Extraktion des S mittels CS2 nuch Condy Brilman. Vgl. auch Polyt. J. 232 (1879) 86 und bei Schwefelwasserstoff. App. zum Ausschmelzen: Walter (Chem. Ztg. 1886, 1199), Diekert (Amerik. P. 298734 und 301222), Malcolmson (J. Soc. Chem. Ind. 8, (1889) 113).
- 2. Aus Schwefelkies, Kupferkies etc. Durch Erhitzen und teilweises Verbrennen in Rösthaufen, Röstöfen oder Schwefeltreiböfen gewinnt man einen Teil des darin enthaltenen Schwefels. S. auch Hofmann (Polyt. J. 220, (1876) 332; J. B. 1876, 1085); St. Gobain (Frz. P. 107820 (1875)); Labois (Engl. P. 9761 (1884)): Hollway (Chem. N. 40, (1879) 13, 219; J. B. 1879, 1090); Bode (Polyt. J. 232, (1879) 433); Smith (Alkali-Reports 1877—1878. 47); Shaw (D. R.-P. 139715 (1903)); Buisine (D. R.-P. 73 222 (1893) und 79 706 (1894)); Paur (D. R.-P. 8 730 (1879)). Auch hier wird ev. die Gewinnung durch überhitzten Wasserdampf gefördert: Gerlach (D. R.-P. 229 (1877)); Ross (Engl. P. 713 (1879)); Cladis (Engl. P. 6909 (1887)). Ueher die hierher gehörende Schwefelgewinnung nach Frasch, s. Z. angew. Chemie 18, II. (1905) 1009, ferner F. Haber (Z. f. Elektrochemie 9, (1903) 400). Durch feuerflüssige Elektrolyse von Schwefelerzmetallen, Swinburne (D. R.-P. 134 734 (1898)).
- 3. Als Nebenprodukt von anderen Fabrikationen. 8) Bei der Leuchtgasfabrikation aus der Gasreinigungsmasse. 8. Habcourt u. Fison (Ber. 6, (1873) 1385); Freeston u. Humphris (Ber. 8, (1875) 181); Spence (Chem. Ind. 1878, 372); Gerlach (D. R.-P. 229. (1877)); Hislor (Engl. P. 2730 (1882)); Robinson (Polyt. J. 260, (1886) 231; J. B. 1886, 2046); Roustan (D. R.-P. 46135); Maybluh (D. R.-P. 148124 (1902)); Goerlich u. Wichmann (D. R.-P. 82081 (1894).

b) Bei der Sodafabrikation aus Sodarückständen. - Vgl. Bd. II, 1, S. 429.

c) Aus H<sub>2</sub>S. — Vor allem aus dem aus Sodarückständen gewonnenen H<sub>2</sub>S, nach dem Prozeß von Chance u. Claus durch Verbrennung des mit Luft gemischten H<sub>2</sub>S in dem Claus-Kiln bei Ggw. von Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. (Engl. Pat. 3608 (1882)). — S. auch Weldon (Ber. 5. (1872) 301); Parnell u. Simpson (Engl. Pat. 4648; J. Soc. (Inc. Ind. 8, (1889) 11 u. 289; J. B. 1889, 2645, 2654; 1890, 2677); Kynaston (C.-B. 1893, 1, 1095); Carpenter u. Linder (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 457; J. B. 1903, 329); Bemelnan's (D. R.-P. 77 336 (1893)); Brock u. Hurter (Engl. Pat. 13844 (1896)); Carulla (J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 980; C. B. 1898, 1, 534); Rotten (C.-B. 1894, 2, 224).

4. Aus SO<sub>2</sub>. — Man läßt SO<sub>2</sub> eine Schicht glühender Kohlen durchstreichen und leitet das entstehende Gasgemisch in eine feste Kammer: SO<sub>2</sub> + 2CO = 2CO<sub>2</sub> + S. Hänisch u. Schröder (Polyt. J. 258, (1885)

225; J. B. 1885, 2059). — Durch Umsetzen von SO, und CO in der Hitze. HÄNISCH U. SCHRÖDER (Engl. P. 6404 (1885); BERTHELOT (Compt. rend. 96,

(1883) 298; Ber. 16, (1883) 566).

5. Aus Sulfaten. — S. Vogt (D. R.-P. 35668 (1895)); J. u. F. Werren (D. R.-P. 38014 (1885)); Jacobsen (D. R.-P. 89959 (1895)); Claus, v. Barbnoff, Hildt (D. R.-P. 104188 (1898)); Rommenhöller u. Luhmann (D. R.-P. 63189 (1892)); Chance (Engl. P.

2495 (1888)). -

Der Rohschwefel besitzt schmutziggelbe Farbe, kann mit Erd- oder Erzteilen gemengt sein und Arsensulfid (vor allem, wenn aus Sodarückständen gewonnen), Selensulfid (wenn aus Kiesen dargestellt) und organische Verunreinigungen enthalten; er besteht meistens zu 88% bis 96% aus in CS, l. S.

Zusammensetzung von Rohschwefel: CH. MENE, Mon. scient. 1967, 400. II. Ш. IV 88.7 91,3 90.0 S (in CS. lösl.) 96.3 90.1 S (in ('S, unlösl.) 1.5 2.0 2.1 0.5 0.7 Bitum. Subst. 1.0 1.0 Sand- und Kieselsäure 1.5 3.3 2.3 2.8 5.5 Cölestin 1.8 25 4.1 30 2.8 0.7 0.3 Verlust 0.5

I u. II Rohschwefel von Jalabebt, Lyon. — III von Delacretaz, Vaurigard, IV von Marseille, V von Szvin, Montpellier.

IV. Technische Remigung des Rohschwefels, 1. Durch Schmelsen und Dekantieren. — Man schmilzt den S im gußeisernen Kessel, entfernt die gröberen Körper mittels einer durchlöcherten Kelle, und gießt den S nach längerem Stehen von dem niedergefollenen feineren Pulver ab. Diese Reinigungsweise ist die unvollkommenste — 2. Durch Destillation im Schwefelläuterofen. — Nach der älteren Einrichtung ist dieses ein Galeerenofen, an dessen beiden Seiten gußeiserne Krüge, die Läuterkrüge, auf Bänken stehen. — Einrichtung von Michel: In einem großen gußeisernen Kessel, über welchem ein Gewölbe gemauert ist, wird S bis zum Kochen erhitzt; der Dampf begibt sich durch einen weiten, aus Backsteinen gemauerten Kanal seitwärts in eine große, ebenso gemauerte Kammer, und verdichtet sich hier zuerst in Gestalt von Schwefelblumen, sammelt sich aber, wenn die Arbeit Tag und Nacht fortgesetzt und dadurch die Temp. der Kammer bis zum Schmp. des Schwefels erhöht wird, im geschmolzenen Zustande auf dem Boden, und kann durch eine Seitenöffnung abgelassen werden. (Dietionn. technolog. Paris 1531, 13, 491). — Ueber neuere Einrichtungen s. Fa. Bonde (Le soufre des vaff. Marseillaises à l'exposition de Philadelphia. Marseille 1876. — Dujaradis (Polyt. Journ. 142, 395). — Muspratt (Techn. Chem. 4. Aufl., Bd. 7, (1900) 1089). — 3. Durch Sublimation. — Auch hierzu dienen die bei 2. benutzten Apparate, nur wird die Arbeit öfters unterbrochen. so daß die Kammer nicht zu heiß wird. Der S setzt sich in pulveriger Gestalt an ihre 2. Durch Destillation im Schwefelläuterofen. - Nach der älteren Einrichtung ist so daß die Kammer nicht zu heiß wird. Der S setzt sich in pulveriger Gestalt an ihre Wandungen.

Der nach (1) gereinigte S kann noch Erd- und Erzteile, und der nach (1, 2 n. 3) gereinigte kann noch As, Se und bituminöse Teile enthalten. VAUQUEIN (Ann. Chim. Phys. 25, (1824) 50). Durch wiederholte teilweise Dest., wobei diese Stoffe, als weniger flüchtig, vorzugsweise zurückbleiben, wird er immer reiner. Nach Osans (Kast. Arch. 4, 344) läßt er erst bei der fünften bis sechsten Dest, keinen kohligen Rückstand mehr.

Von organischen Stoffen kann der S schon durch längeres Erhitzen bis nahe zum Sdp. befreit werden. Albright u. Hood (Engl. Pat. 11988 (1894)).

Der durch Schmelzen oder Destillieren gereinigte S wird in nasse hölzerne Formen teils in käseförmigen Massen gegossen, Schwefelbrote, teils in Stangen, Stangenschwefel, Sulphur citrinum. Der sublimierte bildet die Schwefelblumen, Flores sulphuris, die durch Wassen mit Wasser von der anhängenden schwefligen und Schwefelsäure zu befreien sind. Statt der Schwefelblumen wird jetzt meist gemahlener, im Luftstrom verstäubter, "ventilierter" S verwendet.

"Schwefelblumen" ist dasjenige Handelsprod., das unmittelbar nach der Fabrikation 33% in CS, unl. S enthält. — Der Name "sublimierter S" faßt alle in den Kondensationsräumen erhaltenen Prodd. zusammen. Domengua (J. Pharm. Chim. [6] 20, (1904) 493; C.-B. 1905, 1, 205); s. such Ann. Chim. anal. appl. 10, (1905) 393; C.-B. 1905, 2, 1482).

Der Stangenschwefel ist von hellgelber Farbe mit Glanz und - falls er aus gediegenem Schwefel der Kreide- oder Molasseformation stammt — fast ehem. rein. Solcher aus Kiesen kann As und Se enthalten. — Er ist gleich nach dem Gießen monokliner, nach einiger Zeit aber rhombischer S, enthält jedoch nach Deville (Compt. rend. 2, (1848) 117) auch eine geringe Menge unl. S, besonders im inneren Teile. — Schwefelblumen enthalten neben dem gewöhnlichen. in CS, 1. S verschiedene Arten des amorphen und in CS, anl. S, sowie andere Schwefelverbindungen, z. B. Wasserstoffsupersulfide. Prusien (C.-B. 1896, 1, 279). — Vgl. auch Theringen (Pharm. Post 27, 297; C.-B. 1894, 2, 267).

Beim Behandeln mit Br bleiben etwa 0.08% ungel., welche dem prismatischen S angehören, und auch beim Lösen der Schwefelblumen in CS, zurückbleihen. — Gepulverter Stangenschwefel wird vollständig gelöst. Hannay (J. Chem. Suc. (London) 33, (1878) 284; Chem. N. 37, (1878, 212; J. B. 1878, 209); absorbiert CS2-Dämpfe. Eilsart (Chem. N. 52. (1885) 184; J. B. 1855, 457).

Stangenschwefel für sich, sowie Schwefelblumen mit W., entwickeln beim Erhitzen diegenem Schwefel der Kreide- oder Molasseformation stammt - fast chem, rein, Solcher

Stangenschwefel für sich, sowie Schwefelblumen mit W., entwickeln beim Erhitzen H.S. Paves J. Pharm. 8, 371). Feuchter 8 gibt beim Erhitzen H.S. Pleischl (Kastn. Arch. 4, 340). 8 entwickelt während der Verb. mit Metallen, wie Cu, 0.1% oder weniger Wasserstoffgas, wenn er aber zuvor für sich geschmolzen wurde, nur eine Spur. Dumas (Ann. Chim. Phys. 50, (1832) 176). Hiernach hält der 8 entweder H.S. absorbiert, wie Planche u. Dumas annehmen, oder er enthält Wasserstoffpolysulfid, oder der H rührt vom Asphalt oder W. her. Nach Flückfora enthält aller S etwas H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; siehe diese. Stangenschwefel ist fast frei von Säuren, Schwefelblumen enthälten auf 100 g 3.142 cem SO<sub>2</sub> und etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Rössler (Arch. Pharm. [3] 25, 845; Rer. 21, (1888) 136). Sublimierter S zeigt meist einen Säuregehalt von 0.02 % bis 0.25 %, als H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> berechnet: Leonhard (Analyst. 26, (1901) 319; C.-B. 1902, 1, 493; dieser ist bedingt durch Autoxydation des S an der Luft. Harre (Z. anorg. Chem. 30, (1904) 387; C.-B. 1904, 2, 394); Wisdisch (Landw. Jahrbb. 30, 497; Leoshard (l. c.).

Veber die Untersuchung des Schwefels vgl. unter XI, S. 381. Vollständig reiner S wird hergestellt, indem man geschmolzenen, schon möglichst reinen S durch Glaswolle filtriert und zur Entfernung von Staub zweimal ev. im Vakuum destilliert. So dargestellter S ist geruchlos, ohne Rückstand beim Verdampfen, hellgelb bei plötzlicher Abkühlung der hoch erhitzten Schmelze, und die vollkommen kristallinischen Prodd. sind ohne Rückstand in CS, löslich. Threlfall, Brearley u. Allen (Proc. R. S. 56, (1894) 32; J. B. 1894, 400).

V. Modifikationen des Schwefels. - Der Schwefel tritt in verschiedenen Modifikationen auf; er existiert in kristallisiertem, amorphem und kolloi-dalem Zustande. A. Kristallisierter Schwefel. — Von den kristallisierten Formen ist der rhombische und monokline 8 zuerst von Mitscherlich

(Ann. Chim. Phys. 24, (1823) 264) beobachtet worden.

Nach MUTHMANN (Z. Kristallogr. 17, (1890) 336), welcher die Klassifikation vervollständigt hat, lassen sich vier Arten unterscheiden: I. Rhombischer S (S. 338). - Entsteht aus kaltgesättigten Lsgg., liefert mit Se Mischkristalle mit einem Se-Gehalt bis zu 35 %; ihm entspricht keine Se-Modifikation. — II. Monosymmetrischer S mit a: b: c = 0.99575:1:0.99983;  $\beta=84^{\circ}14'$  (S. 343). — Entsteht am leichtesten aus dem Schmelzflusse. Weder eine isomorphe Se-Modifikation noch Mischkristalle beobachtet. — III. Monosymmetrischer S mit a: b: c =  $1.06094:1:0.70944; \beta = 88^{\circ}13^{\circ}$  (S. 346). — Entsteht bei der Abscheidung des Schwefels auf chem. Wege aus manchen Verbb., aus heißgesättigten Lsgg., durch Fällen kaltgesättigter Lsgg., auch wohl aus dem Schmelzflusse; liefert Mischkristalle mit Se von "-66 % Se-Gehalt; ihm entspricht keine entsprechende Se-Modifikation. - IV. Monosymmetrischer S mit unbekanntem Achsenverhältnis (S. 348). -Entsteht durch Abscheidung auf chemischem Wege bei niederen Temperaturen.

Daran schließen sich an: V. Friedel's trikliner Schwefel (S. 348). -

VI. Engel's rhomboedrische Modifikation (S. 349).

Asltere Klassifikation von Berthelot. Siehe Berthelot (Ann. Chim. Phys. [3] 49, (1857, 430; 50, (1857) 211 u. 376); Petersen (Z. phys. Chem. 8, (1891) 608). — Nach Schaum (Ann. 308, (1899) 18; C.-B. 1899, 2, 578) sind die kristallisierten Formen des Schwefels

physikalisch isomer, da sie sich im festen Zustande ineinander oder in die stabile rhombische

Modifikation überführen lassen, des in C., auf an eine sie mit diesen chemisch isomer.

B. Amorpher Schuefel. – Nähere Einteilung S. 349. –

VI. Spezielle physikulische Eigenschaften der cerochiedenen Modifikationen.

A. Kristallisierter Schuefel. L. Ithombischer, ataedrischer Schuefel, a-Schuefel. (MUTHMANN'S 1. Modification: 1. Vorcommen und Bildung. — Der natürlich vorkommende und der aus (S. oder einem anderen Lieungsmittel bei nicht zu hoher Temp. kristallisierte S erscheint in rhembischen Pyramiden. — Der unter 120" in der Natur gebildete S ist rhombisch, der bei höherer Temp. entstehende ist monoklin. Itsovar (Z. Kristailogr. 10, 1885, 91; J. B. 1885, 2263). — Auch bei lang auser Alescheidung des Schwerels aus Versich hilden sich mitunter Kristalle Spiel Z. Kristalle Spiel II. 1885 P.C.: J. B. 1886 35. erhielt durch Versetzen von Calciumpely alti ill europ m.t. He'l einen wendt ben Nd. der sich in Ae. zu bien schien; dabei cetzten with Kristalie ab, welche an der Luft opak wurden und aus zahlreichen aneinander great essen Paramiden assaulten prestat essentines and nach Maytane J. B. 1884. 336 tretz der priematischen firm dus rhomben bem i besteben. - Schliebt man 8 mit matig kinz wee HJ in e.a Glass he ein, so entsteinen bei öfter abwechseindem Erwärmen and Abhanlen and enterechender B and Zers von H. a durch-ichtige rhombische Schwefel-And Abbanien und estepreteiner in and der bei in der Stein der erhalt man durch Crystation einer gesatigten Leg. v.n. H.; in Pyridin oder Stein durch den Luftsauerstaff Augens Ber. 23. 1800 2708. — Eadmann Z. Krestallegr. 37, 1803 282; C.-B. 1803, 2, 7 hat aus schweislissingem quarteristen Thom, der 20 Jahre in A. aufbewahrt wurde, rhombische Kristalle erhalten

In den Spalten eines Schwefelverbrennungsofens, nahe der Oberfläche desselben, fanden sich rhombische Kristalle, wahrscheinlich durch sehr langsame Sublimation entstanden. Daubrée Ann. Min. [5] 1, 1852 121; J. B. 1852, 829. - Selbst sicher durch Sublimation entstandene Schwefelkristalle in der Phönixgrube bei Zielenzig. Prov.-Brandenburg, zeigen rhombische Form, ARZEUNI Jahrb. Mineral. 1884, R. 2, 307; Z. Kristallogr. S. (1884) 338; J. B. 1884, 1900. — Rhombischer S entsteht aus monoklinem S bei einem Druck von 5000 Atm. Spains (Ann. | Wied). Beibl. 5, (1881) 853; Bull. Acad. Belg. [3] 2. (1881) 83: J. B. 1881, 1085), aus amorphem S bei einem Druck von 6000 Atm. Juda (J. Chem. Soc. (London) 57, 1890, 404; J. B. 1890, 44). THRELFALL, BREARLEY, ALLEY Proc. R. S. 56, (1894) 37). Vgl. auch

8. 333.

Veber die Bildung aus geschmolzenem Schwefel s. S. 364.

2. Kristallsystem. - Rhombisch. Fig. 1. und 2. a : b c = 0.8138 : 1 : 1.9076. TSCHERMAR (Mineralogie 1897, 331); 0.81309:1:1.90339, beobachtet an Kristallen aus Deutschland, Spanien, Unteragypten;

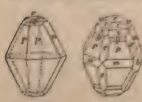


Fig. 1.

Kokscharow (Min. Russl. 6, (1874) 368). Gleiche Verhältnisse fand Zepharovich (Jahrb. Gcol. Reichs. 19, (1869) 225; an Kristallen von Swoszowice; 0.81365: 1: 1.89863, an durch Sublimation entstandenen Kristallen gemessen, Arzruni (Z. Kristallogr. 8. (1884) 338; Jahrb. Min. 1884, Ref. 2, 307; J. B. 1884. 1900). S. auch Molengraaff (Z. Kristallogr. 14, (1888) 43, Busz (daselbst 15, (1889) 616).

Die natürlichen Kristalle zeigen meist die rhombische Pyramide oder Kombination dieser mit s[113], c[001], auch n[011]; auch finden sich namentlich unter den sicilianischen Kristallen Formen von hemiedrischem Habitus. Die aus der Lag, in CS<sub>2</sub> gewonnenen künst-

Aristallen Formen von nemiedrischem Habitus. The aus der Lsg. in Vo. gewonnenen Kunstlichen Kristalle liefern meistens nur die Pyramide.

Beobachtete Formen: a [100], b [010], c [001], m [110], k [120], u [103], e [101], v [013], w [023], n [011], 2 [031], e [119], m [117], b [115], o [114], s [113], y [112], p [111], d [221], [133], g [337], g [337], f [335], f [335], a [313], r [311], f [344], z [136], x [133], q [131], h [130].

Molengraaff, Saba. — 3 Fletcher (Phil. Mag. 9, (1880) 186). — 3 Friedländer (Min. Sammlung, Strassburg (1878) 262). — 4 Busz (Z. Kristallogt, 17, 1890, 549); Weed u. Pirsson (Johns Hopkins Univ. Circ. Nr. 87, April 1897). — 5 Dana (Americ. J. 8ci.

(Sill.) [3] \$2, (1886) 389). — \*) Brezna (Sitzgber. d. K. Akad. Wiss. Wien 60, (1870) [1] 539). Daselbst s. auch über die älteren Formen. [100]: [110] = 39°6′51″, [001]: [101] = 66°52′8″, [001]: [011] = 62°17′1″.

Ferner [001] : [315] = 55°30′ [001] : [311] = 82°10′ [001] : [135] = 50°59′ [001] : [133] = 64°4 ¹/ [001] : [131] = 80°48′ [111] : [111] =\*36°40³  $\begin{array}{l} (110]: [110] = 78^{\circ}14' \\ (120): [120] = 63^{\circ}11' \\ (001]: [103] = 37^{\circ}58' \\ (001]: [101] = 66^{\circ}52' \\ (103]: [103] = 75^{\circ}56' \\ \end{array}$ = 82910 1/2 = 6404 1/04  $\begin{array}{c} [103] : [103] = 75^{\circ}56' \\ [101] : [101] = 133^{\circ}44' \\ [013] : [013] = 64^{\circ}47' \\ [023] : [023] = 103^{\circ}31' \\ [011] : [011] = 122^{\circ}34' \\ [001] : [119] = 18^{\circ}32' \\ [001] : [117] = 29^{\circ}19' \\ [001] : [116] = 31^{\circ}6^{\circ}1_{12}' \\ [001] : [114] = 37^{\circ}2' \\ [001] : [113] = 45^{\circ}10' \\ [001] : [113] = 45^{\circ}10' \\ [001] : [112] = 56^{\circ}28' \\ [001] : [221] = 80^{\circ}35^{\circ}1_{2}' \\ [001] : [331] = 83^{\circ}42' \\ \end{array}$ =\*36040 1/2 115 : [115 113 : [113 112 : [112 = 47°16' = 66046 = 809354 311]: 311] = 3002 1/2

S. Dana (A System of Mineralogy (1904) 8).

Polkanten = 106°38': = 84°50'; Mitretlkante = 143°17', Mitretberich (Ann. Chim. Phys. 24, (1823) 264), an künstlichen Kristallen. — Für dieselben Winkel findet Scaccuti (Zeitschr. d. deutschen geolog. Ges. 4, 167) 106°25', 85°7', 143°23' an natürlichen Kristallen aus der Solfatara von Neapel. — Schrauf (Wien. Akad. Ber. 41, (1860) 794) 106°28', 85°3', 143°14' an künstlichen Kristallen; Derselbe 106°26', 85°8', 143°21' an natürlichen Kristallen von Swoszowicje. — Brezina (Wien. Akad. Ber. 60, 1, (1870) 548) maß 84°43', 143°20' an Kristallen aus einem Rösthaufen von Oker. — v. Zeynek (Tschermaks Mitt. 15, 192; C.-B. 1896, 1, 217) fand in Schwefelthermen bei Warašdin-Töplitz (Kroatien) Kristalle mit nur Grundpyramide und Polkantenwinkel 94°50'20", bez. 73°37'15". — Kristalle von Roccalmutto, Provinz Girgenti zeigten  $\binom{113}{2}$  teilweise rein, teilweise in Kombination mit  $-\binom{113}{2}$ , [001] und [111], v. Rath (Poyg. Ann. Erg.-Bd. 6, (1873) 349; J. B. 1873, 1136). — Bei der Kondensation von S-Dampf auf Glasplatten beobachtete Brane (Compt. rend. 101, (1885) 503 und 639; Ber. 18, (1885) R. 526) Quadratoktacder, deren Basis mathematisch ein Quadrat, physikalisch ein Rhombus ist.

Zwillinge haben als Zwillingsebene 1. e {101}; bisweilen symmetrische Durchwachsungszwillinge; Verwachsungsebene p {111}; 2. selten m {110}; 3. auch wohl n {011}. v Rath (Pogg. Ann. 185, (1875) 41; Jahrb. Min. 1875, 743; J. B. 1873, 1136; 1875, 1192), Molekobaaff (Z. Kristallogr. 14, (1888) 43).

Optisch positiv. Starke Doppelbrechung. Ebene der optischen Axen parallel b [010]. Dispersion e (v. Bisektrix \( \precedet c \) Axenwinkel s. Des Cloizeaux (Nouvelles Recherches sur les Propriités optiques des Cristaux etc. 1807) 93).

#### 3. Spezifisches Gewicht.

#### a) Natürlicher Schwefel:

2.062 bis 2.070	14
	MARCHAND U. SCHERRER (J. prakt. Chem. 24, (1841) 129)
2.070	Deville (Compt. rend. 25, (1847) 857)
2,069	Kopp (Ann. Chem. Pharm. 93, (1855) 129; J. B. 1855, 39)
2.072	Mons
2,050	KAHSTEN
2,033	Baisson
2.001 bis 3.009	Silvestri ) (Ber. 7, (1874) 82;
1.97	vom Rath i Pogg. Ergünzungsbd. 6, (1873) 349)
2.00630 (bei 26°)	SILVESTRI (Gaz. chim. 3, (1873) 578)
2.0748 (bei 0° bezogen auf	
W. v. 4°)	PISATI (Gaz. chim. 4, (1874) 29; Ber. 7, (1874) 361)
2.069 (bei 18°)	GOLDSCHMIDT (Verh. geol. Reichsanst, 1886, 438; J. B. 1886, 2221)
2.0748 (bei 0°)	VINCENTI U. OMODEI (Ann. (Wied.) Beibl. 12, (1888) 176; J. B.
2.0130 (001 0 )	1888, 155).
	004

#### b. Aus CS. kristallisierter Schwefel.

2.063	[DEVILLE
2.050	MARCHAND U. SCHEBRER
1 927	Візсног
2.01 (in ganzen Stücken)	PETERSEN (Z. phys. Chem. S, (1891) 609;
1.99 (als Pulver)	Anons (Ann. (Wied.) [2] 53, (1894) 106)
2.07 2.03	HRCHT (daselbst [4] 14, (1904) 1008; CB. 1904, 2, 935).

Die niedrigeren Zahlen weisen auf einen Gehalt an in CS2 unl., spezitisch leichteren S hin.

- c) Stangenschwefel. 1.990 Brisson, 1.977 bis 2.000 Thomson, 1.868 BÖCKMANN. —
- d) Schwefelblumen (die eine bedeutende Menge unl. S enthalten, vgl. S. 337). 2.086. Le Royer u. Dunas.
- 4. Ausdehnungskoeffizient. a) Linearer. Mittlerer linearer Ausdehnungskoeff. bei 40° (nach dem Winkel 54°44′ gegen die drei Achsen des Kristalls) = 0.0006413. Mittlerer Zuwachs desselben bei einer Temp.-Erhöhung um 1° 33.48 × 10 °. Daraus berechnet sich die Verlängerung der Längeneinheit von 0° bis 100° zu 0.006748 Fizrar (Compt. vend. 68, 1869) 1125; J. B. 1469, 83; Pogg. 138, (1869–26).

b) Kubischer. — β = mittlerer kubischer Ausdehnungskoeffizient von 0° bis t° nach Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 2, (1881) 88; J. B. 1881, 1084).

a) für aus (S2 kristallisierten S:

b) für Schwefel von Sicilien:

Тетр.	Volum	<i>β.</i> 10 <sup>−7</sup>	Spez. G.	Volum	<i>β</i> . 10 − 7	Spez. G.
0° 20 40 60 80 100	1,000000 1,004243 1,009336 1,014632 1,023183 1,035408	2122 2334 2438 2895 3541	2.0477 2.0370 2.0283 2.0182 2.0014 1.9756	1.009000 1.0048616 1.0098893 1.0150350 1.0203378 1.0260503	2430 2470 2500 2540 2600	2.0788 2.0688 2.0583 2.0479 2.0373 2.0220

Nach Russner (Ann. (Wied.) Reibl. 6, (1882) 199; J. B. 1882, 36) zwischen 20° und 65° für Stübe, die durch wiederholtes Eintauchen eines Glasstabes in geschmolzenem 8 erhalten wurden, = 0.0001723; für aus CS<sub>4</sub> kristallisierten S =

$$t = 10^{\circ}$$
 20 30 40 50 60  $\beta$ . 10  $\circ$  = 147 160 170 178 183 186

Daraus folgt:  $V_t = V_0(1 + 0.000128 t + 0.00000186 t^3 - 0.0000000153 t^3)$ .

Nach Wiebe (Ber. 12, (1879) 790) = 0.0002670. — Nach Vincentini u. Озмора (J. B. 1888, 155)  $\beta = 0.000482$  bei 113°, nach dem Schmelzen  $\beta' = 0.0003540$ ;  $\frac{\beta}{\beta'} = 1.4$ . — Nach Wiebe ist, wenn d: Dichte;  $\alpha$ : kub, Ausdehnungskoeff.; a: Atomgewicht; c: spez. Wärme; s: Sdp.; d

σ: Schmp., der Ausdruck a, a wie für Se, P, Hg, auch für S annähernd = 2. c. d(s – σ)

S gehorcht nicht dem für eine Reihe von Grundstoffen aufgestellten Gesetz, daß das Produkt aus der absol. Temp. des Schmp und aus dem Ausdehnungskoeffizienten den konst. Wert 2036 besitzt. Franchen u. Poulsen (Nyt Tidsskrift Fysik ok Kemi 1896, 1, 45; Chem. Ztg. 20, Rep. 125; J. B. 1806, 66).

Ausdehnungskoeff, bei höherer Temp. s. bei "Geschmolzener Schwefel", S. 370.

- 5. Härte der Kristalle 1.5 bis 2.5. Sehr spröde und zerbrechlich, knistert beim Erwärmen mit der Hand durch Erzeugung von Rissen. Wird durch Eintauchen in sd. W. sehr zerreiblich, durch langsames Erwärmen nicht. Dagum (Compt. rend. 20, (1845) 1667).
- 6. Optisches. Farbe gelb, honiggelb, blaß grünlichgelb, bei jedesmaligem Erwärmen orangegelb. Kristallisierter S und Schwefelblumen sind bei —50" fast farblos, bei 0° blasser als bei höherer Temp., bei 100° stark gelb. Schönbein (J. prakt. Chem. 55, (1852) 61; J. B. 1852, 138). —

Durchsichtig oder durchscheinend. — Lichtbrechende Kraft zu der des W. = 0.204: 1.336. WOLLASTON.

Brechungsindices für die D-Linie a=1.95047,  $\beta=2.03832$ ,  $\gamma=2.24052$ ; schwanken wie die Kristallwinkel mit der Temp. Schraup (Sitzgber. d. K. Akad. Wies. Wien 41, (1860) 794; Z. Kristallogr. 18, (1890) 113). —  $n_{\rm D}$  für festen 8 im Mittel 2.080; für geschmolzenen 8 1.962. Arons (Ann. (Wied.) [2] 53, (1894) 106); 1.9290 bei 114°, Becquerel (Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 5; J. B. 1877, 190).

Refraktionsvermögen des freien S in den drei Aggregatzuständen für  $H_a = 15.5$  und 16.0 (nach der Formel  $\frac{n-1}{d}$ ), 7.7 und 8.2 (nach der Formel  $\frac{n^2-1}{(n^2+2)d}$ ) Nasini u. Costa (Z. phys. Chem. 9, (1892) 638; J. B. 1892, 472).

Dielektrizitätskonst. s. Allgemeines S. 362.

7. Thermisches. — Spez. Wärme: zwischen 14° und 99° = 0.1776, Regnault; zwischen 17° und 45° = 0.163, Kopp (Ann. Suppl. 3, (1864) 291); zwischen 0° und 100° = 0.1712, Bunsen (Ann. (Pogg.) 141, (1870) 1: 0.1776, Shivestei (Gaz. chim. 1873, 578); 0.1710, Wiebe (Ber. 12, (1879) 790); 0.187, Hecht (Ann. (Wied.) [4] 14, 1008; C.-B. 1904, 2, 935).

Temperaturleitungsvermögen = 0.0017. — Inneres Wärmeleitungsvermögen = 0.00063. HECHT.

#### Schmelspunkt:

104°.5	Benzelius
1070	Dunas (Ann. Chim. Phys. 36, (1827) 83)
108 bis 109°	DALTON
1110	QUINCKE (J. B. 1868, 21)
111°.75 bis 112°	MARCHAND U. SCHEERER (J. prakt. Chem. 24, (1841) 129)
1120.2	Frankenhem (daselbst 16, (1839) 7)
113°	Arons (Ann. (Wied.) (2) 53, (1894) 106)
1130	VINCENTINI U. OMODEI (Ann. (Wied.) Beibl. 12, (1888) 176; J. B. 1888, 155)
	PISATI (Gaz. chim. 4, (1874) 29; Ber. 7, (1874) 361)
113°.6	Wiebe (Ber. 12, (1879) 790)
1140.4	TAMMANN (Ann. (Wied.) [2] 68, (1899) 633)
1140.5	Brodie (Proc. R. S. 7, (1856) 24)
1150	Persos (Compt. rend. 23, (1846) 162; J. B. 1847 u. 1848, 73)
	Korr (Ann. (Lieb.) Suppl. 3, (1864) 291)
124 bis 125°	(an Kristallen aus einer Schwefelgrube in Sicilien) Stlvestei (Gaz. chim.
	1873, 578; J. B. 1873, 194).

# Schmp, bei höheren Drucken nach TAMMANN.

Temp. (korr.)	Druck (korr.)	Temp. (korr,)	Druck (korr.)
120°.01	199	158°,1	1588
129.91	534	163,1	1838
141.1	914	170,1	2149
151.1	1318	180,1	2650
156.1	1551	190,1	3143

Ueber das Verhalten des geschmolzenen Schwefels vgl. S. 364 bis 371).

8. Löslichkeit. a) In Schwefelkohlenstoff. — In CS<sub>2</sub> lösen sich bei 16° 38.70 %, in der Hitze 73.46 %, Payes (Compt. rend. 34, (1852) 456 und 508). 100 Teile CS<sub>2</sub> lösen nach Cossa (Ber. 1, (1868) 138)

bei — 11 — 6 0 — 15 18.5 22 38 48.5 55° 16.54 18.75 23.99 37.15 41.65 46.05 94.57 146.21 181.34 Teile S Siedep, der gesättigten CS<sub>2</sub>-Lsg.: 55°. Die Auflösung von 20 Teilen S in 50 Teilen CS<sub>2</sub> von 22° ist mit einer Temp. Erniedrigung von ca. 5° verbunden. Cossa. — Spez. Gew. der Lsgg. in CS<sub>2</sub> s. Peripper (Z. anorg. Chem. 15, (1897) 194).

Brechmannadez der Lag v. n. n. 15, trei 15° Brancaver Z peus 15, 1904 431 OPEN THE gr t. gesia is Mile to

- 3---1-54 200 14734 1 17130 Park # 1 10 i and : 37.5 7 90 000 1 300

Mit der Tent verkenn gig i im vermitten best leer int giverific Sper Breeding recommon the Log Tanta to Build by 1-1. The by 15" = 1493 Petroleum of Churches de Liver vante de dande unt - tretainer de liverage Compt read 103 (185 873 J E 1866 16)

b. Listichiest in anderen Lines.

	Extended and the	Ton 1.000
100 T shal Alkohol	Stones 11 42 7	· Di T Schweel
· - Artis-	. 134 .	GIP
Frui	17 4	177
Terrentiald	. 16 16 .	1.45
	200	517
-1 Con Francis Line 15	. 5155	131
ch Coesa Ber 1, 1868 185 -		
100 T. Benzel sile		7 455 T schweiei
	- + 0 6 - 0	4,54,
Talnel	- 23'	147 .
Aettyläther .	_ 39° 5	0.572
( )		126.
P - FL-E	1720	in 55 , ,

Veber die Form des aus Terpentinol (klimisom er kristalissorten Schwefels vgl.

S. 346 u 347,

Na

S hat sich bei 15° in der 1926 7-fachen Merge abed Allande einer 100 Teile des letzteren leen 0052 Teile einer i Forn West Abed Let. 6 1851 500 J B 1851. 314 - Scheider sielt beim Ablitt en in mit bliebe, in 10 stunden in ih mbliebe Kristalle Gbergebenden Kristalen aus einens verhitt die CH OH, Bloran Chem N 53, 1886. 181 - Chemische Law, andet dabei auch bei 200° mint statt. Paris Aug. 233, 1884.

355; J. B 1984, 848

L in warmer k az Eneiganore operaweiat auch in verd ; beitz Verdünnen mit W. fallt is als Mit h aus Litzensen Ber 10 1st. wit - L in Rochenien Essayainreanhydred, scheidet sich beim Erzelten in federfernigen Aggregaten and Engagement Box. anhydred, echendet eich beim Eranten in Seierfermigen Aggregaten aus Bosnernen Bor.

13 1889 1476; und zwar aler Elen Presz — L. in der Kalte in alleit. Nutriummathematicher ohne oder anter nur geringer Hinv. Medare. J. Americ Chem. Soc. 9.

(1887–127; J. prakt. Chem. 2] 25. 1887–454; J. B. 1882. — L. in 404, und

(C<sub>1</sub>H<sub>1/2</sub>S. Raymer. Ann. Pharm. 152, 1886–187; in 404, unter B. v.m. (Scl., und S.C.),

Generavsems. Zuchr. Chem. 1871, 418. — L. in Analise. falls beim Ansinem aus. Centr.

(C.-B. 1904. 2, 615). — CH<sub>2</sub>J. hast too. 108–10°, s. zm. einer stark helterschanden Flüssigkeit; bei 1138 mit geschmelz nem S. in jedem Verhaltnie mischbar; aus der heißen Leg.

kristallisiert S. rhombisch. Rayvers. Z. anorg. Ohm. 3, 1893–343; C.-B. 1893. 1, 924. —

1 Teil S. I. in 1000 Teilen Glycerin, Kruser. C.-B. 1872, 433; in 2000 Teilen Glycerin,

Faminy (Monit. sc. [3] R. 1872; 656, J. B. 1879, 486.

Sehr selten, z. B. bei Zusatz von H<sub>2</sub>S. zu SO<sub>2</sub>- oder N<sub>2</sub>O<sub>1</sub>-haltiger Lag. extstehen in Bzl.

oder l'Ae until. Schwefelniederschlage, me dagegon auf Zusatz von Helt zu F. Ivsalid entbalten-

oder l'Ae unil. Schwefelniederschlage, me dagegen auf Zusatz von Ht I zu Falvsnihd enthaltender Alkalisulfidleg. Ferszente (Z. anal. Chem. 33, 1834-573. — Umgekehrt lösen sich auch Bzl., Chlf., Sentol, Ae. in S. Alexerew Bull. Soc. (Paris. (2) 42, 1884-829; J. B. 1884, 111.

Ein Gemisch von S und Toluol bildet zwei Flüssigkeitsschiehten, die bei 112.05° sieden und 33°, bzw. 92.5°, S enthalten: S-Legg, mit Xylol sieden bei 143°. Harwood (J. physic. Chem. 1, (1897–232, J. B. 1897, 85).

Schmilzt in Benzylchlorid bei 106.8°, bildet damit zwei Schichten, eine obere: schwefelarme und eine untere: echwefelreiche. Oberhalb 134.2° mischbar in allen Verhältnissen. Bootski u Jakonowski b. russ. phys. Ges. 37, (1904) 92: C.-B. 1905, 1, 1207... — Das Lösungsvermögen in Steinkohlenteerolen nimmt mit dem spez Gew dieser zu. 100 Teile Benzin (Sdp. 150°, 200°) losen bei 15° 2.6, hei 100° 26.4 Teile S; 100 Teile Oel von dem Sdp. 150 bin 300° lösen

bei 15° 100° oberhalb 120° 7.0 54.0 unendlich viel Teile 8. Perouze (Compt. rend. 68, (1869) 1179; 79, (1874) 56).

Роні. (Polyt. J. 197, (1870) 508) — S. auch Warren (Chem. N. 57, (1888) 26, 43; Bcr. 21, (1888) 319), Watts Dictionary 3, 703). — In 5,6% iger Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>-Lsg. lösen sich bei 25° 0%, Lägungawärme Chem.

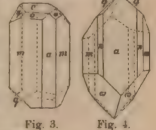
Lösungswärme für 1 g-Atom S nach Pickering (J. Chem. Soc. (London) 53, (1888) 865; J. B. 1888, 321); in Benzol: —0.690 Kal.; in Chloroform: —0.697 Kal.; in Chlorkohlenstoff: —0.624 Kal.; in Schwefelkohlenstoff: —0.469 Kal.; in Aether: —1.499 Kal.

c) Löslichkeit in Gasen. - S scheidet sich aus Lsgg. in Methyl- und Aethylalkohol, Ae., CS2, CCI4. Paraffinen, Olefinen auch beim Erhitzen über den kritischen Punkt der Lösungsmittel nicht aus, schlägt sich durch plötzliche Verringerung des Druckes im Gase in sehr fein verteiltem Zustande nieder und wird bei Zunahme des Druckes durch das Gas leicht wieder

gelüst. Hannay u. Hogarth (Chem. N. 40, (1879) 256; J. B. 1879, 76).

II. Monokliner, prismatischer Schwefel, β-Schwefel. (Muthmann's II. Modifikation). 1. Bildung. — a) Charakteristisch ist die B. aus dem Schmelzflusse: Läßt man geschmolzenen 8 langsam zur Hälfte erstarren und gießt den fl. gebliebenen Teil nach Durchbohrung der oberen Rinde ab, so erhält man den S in sehr langen, aber sehr dünnen prismatischen Kristallen. Mitscherlich (Ann. 24, (1823) 264); s. auch Brauns (Verh. d. Vers. Deutsch. Naturf. und Aerzte 1899, II. 189; C.-B. 1900, 2, 541). — Vgl. auch S. 338 u. 364. — Bildet sich daher zuweilen in Vulkanen, da in Kratern Stalaktiten geschmolzenen Schwefels vorkommen, wandelt sich aber sehr rasch in die rhombische Modifikation um. GROTH (Tabell. Vebersicht der Mineralien 1898, 14), S. auch Silvestri (Ber. 9, (1876) 293); Oglialoro (Gaz, chim. 14, (1884) 30; J. B. 1884, 1900). — b) Bildet sich bei Sublimation oder Fällung von Schwefellsgg, bei einer dem Schmp. nahen Temperatur. Frankenheim. — c) Die von vielen Forschern durch Kristallisation aus heißgesättigten Lsgg. oder durch Zers, kaltgesättigter Lsgg, erhaltenen, als der 2. Modifikation angehörig betrachteten, prismatischen Kristalle stellen in sehr vielen Fällen Kristalle der 3. Modifikation dar. MUTHMANN (Z. Kristallogr. 17, (1890) 336). -Näheres über Kristallisation des S aus heißgesättigten Lagg, usw. siehe 3. Modifikation. (S. 346).

2. Kristallsystem. — Monoklin. Fig. 3 u. 4. a:b:c = 0.99575:1:0.99983; 3 = 84°14'. MUTHMANN (Z. Kristalloyr 17, (1890) 344). — Kristalle meist nach der c-Achse verlängert; die aus dem Schmelzfluß erhaltenen zeigen [110] und [001] vorherrschend, daneben [100], [111], und [011] (Fig. 3.). Mitschenlich (Ann. Chim. Phys. 24, (1823) 264). Die durch Kristallisation aus alkoh. Ammoniumpolysulfid entstandenen (Fig. 4 waren dicke, langgestreckte Tafeln nach dem Orthopinakoid, die außer dieser Form noch [110] und [111] breit, [210] und [011] schmal zeigten; Basis und negative Hemipyramide fehlten vollständig. MUTHMANN.



	Ber.	Gemesse	en
		MITSCHERLICH.	MUTHMANN.
$m : m = \{110\} : [110]$	= -	*89°28'	89044'
	$=67^{\circ}35^{\circ}$	_	
	= 73°1'	_	_
San Caral		*89042	
a:c = [100]: [001]	= 840141	_	_
$a: n = \{100\}: \{210\}$	= 26°21'		260241
c: m =  001  :  110	= -	*850541/2	_
a: 0 = 100 : 1111	= 51°52'	_	
o:q = [11]: [011]	= 34°3'	_	
	= 36°48'	_	36946
w: a = [11]: [100]	= 57017'		57014
$a = [iiii] \cdot [ioo]$	- 0111		

	Ber.	fie to make the	
		MITTHE BERLET	MCDERASN.
	] = 35°53°;	_	_
1 0:0 = [111]   0 1	= 521'		_
6. 10 = [0] [111 10 m = [11] [110	3 - 57 35		_
( o m = [ill].[ill		-	
m q = [11 ] [011	] = [0] [3]1	-	_
Pro - 21 - 17 14 6 1 10 11 1	1 = 50050	_	_

Mirromanton benz and [110] = 20732 [001] (110) = 9455 [102] [001] = 35746 (101) = 13747 . [011] [011] = 20716 (101] = 1376 (111] [111] = 11726 . Zwillingskristalle na hizwetten (1 Zwillingskr HOUSE sammana trungesteur : dann i Men die berden i de a ben Pinne nit entremander einen Winkel red 165 or - 3 Zalling-were waterest and [611], welches die Zusammen-strangs-bene

bildet. spaltbar parallel [601] und [110] Mire meation

3. Spez. Gewicht. — 1.857. Marthard R. Schriebe J. pockt. (New. 24, 1841) 133: 1.808. Deritte Compt. rend. 25, 1847. 857: 1.809. Rather J. probl. (Sen. 108, 1899) 235: 1.84. Preserve Z. phys. Chem. 8, 1831; 668: Bach Torriebe Ann. Wied.) [2: 47, 1892, 173, ist das spez ben. bei 25:15-31-41 bis 45-1209

1.832 and das oper. Vol. -1.9573.950 +30 40 HIT bei 0 11474 60 OPIU = 0915 0.434 0.929 0.905 11941

Nach Breithauer J proke Chem 4, 1834 257 sind die meneklenen Kristalle spez whwerer and etwas harter als die rhombischen.

4. Ausdehnungskorffizient. - Der lineure Ausdehnungehorffizient für die einzelnen Kristallachsen (a:b:e = 0.4272160:0.5249451:1:st b-: 21°:  $e_a = 0.00005486: a_b =$ 0.000086039;  $a_c = 0.000721441$ ; Mittelwert  $a_m = 0.000058655$ . The Ausdehaungskoeff, sind an relativer Größe identisch mit den oben gegebenen Langen der einzelnen Kristallachsen. Schratz (Ann. Wed. [2] 27, 1896 315; J. B 186, 40

Der kubische Ausdehnungskorffiziert wächst von 0,00027 bei 15° bis 0,00035 bei 100°,

TOEPLER (Ann. Wied.) [2], 47, (1892) 173.

5, Optisches. - Farbe: Die durch Erstarren von geschmolzenem i erhaltenen Kristalle sind twold infolge eines geringen Gebaltes an organischer Substanz blad bräunlicht gelb, die aus Laug, durch Kristallisation erhaltenen fast tarbles, vollig durchsichter.

Die drei Haupt-Brechungsexpenenten für die Li-, Na- und Ti-Linie, b-zogen auf Luft von gleicher Temp, nach Schnauf Z. Kristallogr. 18, 1890–113; J. B. 1890, 333;

	80	1	500	.1	(30)6	1
α   Li	2,21×503	635	2.215780	613	2,212930	595
Na	2,24×350	646	2.245159	623	2,242202	605
Tl	2,27×792	657	2.275449	634	2,272552	615
β { Li	2,01937	58	2.01709	56	2,01461	54
Na	2,040128	586	2.017697	565	2,025844	549
Tl	2,061080	504	2.058649	573	2,056096	556
/ Li	1.94157	55	1,93975	54	1.93770	52
Na	1.959768	564	1,95791 <b>4</b>	543	1.955999	528
Tl	1.978142	570	1,976379	550	1.974283	534

( bedeutet in Einheiten der letzten Decimale diejenigen Beträge, die man zu den Brechungsexponenten addieren muß, um sie auf den leeren Raum zu reduzieren.

	80	200	300
Innerer / Na		68°58′ 0″	68°53' 2"
Achsenwinkel ( Tl		68°46′11″	68°39'17"
Acutere konische / Na	7°20′ 5″	7°18'14.5"	7°16'55''
Refraktion (T)	7°32′39,5″	7°30'26.5"	7°29'25''
Innere konische / Na	6°55′57′′	6°54'12"	6°52'56.5"
Refraktion / Tl	7° 6′51′′	7°4'45,5"	7° 8'44"

Abhängigkeit der Brechungsexponenten von der Wellenlänge wird ausgedrückt durch n = a + bx + cx -4; von der Temp. s. Original. Schraup.

- 6. Thermisches. Die spez. Wörme ist größer als die des rhombischen Schwefels. Schwelzpunkt 114.5°, Brodie. Die beim Schwelzen von rhombischem und monoklinem S entstehenden Fll. sind identisch. Smith u. Holmes (Z. phys. Chem. 42, (1903) 469). Vgl. auch S. 370.
- 7. Gegenseitige Beziehungen von a- und 8-Schwefel. a-Schwefel geht in \$-Schwefel über in der Nähe von dessen Schmp., Mitscherlich, beim Erhitzen auf 100 bis 114.5°, Broder, - Umwandlungspunkt des a-Schwefels in  $\beta$ -Schwefel: 95.6°, Reicher: 97.6°, Gernez: 94.6°, Tammann (Ann. (Wied.) [2] 68, (1899) 633). — Oberhalb einer bestimmten Temp. geht  $\alpha$ -S in  $\beta$ -S über, während sich unterhalb derselben die entgegengesetzte Wandlung vollzieht. Diese Vebergangstempp, liegt unter gewöhnlichem Drucke bei 95.60 und steigt pro Atm. um 0.050. Diese Aenderung, ihre Richtung und Größe entspricht den Prinzipien der Thermodynamik. REICHER (Rec. trac. chim. Pays-Bas 2, (1883) 246; J. B. 1883, 287; Z. Kristallogr. 8, (1884) 593; J. B. 1884, 227). — a-S kann durch Erhitzen allein, wenn er noch nicht geschmolzen ist, nicht in  $\beta$ -Schwefel übergehen; sondern nur bei Berührung mit einem Kristall des letzteren. — Die Umwandlung beginnt bei etwa 97.5°. Zwischen 97.5° und dem Schmp, befindet sich a-S im Zustande eines unbeständigen Gleichgewichtes, "Kristallinische Ueberhitzung" genannt. (Jernez (Compt. rend. 98, (1884) 810 u. 915; 100, (1885) 1343; Ber. 17, (1884) 248). -- Der Umwandlungspunkt variiert je nach der Abstammung des a-Schwefels, Gennez, steigt mit wachsender Konz. an unlöslichem S und hängt von zahlreichen physikalischen Einflüssen ab. Duuem (Z. phys. Chem. 23, (1897) 254; C.-B. 1897, 1, 249). — Für höhere Drucke sind zur Umwandlung folgende Tempp. nötig:

391 638 Druck (korr.) = 123 873 1108 1350 864 kg 120.01 129,91 140.1 150.1 130.1°. Für 1 Atm. Druck berechnet sich: 94.6°. Bei 151° und 1320 kg Druck liegt ein Tripelpunkt, in dem flüssiger S mit α- und β-Schwefel im Gleichgewicht ist. TAMMANN. Auf die Existenz dieses Punktes, der nach den damuls bekannten dT Werten bei 131° und 400 Atm. liegen sollte, weist schon Roozs-BOOM (Rec. trav. chim. Pays-Bas, 6, (1887) 315) hin.

Die Umwandlungsdauer wächst unter sonst gleichen Umständen mit den Tempp., auf die vorher der fl. S erhitzt war und bei der der α-Schwefel entsteht. Duhem (Z. phys. Chem. 23, (1897) 254).

Oberhalb 95.6° ist β-S beständig. Reicher (Rec. trav. chim. Pays-Bus 2, (1884) 246; J. B. 1883, 287); er befindet sich unterhalb 97.6° im Zustande "kristallinischer Ueberschmelzung". Mallard (J. de Phys. [2] 2, 217).

Die Kristalle des β-Schwefels werden bei gewöhnlicher Temp, in einigen Tagen undurchsichtig, blaßgelb und spezifisch schwerer, indem sie innerlich in α-S übergehen und äußerlich noch Afterkristalle von β-S darstellen, die leiseste Erschütterung, schon das Anblasen, begünstigt diese Umwandlung: läßt man die Kristalle möglichst lang-sam und ruhig 24 Stunden lang erkalten, so sind sie jetzt haltbarer. Marchand u. Scheerer. — β-Schwefel der lange Zeit unterhalb des Umwandlungspunktes außbewahrt worden ist, bildet eine neue Art von normalem S, dessen Umwandlungsgeschwindigkeit eine andere ist, als die, welche man unter sonst gleichen Bedingungen beobachtet, wenn man von normalem α-Schwefel ausgeht. Duben (Z. phys. Chem. 23, (1897) 250; C.-B. 1807, 2, 249. — "Alter" p-Schwefel und frisch kristallisierter sind nach Threifall, Brearley u. Aller (Proc. R.-S. 56, (1894) 35; J. B. 1894, 400) zwei verschiedene Modifikationen, da sich trotz des gleichen Schmp, die kristallographischen Eigenschaften geändert haben. Die Umwandlung in α-S beginnt mit der B. einzelner hellgelber, undurchsichtiger Punkte, die sich allmählich ausbreiten. Sind die Kristalle ganz undurchsichtig geworden, so ist ihr spez. Gew. von 1.982 auf 2.038 gestiegen. Bei diesem Uebergange in α-S bilden sich immer Risse im Innern. Erhitzt man umgekehrt Schwefel zwölf Stunden

lang auf 100 bis 110°, so sinkt sein spez. Gew von 2 049 auf 1,985; dasselbe steigt aber nach nahreren Tagen in der gewöhnlichen Temp. wieder auf 2,048 — Lüßt man S in welchen ein Thermometer taucht, erstarren und ersehwert die Abkühlung des erstarrten S durch Um-Thermometers um <sup>1</sup>, bis 1° und wiederholte um 2 bis 3°, indem der durch Erschütterung beschleunigte Uebergang des β-S in α-S mit Wärmeentw. verknüpft ist. Ist einmal der S vollig undurchsichtig geworden, so bewirkt Erschütterung kein weiteres Ansteigen des Thermometers. Marchand u Scherrer. — Die beim Abkühlen des geschmolzenen S zuerst gebildeten Kristalle verändern sich, wenn man von ihnen den noch fl. Teil sogleich abgießt. langsamer als die später in Masse gebildeten. Mitschernen. Umgekehrt wandeln die aus Losungen zuerst, bei höherer Temp, abgeschiedenen Kristalle sich sehr rasch um und be-kommen eine durch Hervorragung von Pyramidenspitzen rauhe Oberfläche, während die spiter gebildeten um so langsamer trübe werden, je niedriger die Abscheidungstemp, war, und eine glatte Oberfläche behalten Cu. Drulle.

Die Umwandlungsdauer hängt von der Behandlung, welche der S zuvor erhalten hat, ab. — Sie ist unter sonst gleichen Umständen um so größer, je höher die Temp, war, auf die der flüssige S erhitzt wurde, und je länger man ihn bei dieser Temp, erhitzt hatte; sie ist um so kürzer, bei je hoherer Temp, der S erstarrt ist, nimmt bis zu einem Grenzwerte ab mit der Zeit, welche der 3-Schwefel bei der Temp, der Umwandlung gehalten worden ist, bevor man diese Zustandsänderung hervorrief. Gennez (Compt. rend. 100, (1885) 1343 und 1382): Dunga (Z. phys. Chem. 23, (1897) 238). Sie wachst mit der Konz, des und. Schwefels im löslichen. — Laßt man unter sonst konstanten Bedingungen den A-Schwefel eine unbegrenzt wachsende Zeit lang bei der Temp. seiner B. verbleiben, so ändert sich die nachherige Umwandlungsdauer desselben und strebt einem Grenzwerte zu, der von der Temp, der B. und der Temp, der Umwandlung abhängig ist nicht aber von der Temp, auf welcher vorher die fl. Schwefelschmelze erhitzt wurde. Dunem.

Die Umwandlung wird beschleunigt durch Berührung mit α-S; mit CS, und anderen Lösungsmitteln; durch Zerstoßen, Mitscherlich (Berl. Akad. Bec. 1852, 636). - Durch die chemisch wirksamen Strahlen des Spektrums, Brame (Inst. 1853, 305; J. B. 1853, 323). — Durch Erwärmen einer in Umwandlung begriffenen Masse von β-Schwefel, Brauns (Verh. d. Vers. einer in Umwandlung negrinenen Masse von 5-Schweiel, Brauns (1erh. d. 1ers. Deutsch. Naturf. u. Aerzle 1899. II. 189; C.-B. 1900, 2, 541). Die Umwandlung erfolgt bei niedriger Tempp. zwischen -36° und -15° in etwa 12 Tagen, zwischen -31° und -8° in etwa 10 Tagen, Ruys (Rec. trav. chim. Pays-Bas. 3, (1885) 1; Ber. 17, (1884) 248; nach Reicher (Rec. trav. chim. Pays-Bas. 2, (1884) 246; J. B. 1883, 287) sind bei 40° nur 30 Min. erforderlich. — Der Umwandlungspunkt füllt mit wachsender Konz. an und Schwefel. Durem. Einfung des Druckes s. bei a-Schwefel.

Die Wärmeentwicklung bei der Umwandlung reicht hin. um dieselbe

Menge Schwefel um 12.10 zu erwärmen, beträgt also (das spez. Gew. des S zu 0.188 angenommen) 2.27 Wärmeeinheiten. MITSCHERLICH (Berl. Akad. Ber. 1852, 636; J. B. 1852, 337); sie beträgt 0,64 Kal. Thomsen (Therm. Unters. 2, 247). - Bei der Umwandlung von Kristallen des &-S in Fll., aus denen sie abgeschieden sind (Deville) und beim Absatz von Kristallen von a-S in CS<sub>2</sub>-Lsg., die zuerst Kristalle von B-S lieferte (Debray) wird Wärme entwickelt. — Georg (C.-B. 1889, 2, 931) schließt aus der Warmeentw. beim Uebergang der Kristalle von B-S in solche von a-S, daß hierbei eine Verdichtung der Atome zu einem größeren Molekül gegenüher demjenigen, woraus die B-Modifikation bestand, vor sich geht.

Die (durch Schmelzen erhaltenen) Kristalle von B-S lassen beim Lösen in CS<sub>2</sub> eine Buffer und Schmelzen erhaltenen) Kristalle von B-S lassen beim Lösen in CS<sub>3</sub> eine

äußere Hülle von unt. S zurück, der, gleich der geringen Menge unt gewordenen Schwefels, die beim Verdunsten der Lösung sich abscheidet, wohl von anhängendem weichen S stammt. CH, UPVILLE.

j-S ist unterhalb des Umwandlungspunktes in Chlf., Ac. und Bzl. löslicher als a-S. Das Verhältnis der Löslichkeit ist bei konstanter Temp. konstant und unabhängig vom Lsg.-Mittel. J. Meyen Habilit.-Schrift, Breslau 1903; C.-B. 1903. 2, 480).

111. Monokliner, monosymmetrischer Schwefel; 3-Schwefel (MUTHMANN's III. Modifikation). - Entdeckt von Gernez, der ihn "soufre nacré" nannte (Compt. rend. 97, (1883) 1477; 88, (1884) 144; 100, (1885) 1584; Ber. 17, (1884); R. 41; 18, (1885) R. 492; J. B. 1884, 334). 1, Bildung. — Entsteht bei der Abscheidung des Schwefels auf chemischem Wege, am besten bei langsamer Diffusion wäßriger Lsgg. von Na, S, O, und KHSO, in wohlausgebildeten, perlmutterglänzenden, schwach gelblich-weißen Kristallen.

Scheidet sich auch aus überschmolzem S durch schwache partielle Abkühlung oder gelindes Reiben mit einem Platindraht aus. Gernez (Compt. rend. 97, (1883) 1477; Ber. 17, (1884) R. 41). - Durch Zers. von Wasserstoffsupersulfid durch A., Ae., Aethylacetat u. a., sowie durch Fällen einer Lsg. von S in CS<sub>2</sub> durch Aether. Sabatier (Compt. rend. 100, (1885) 1346). — Maquenne (Bull. Soc. (Paris) 41, (1884) 238; Compt. rend. 100, (1885) 1499) hält die auf gleiche Weise erhaltenen Kristallblättchen für gewöhnliche Kristalle von a-Schwefel, die aus der normalen Pyramide durch Verlängerung nach einer Richtung hervorgegangen sind. — Bildet sich ferner aus heißgesättigten Lsgg., bei Fällung kaltgesättigter Lsgg. Bruhns u. Muthmann (Z. Kristallogr. 17, (1890) 338). — Paven (Compt. rend. 34, (1852) 456 und 508) erhielt zuerst aus heißgesättigten Legg. von S in A. Terpentinöl, Bzl. oder Olivenöl lange spitze Prismen, Blättchen oder Pyramiden. Die ersteren repräsentierten wahrscheinlich die zweite, die Blättchen unzweifelhaft die dritte Modifikation; ebenso die von St. CLAIRE DEVILLE (Compt. rend. 34, (1852) 534 und 561) bei Anwendung von Chlf., A., Ae. und Bzl. als Lösungsmittel beobachteten "zu Blättehen verkürzten Prismen," die sich bei langsamem Erkalten zwischen 80° und 75° bilden. während sich nach Deville bei weiterem Abküblen bis zu 23° bis 24° neben diesen in immer wachsendem Verhältnis auch Kristalle von «-Schwefel, unterhalb 22° nur Kristalle von a-Schwefel absetzen. MUTHMANN. Derselbe erhielt beim Erhitzen von S in Bzl. in einem zugeschmolzenen Rohre auf 140° nur Kristalle der dritten Modifikation. -

Debray (Compt. rend. 46. (1858) 576) erhielt prismatische Kristalle durch schnelles Abkühlen einer heißgesättigten Lsg. in CS<sub>2</sub> im zugeschmolzenen Rohre; nach Gennez (Compt. rend. 98. (1884) 144; Z. Kristallogr. 11. (1886) 189) entstehen auf diese Weise aus CS<sub>2</sub>, Bzl. und Toluol Kristalle der dritten Modifikation.

Aus einer heißgesättigten Lsg. in Terpentinöl scheiden sich bei langsamem Erkalten Kristalle von α-Schwefel, bei raschem dagegen solche von β-Schwefel (Митнманн's II. Modifikation) aus. Bei längerem Erhitzen von Schwefelblumen mit einer zur Lsg. ungenügenden Menge Terpentinöl in sd. gesättigter Kochsalzlsg. wandeln sie sich allmählich ganz in β-Schwefel um. Royen (Compt. rend. 48, (1859) 845). — Es entstehen nur monokline Kristalle, wenn man mehr S anwendet, als das Terpentinöl bei Siedetemp. (150°) zu lösen vermag; zuweilen entstehen hierbei auch Kristalle der dritten Modifikation, besonders wenn man einen Tropfen der bei 150° gesättigten Lsg. auf einen Objektträger bringt und schnell abkühlt. Митнманн. Aehnliches beobachtete Lehmann (Z. Kristallogr. 1, (1877) 128).

Die von Des Champs d'Avallon (Compt. rend. 58, (1864) 54) und Bloxam (Chem. N. 53, (1886) 181) aus Lsgg. des Schwefels in heißem A. erhaltenen "prismatischen" Kristalle gehören zweifellos der dritten Modifikation all. Ebenso die von Wetherille (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 40, (1865) 330) und Barilari (Gaz. chim. 1878, 178; Z. Kristallogr. 3, (1878) 435) bei Zers einer alkoh. Lsg. von Ammonium-polysulfid durch Einfluß der atmosphärischen Luft erhaltenen, von diesen als Kristalle der zweiten Modifikation angesehenen Prismen. Bruhns u. Muthmann. Muthmann beobachtete hierbei einmal das Entstehen aller vier Modifikationen nebeneinander.

Die durch Fällen von Calciumpolysulfidlsg. mit HCl von Spica (Atti R. Istit. di scienzi lettere ed arti. Venezia [6] 2, (1884) 1149; Z. Kristallogr. 11, (1886) 409) erhaltenen Kristalle stellen die dritte Modifikation dar. Der "in CS., I. amorphe S", welchen Berthebot (Ann. Chim. Phys. [3] 50, (1857) 376) durch Zers. von Alkalithiosulfaten mit HCl erhalten haben will, bestand vielleicht aus einem Aggregat sehr kleiner Kriställchen der dritten Modifikation.

— Diese bildet sich auch bei langsamer Zers. von S.Cl., oder S.Br., an feuchter

Luft nach Cloëz (Compt. rend. 46, (1858) 485). — Bei Berührung mit fl. S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> tritt Umwandlung in die α-Modifikation des Schwefels ein. Bessere Resultate werden erhalten, wenn man ein Becherglas mit S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> und ein anderes mit CH<sub>3</sub>OH unter einer Glocke an einem warmen Orte stehen läßt. Muthmann. — Durch Verdampfen kleiner Mengen reinen Schwefels auf einem mit Deckglas versehenen Uhrglase, schlagen sich am Deckglase winzige Tröpfchen nieder, die Stunden. Wochen und Monate lang im überschmolzenen Zustande verharren und in W. und Glycerin l. sind; nach einigen Tagen bilden sich einzelne Täfelchen, Bütschla (Unters. über Strukturen, Leipzig. bei Engelmann 1898; Z. Kristallogr. 30, (1899) 605). Sie gehören nach Salomon (Z. Kristallogr. 30, (1899) 605) der dritten, von Bruhns u. Muthmann untersuchten Modifikation an.

2. Eigenschaften. — Hellgelbe, fast farblose Blättchen mit Perlmutterglanz, der an den aus Lsg. erhaltenen Kristallen nicht so stark hervortritt als an den aus Schmelzfluß entstandenen. Monoklin: a:b:c=1.06094:1:0.70944;  $\beta=88^{\circ}13'$ . Beobachtete Formen: b [010], m [210], o [111], o [111], q [012]. Täfelchen nach der Symmetriechene, meist nach der e-Achse verlängert, an den Kristallen aus A. tritt als Endfläche manchmal nur q, manchmal nur o, meist jedoch eine Kombination beider Formen auf, aus alkoh. (NH $_{\rm CP}$ S werden Kristalle erhalten, die q und  $\omega$  ungefähr gleich stark entwickelt zeigten. Selten und ganz schmal tritt a [100] auf.

		Gemessen		
	Berechnet.	MUTHMANN	BRUHNS	
m: m = [210]: [210]	== -	*550524	5604'	
q:q = [012]:[012]	= 39°3′	39%	4()10)44	
0:0 = [111]:[111]	= 60°19'		6011	
$\omega:\omega=[111]:[111]$	$= 61^{\circ}46^{\circ}$	61046'	_	
0:0 = [111]:[111]	= 57°12'	_		
m:q = [210]:[012]	=	#79029°	789554	
$m: 0 = \{210\}: \{111\}$	= 47°40′		47"14"	
0:q = [111]:[012]	= 31°50′	_	31941	
m: q =  210 :  012		*97930*	97010	
$q: \omega = [012], [111]$	- 32°54'	329531	-	
(" : m = [111] : [210]	= 49°36'	499831 .4		
594.24 50.98				
• : q = [111] : [012]	- 60°14'	59*58*	-	
$m: \omega = [210]: [111]$	= 80°29′	80°25'		
a : q := {100} : [012]	== 88°19'		-	

ob: mb = 124°45'; ob: qb = 146°43'; qb: mb = 88°16'. Salomon (Z. Kristallogr.

30, (1899) 605).

Anslöschungsrichtung auf der Symmetrieebene geht der Längsrichtung parallel.

Wandelt sich unter Beibehaltung der äußeren Gestalt bald in α-S um. Gernez; Muthmann. Hält sich ½ Jahr unverändert; die B. der Kristalle wird durch Licht scheinbar beschleunigt. Infolge starker Doppelbrechung zeigen die sehr dünnen Täfelchen oft Interferenzfarben erster Ordnung; zum Teil deutlicher Pleochroismus. Salomon.

Schup. 113.5°. Bildet mit Se Mischkristalle mit 35° bis 66° Se-

Gehalt, ohne daß ihr eine Se-Modifikation entspricht. MUTHMANN.
Ueber die dritte Modifikation vgl. ferner bei amorphem Schwefel, S. 349.

IV. Monokliner, monosymmetrischer Schwefel, \( \beta\)-Schwefel; (Muthmann's IV. Modifikation. — Bildet sich bei Temperaturen unter 14° zuweilen neben der dritten Modifikation; am schönsten aus mit S gesättigtem alkohol. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, das mit der vierfachen Menge A. verdünnt, in einem hohen, mit Uhrglase bedeckten Zylinder der Einw. der Luft bei etwa 5° ausgesetzt wurde.

Aeußerst unbeständige, optisch zweiachsige, höchstwahrscheinlich monosymmetrische Kristalle mit sehr schwacher Doppelbrechung. Wegen

ihrer außerordentlichen Labilität nicht näher untersucht.

V. FRIEDEL's trikliner Schwefel. - Derselbe wurde bei Gelegenheit

einer Dampfdichtebestimmung nach V. Meyer in dem oberen Teile eines Schwefelbades in Form sehr unbeständiger, sich rasch in α-S umwandelnder Kristalle erhalten. Friedel (Bull. Soc. (Paris) 32, (1879) 114).

VI. Engel's rhomboedrische Modifikation des Schwefels. — Entsteht, wenn man gleiche Vol. bei 25° bis 30° gesättigter, 10° warmer HCl- und bei gewöhnlicher Temp. gesättigter Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lsgg. vermischt, die Lsg. von ausgefälltem NaCl abfiltriert, mit CHCl<sub>3</sub> ausschüttelt, ehe Ausscheidung eintritt und die Lösung verdunsten läßt. Es scheiden sich orangegelbe Kristalle aus, die zunächst durchsichtig sind, sich aber nach drei bis vier Stunden verändern, an Vol. zunehmen und in die unl. γ-Form (vgl. S. 351) übergehen. Sie schmelzen unter 100° und verwandeln sich dabei in den weichen, aus Hyposulfiten gewinnbaren, in CS<sub>2</sub> teilweise l. Schwefel (vgl. weiter unten). D. 2.135. Engel (Compt. rend. 112, (1891) 866; Ber. 24, (1891) R. 551). — Kristallsystem rhomboedrisch; gewöhnlich kleine Prismen, die bald parallel einer Kante verlängert sind, bald mit drei gleichen Kanten ein rhomboedrisches Aussehen besitzen. Normalenwinkel 40°50′; optisch einachsig, und zwar negativ. Entspricht der von Mutumann aufgefundenen rhomboedrischen Form des metallischen Se und dem rhomboedrischen Tellur. Friedel (Compt. rend. 112, (1891) 834, 866).

B. Amorpher Schwefel. — Vebersicht: B.I. 1. Weicher in CS, lösticher Schwefel. S. 349. — 2. Weicher in CS<sub>2</sub> lösticher Schwefel, aber durch wiederholtes Abdampfen und Lösen darin unlöstich werdender Schwefel, S. 350. — 3. In CS<sub>2</sub> unlösticher Schwefel, 2-Schwefel. — a) Purch Licht aus einer Lösing von S in CS<sub>2</sub>, S. 351. — b) Durch Erhitzen, S. 352. — c) Durch Kondensation von Schwefeldümpfen, S. 353. — d) Zersetzung der Halogenverbindungen des Schwefels, S. 354. — e) Aus Sauerstoffverbindungen abgeschiedener Schwefel, S. 354. — f) Durch Oxydation aus seinen Verbindungen abgeschiedener Schwefel, S. 356. — g) Durch Einwirkungen von HNO<sub>3</sub>, SO<sub>4</sub>, Cl. Br. J auf geschnolzenen S gewonnen, S. 356. — B.H. Allgemeine Eigenschaften des amorphen Schwefels, S. 357.

BI. Spezielle Eigenschaften der verschiedenen Modifikationen. 1. Weicher, in Schwefelkohlenstoff löslicher Schwefel. — Der aus Alkali- und Erdalkalipolysulfiden durch HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ausgeschiedene und der bei freiwilliger Zers. von Wasserstoffsupersulfid und langsamer Oxydation von Schwefelwasserstoffsupersulfid zuscheidende Schwefel. Beim Eingießen der Alkalipolysulfides, in überschüssige Säure bildet sich Wasserstoffsupersulfid, beim Zusatz von Säure zu ersterer Lsg. weicher Schwefel. Sind die Alkalipolysulfide nicht bei völligem Abschluß der Luft bereitet worden, so enthalten sie Thiosulfate und liefern infolge davon etwas unt. S, der sich dem sofort abgeschiedenen beimischt oder, bei B. von Wassersupersulfid, nach zuvoriger Lsg. in diesem, mit dem bei dessen Zers, sich ausscheidenden S ausfällt. — Bei Zers, von Alkalipolysulfiden oder H₂S durch oxydierende Agentien, wie HNO<sub>2</sub>, FeCl<sub>3</sub> usw. bildet sich ebenfalls ganz oder teilweise unt. S, a. unten. Der aus reinen wss. Alkalipolysulfiden abgeschiedene S ist weich, vollkommen 1. in CS<sub>2</sub> und kristallisiert aus der Lsg. in rhombischen Pyramiden. Berthelot. Diese von Berthelot als besondere Modifikation betrachtete Art ist vom α-Schwefel nicht wesentlich verschieden, Petersen (Z. phys. Chem. S, (1891) 608). Sie bestand vielleicht aus einem Aggregat sehr kleiner Kriställchen der dritten Modifikation. Muthmann (Z. Kristallogr. 17, (1890) 342).

Als eine besondere Modifikation betrachtet Berthelot (Compt. rend. 70, (1870) 941) noch den aus unl. S durch Behandlung mit Schwefelwasserstoffwasser in niederer Temp. erhaltenen I. S. Unmittelbar nach der Umwandlung zeigt derselbe unter dem Mikroskop noch die Bläschenform des unl. Schwefels: nach einigen Stunden beginnt er kristallinische Punkte zu zeigen; nach mehreren Wochen ist er in der ganzen M. kristallinisch geworden. Bei seiner B. findet eine geringe Warmeentw. statt, die bei Beschleunigung des Vorganges durch Zusatz von A. zum Schwefelwasserstoffwasser meßbar wird und 2.7 Wärmeeinheiten für 1 g beträgt. Er unter-

scheidet sich vom α-Schwefel dadurch, daß er bei der Lsg. in (S. 1) Wärmeeinheiten für 1 g absorbiert, letzterer dagegen nur 12.8 W.-E.

Aus der Leg. wird immer nur a-Schwefel erhalten. Es ist daher anzunehmen, sie a-Schwefel enthält und daß der Ueberschuß der Wärmeabsorption bei Leg. des am ep Schwefels durch Umwandlung desselben in a-Schwefel bedingt ist. Da dieser Ueberschuß der Wärmeeutw. bei B. des amorphen 1. Schwefels gleich ist, so findet bei Ueberfung BERTHELOT. von unl. S in a-Schwefel weder Wärmeentw. noch -absorption statt.

Schwefelmilch, Lac sulphuris. — Der aus wäßrigen Alkalipolysulfiden in der Kähre geschiedene Schwefel. — Man bereitet eine der folgenden Lsgg.: a) Schwefelleber in W. b) Die Lösung a, durch Kochen mit S völlig gesättigt. Breunolz. — ci Kahunstidurch Glühen mit Kohle reduziert, in W. gelöst, in der Siedehitze mit S gesättigt Erstnolz. — d) Kalilauge mit S bis zur Sättigung gekocht. — e) 1 T. Kalk mit S T. W. löseht, und mit 2 T. S und 13 T. W. gekocht. — Eine dieser Flüssigkeiten, einige Tehingestellt, filtriert und hinreichend mit W. verdünnt, wird durch verdünnte H. SO., lb.: cHa CO. H. gefällt. Bei e) werden nur die beiden letzteren verwendet. Man fügt Säure unter Umrühren in kleinen Anteilen zu der Lösung, so daß diese nicht ganz setzt wird, sammelt den Nd. sogleich auf dem Filter, und wäscht ihn aus. Das gest deswegen, weil die Lösungen, besonders d und e. auch Thiosulfat enthalten, aus warde bei Uebersättigung mit der Säure und längerem Stehen des Gemisches gelber S zul wird, der sich der Schwefelmilch beinengt. Vgl. Wackennoder Br. Arch. 26. 180 Weißes Pulver, gewöhnlich mit einem Stich ins Graue, nicht ins Gelbe, zwis bei Uebersättige eines aus der Pottasche stammenden Gehaltes an Cus grauw Aus CaS dargestellte, so wie überhaupt jede völlig reine Schwefelmilch ist rein gelbt. Schwefelmilch, Lac sulphuris. - Der aus wäßrigen Alkalipolysulfiden in der Kalte

dargestellte ist infolge eines aus der Pottasche stammenden Gehaltes au CuS grause Aus CaS dargestellte, so wie überhaupt jede völlig reine Schwefelmilch ist rein gelbe Otto (Lehrb. d. Chem. Braunschweig 1863, 2, 1, 627).

Daß die Schwefelmilch kein Hydrat des S ist, wie Thomson angab, zeigten Beune (Taschenb. 1808, 135) und Bischof (Schw. 43, 392). Sie entwickelt nach völligen ut trocknen beim Erhitzen kein W., aber etwas H<sub>2</sub>S, und schmilzt zu gewöhnlichem S sammen. Berzettus (Lehrb. 1, 213). Da diese Entw. von H<sub>2</sub>S konstant ist, und schrich Waschen mit W. nicht entziehen läßt, und da die Schwefelmilch immer aus Fackeiten niederfällt, welche H<sub>2</sub>S enthalten, so hält sie H. Ross (Pagg. 47, (1850) 166 ft; dem H<sub>2</sub>S oder vielmehr Wasserstoffpersulfid anhängt. — Nach Osans (Kastn. Arch. 4 hält sie auch 4%, Kohle, natürlich nur als Beimengung. — Schwefelmilch enthält auf be a. 0.15 g H<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>2</sub>. Rosslen (Arch. Pharm. [3] 25, 845; Ber. 21, (1888) 136) — Sie enthalten dem gewöhnlichen, in CS<sub>2</sub> I. Schwefel verschiedene Arten des amorphen und in und. S, sowie andere Schwefelverbindungen, z. B. Wasserstoffsupersulfide, die bei der Paentstehen und beim Waschen der Schwefelmilch allmählich in S und H<sub>2</sub>S überge Prenten (C-B. 1896, 1, 279).

Weicher S zeigt inbezug auf den Erstatrungsbunkt ein Verhalt

Weicher S zeigt inbezug auf den Erstarrungspunkt ein Verhalt das zwischen dem des unl. und des a-Schwefels liegt. Gernez Com

rend. 82, (1876) 1153). Vgl. S. 369.

2. Wewher, in Schwefelkohlenstoff löslicher, aber durch wiederholtes La und Abdampfen darin unlöslich werdender Schwefel. - Die Existenz die Form als wirkliche Modifikation ist zweifelhaft; es scheint vielmehr Gemenge des weichen, in CS, löslichen Schwefels und des unl. y-Schwefels

(vgl. S. 351) vorzuliegen.

a) Bildung. - Aeltere Angaben: Bildet sich neben weichem oder festem unl. stärkerem Erhitzen des Schwefels, bei Einwirkung von Br und Cl auf S. von Cl auf Westoffpolysulfid. bei Abscheidung von S aus den J., Br- und Cl-Verbindungen und besond aus den Säuren des Schwefels, und wahrscheinlich in allen Fällen, wo weicher und bildet wird; s. S. 351. — 1. Bei Behandlung der durch starkes Erhitzen und Schwefels und rasches Abkühlen von S erhaltenen weichen, aus unl.  $\gamma$ -Schwefel S 351 weichem l. Schwefel (S. 351) und  $\alpha$ -Schwefel bestehenden Masse mit blösen sich die beiden letzteren Modifikationen; es bleibt, nachdem durch dampfen der α-Schwefel auskristallisiert ist, eine zähe fadenziehende Mas die nach freiwilligem Verdunsten des noch darin enthaltenen CS. zu "bligem" Schwefel erhärtet, welcher selbst in siedendem Schwefelkohlens unl. ist und sich durch denselben von beigemengtem α-Schwefel befreien M Unmittelbar nach dem Erkalten enthält der schnell gekühlte weiche S mehr (bis zu 5.32 löslichen weichen Schwefel, als nachdem er durch längeres Liegen erhärtet ist. Made Weber (Pogg. 99, (1856, 145; J. B. 1856, 289). — 2. Der aus Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> durch Sau

oder aus anderen O., J., Br., Cl-Verbindungen des S unter geeigneten Bedingungen (s. bei unl. Schwefel, S. 354) abgeschiedene S gibt an ('S., fast nur weichen, beim Abdampfen (jedoch oft erst nach häufiger Wiederholung des Lösens und Abdampfens) unl. werdenden S ab. Berthelot (Compt. rend. 44, (1857) 563). — Weber (*Pogg. Ann.* 141, (1870) 432) nennt den beim Vermischen einer Lsg. von 1 T. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in 2 bis 3 T. W. bei 10° mit HCl sich ausscheidenden S, der, durch Leinwand gepreßt, Farbe und Konsistenz des Eigelbes, spiegelglänzende Oberfläche und das spez. Gew. 1.920 bis 1.927 hat. "dünnflüssigen" Schwefel. Er erstarrt in 24 Stunden und ist mit Ausnahme einer kleinen Menge (des krümligen Schwefels, Magnus) ganz I. in CS,. Er enthält 0.16 bis 0.17% Wasserstoffsupersulfid, was auf seine Beschaffenheit von Einfluß zu sein scheint, da kleine Mengen Chlorschwefel, Br. J dieselbe Wrkg. ausüben. — 3. Leitet man trockenes CI in eine gesättigte Lsg. von Wasserstoffpersulfid in CS<sub>2</sub>, so löst sich viel weicher Schwefel. Selmi u. Missaghi (Cimento 2, (1855) 381; J. B. 1855, 302).

β) Eigenschaften. — Der weiche S ist rein gelb, ölig oder zäh. Der durch Erhitzen bereitete ist nur dann rein gelb, wenn der dazu verwandte S absolut frei war von organischer Substanz und nicht mehr als einmal auf 300° erhitzt wurde, sonst mehr oder weniger rötlich. Maonus u. Weber. Er erhärtet mit der Zeit von selbst, rasch beim Kneten mit einem Glasstabe und ist dann größtenteils unl., enthält aber, wahrscheinlich infolge der bei der Umwandlung auftretenden Wärmeentw. auch etwas lösl. α-Schwefel. Berthelot. - Erhärtet sofort beim Eintauchen in Terpentinöl. Selmi u. Missaghi. - Leichter l. in CS, als rhombischer Schwefel. ('H. DEVILLE (Pharm. Centralhall. 1848, 200); MAGNUS u. WEBER. Die von den ausgeschiedenen Kristallen rhombischen Schwefels abgegossene Lsg enthielt in 160 Teilen 74 T. weichen Schwefel (aus SO, und H<sub>2</sub>S bereitet). — Reiner weicher S ist in jedem Verhältnis mit (S<sub>2</sub> mischbar. In der Lsg. geht er allmählich in rhombischen S über. Selmi u. Missaghi.

3. In Schwefelkohlenstoff unlöslicher Schwefel; y-Schwefel. — Bildet sich nie rein, sondern stets gemengt mit amorphem löst., durch CS, extrahierbarem S neben der zweiten Modifikation unter den bei derselben angegebenen Bedingungen (vgl. S. 350) und ferner bei Einw. konz. Sonnenlichtes auf eine Lsg. von  $\gamma$ -Schwefel in  $(S_q)$ ; von J,  $HNO_3$  oder  $SO_2$  auf S in der Hitze; bei der Verdichtung von Schwefeldampf durch  $W_q$ , Wasserdampf oder Luft; bei rascher unvollständiger Verbrennung von  $H_qS$  oder  $CS_q$ ; bei der Zers, von H<sub>2</sub>S durch Oxalsäure in der Wärme, durch rauchende HNO<sub>3</sub>, SO<sub>2</sub>, Ferrisalze, Chromsäure und andere oxydierende Agentien. - Wenn S bei Gegenwart von 80, aus einer Lsg. abgeschieden oder aus der Dampfform verdichtet wird, so geht er immer

teilweise in die unl. Modifikation über, während er völlig 1. und kristallisierbar ist, wenn die Abscheidung bei Ggw. von H<sub>2</sub>S erfolgt. ΒΕΚΤΙΚΙΟΤ.

a) Durch Einwirkung des Lichts. — α) Das durch eine Linse konzentrierte Sonnenlicht erzeugt in einer konz. Lsg. von S in CS<sub>3</sub> an seiner Eintrittsstelle einen gelben Fleck von γ-Schwefel, welcher rasch an Dicke zunimmt. während in seiner Nachbarschaft und auf dem ganzen Wege des Strahlenbündels die Fl. durch äußerst feine ausgeschiedene Teile des y-Schwefels sich trübt. Das austretende Licht wird dubei immer schwächer und zeigt völlige Absorption aller ultravioletten Strahlen und des brechbareren Teils des sichtbaren Spektrums bis zur Linie G, während das Spektrum von G bis A gänzlich unverändert bleibt. LALLEMAND (Compt. rend. 70, (1870) 182). — Elektrisches Licht wirkt in gleicher Weise. Ugw. von H2S in der Lsg. verhindert die Umwandlung. BERTHELOT. — Da die Umwandlung des a-Schwefels in y-Schwefel, welche in höherer Temp. scheinbar unter Wärmenbsorption stattfindet, bei gewöhnlicher Temp. weder von Wärmenbsorption, noch von Wärmeentw begleitet ist (Vgl. S. 345 u. fl.), so muß bei der Umwandlung des in CS, gelösten Schwefels durch das Licht die ganze Lösungswärme desselben (12.3 Wärmeeinheiten für ein Gramm) entwickelt werden. Das Licht verrichtet also bei

der Umwandlung keine Arbeit, sondern leitet nur, wie in den meisten Fällen [2], wo es wirksam ist, den Prozeß ein. Behttuellot (Compt. rend. 70, (1870) 941). —  $\beta$ ) Läßt man unterhalb 130° geschmolzenen S im Sonnenlichte erstarren, so ist seine Oberfläche mit einem unl. Häutchen bedeckt; beim Erkalten im Schatten findet dies nicht statt. Auch hier erfolgt die Umwandlung unter [übrigens nicht durch einen Versuch nachgewiesener] Wärmeentw. — Fester S ver-

ändert sich im Sonnenlichte nicht. BERTHELOT.

b) Durch Erhitzen unlöslich gewordener Schwefel. — Wird bei hoher Temperatur dünnflüssig gewordener Schwefel in möglichst kaltes Wasser gegossen, so bildet er eine weiche, elastische M., welche erst nach mehreren Tagen erhärtet (vgl. S. 364). Beim Ausziehen derselben mit CS<sub>2</sub> bleibt 7-Schwefel zurück. Deville (Compl. rend. 26, (1848) 117). Man betrachtete früher die weiche Masse als eine bestimmte Modifikation des Schwefels und bezeichnete sie als weichen, amorphen Schwefel, Gammaschwefel. In völlig reinem Zustande ist sie zitronengelb, im durchfallenden Lichte in dünner Schicht grünlichgelb. Mitschenlich (J. pr. Chem. 67, (1856) 639; J. B. 1856, 288). — Gießt man stark erhitzten geschmolzenen S in eine Mischung von festem CO<sub>2</sub> und Ae, so erhält man die feste Form des zähen S, eine harte, durchsichtige Masse, die bei gewöhnlicher Temp. wieder weich und elastisch wird. Brodie (Proc. R. S. 7, (1854) 24; J. B. 1854, 305).

Spez. Gew. des zähen [etwa <sup>1</sup>3 7-Schwefel enthaltenden] Schwefels = 1.957 bis 1.961, Marchand u. Scheerer (J. prakt. Chem. 24, (1841) 129); 1.919 bis 1.928, Ch. Deville (Compt. rend. 25, (1847) 857); 1.91 bis 1.93, (Pogg. 127, (1866) 404; J. B. 1866, 118); 1.91, Rathke (Ann. Pharm. 152, M. Müller (1869) 185). Osann fand 2.027, 1.849 bei 40 bis 50°, Toepler (Ann. (Wied.) [2] 47, (1892) 169; J. B. 1892, 152). — Derselbe fand das spez. Vol., bezogen auf das Vol. des flüssigen Schwefels bei 120° = 1,

bei + 30 40 60 120 140 160 180 200° zu 0.963 0.974 0.979 0.995 1.001 1.007 1.014 1.021

und den Ausdehmungskoeffizienten bei 30° zu 0.0003 bis 0.0004.

Ueber die Bildung des γ-Schwefels beim Erhitzen, ihre Abhängigkeit von der Temp. Erhitzungsdauer u. a., und über den Zustand der Viskosität liegen sehr widersprechende Angaben vor. Neuere Forschungen, insbesondere von Smith u. Holmes (Ber. 35, (1902) 2992; Z. phys. Chem. 42, (1903) 469; 52, (1905) 602; J. Americ. Chem. Soc. 27, (1905) 797; C.-B. 1905,

2, 601). Näheres hierüber s. S. 364 u. ff.

Der beim Ausziehen des sog, zähen Schwefels mit CS, zurückbleibende unl. S ist ein sehr lockeres und leichtes Pulver, aus kleinen Säckchen bestehend, deren Inneres durch Lösen entfernt ist. Ch. Deville. Er bildet die wenigst stabile Modifikation des unl. Schwefels; läßt sich zwar mehrere Jahre ohne vollständige Umwandlung aufbewahren, enthält aber schon nach einem Jahre viel (nach Ch. Deville nach mehreren Jahren nur wenig) lösl. Schwefel. Berthelot. Schmilzt erst bedeutend über 120°. wird aber schon bei niedrigerer Temp. umgewandelt. Brodge. - Durch wenige Minuten langes Kochen oder dreitägiges Digerieren in der Kälte mit A. wird er in seiner ganzen M. bis auf einen geringen, dem unl. S der Schwefelblumen entsprechenden Anteil in lösl. Schwefel umgewandelt; ähnlich wirkt kochender Ae. Bloßes Befeuchten mit Natriumsulfidlsg. bewirkt in wenigen Minuten, Digerieren mit Schwefelwasserstoffwasser in drei Tagen, bei Zusatz von A., welcher bessere Benetzung bewirkt, schon in 30 bis 40 Minuten vollständige Umwandlung; Digerieren mit wss. Ba(OH)2, BaO2, Na2CO2 und Na2S2O2 oder Wasserstoffpersulfid bewirkt teilweise Umwandlung in lösl, kristallisierbaren Schwefel. Berührung mit wss. SO, und teilweise auch mit H, SO, oder HCl wandelt ihn dagegen

in die stabilere Modifikation des unl. Schwefels der Schwefelblumen um. Berthelot.

Beim Uebergang von γ-S in α-S werden 0.91 Kal. entwickelt. Petersen

(Z. phys. Chem. S. (1891) 601).

Der in flüssigem lösl. Schwefel gelöste amorphe S ist mit dem flüssigen lösl. isomer und im chemischen Gleichgewicht. Sein Mol.-Gew. ist S4.

SMITH U. HOLMES (Z. phys. Chem. 42, (1903) 469).

c) Durch Kondensation von Schwefeldümpfen in Schwefelkohlenstoff unl. gewordener S. a) Kondensation durch Luft. (Unlöslicher Schwefel der Schwefelblumen). — Man erschöpft die Schwefelblumen mit sd. CS<sub>2</sub> und wäscht mit absol. Alkohol. CH. Deville. — Man erhitzt nach dem Ausziehen mit CS<sub>3</sub> den Rückstand mit absol. A., um einen darin enthaltenen Anteil weniger stabilen unl. Schwefels löslich zu muchen und behandelt ihn nochmals mit Schwefelkohlenstoff. Bebthelot (Compt. rend. 44, (1857) 318 u. 378) — Zitronengelb, zeigt oft Bläschenform. Stabiler als durch Erhitzen unl. gewordener S, wahrscheinlich infolge der Einw. des bei der Verdunstung des Schwefeldampfs in der Luft anwesenden SO<sub>2</sub>, jedoch nicht so stabil wie der aus Chlorschwefel abgeschiedene Schwefel. Bebthelot. — Beginnt bei mehrjähriger Aufbewahrung in CS<sub>2</sub> sich umzuwandeln und zu lösen. Ch. Deville, — Wird durch viertelstündiges Kochen mit A. nicht merklich, aber durch dreitägige Berührung damit in der Kälte größtenteils, durch dreitägige, oder, bei gleichzeitigem Zusatz von A., durch ½- bis ½-stündige Digestion mit Schwefelwasserstoffwasser vollständig in 1. Sumgewandelt. Bebthelot.

Nach Spring (Bull. Acad. Belg. 2, 83) geht der unl. Teil der Schwefelblumen bei 8000 Atm. Druck und 13° teilweise in α-Schwefel über und

besitzt

bei 0° 40° 80° 100° das spez. Gew. 1.9556 1.9041 1.9559 1.9643

3) Kondensation durch Wasserdampf oder Wasser. -- 1. Bei Kondensation von S-Dampf durch Wasserdampf entsteht weicher Schwefel. Selmi (J. Pharm. [3] 21. (1852) 418; J. B. 1852, 338). — 2. Beim Einleiten von Schwefeldampf, der in einer Kohlendioxydatmosphäre entwickelt ist, in W. entsteht weicher, undurchsichtiger, gelber S. vom spez. Gew. 1.87. daher als besondere Modifikation zu betrachten. Leitet man den Dampf mittels eines Salzsäurestromes in W., so erhält man weichen durch Kneten nicht hart werdenden, fast ganz unl. S von 1.82 spez. Gew., der aber etwas W. und HCl enthält, die sich durch Pressen oder im Vakuum nicht ganz entfernen lassen. W. Müller (Pogg. 127, (1866) 404; J. B. 1866, 118. Pogg. 133. (1868) 347; J. B. 1868, 151). — Der durch W. verdichtete S ist nichts anderes, als S in Bläschenform, wie er auch bei rascher Verdichtung in der Luft auftritt. Erscheint unter dem Mikroskop als weiche, durchsichtige runde oder länglich aneinander gereihte Kügelchen von etwa 0.02 mm Durchnesser, die nach etwa zehn Stunden ühre Durchsichtigkeit verlieren, brüchig werden, und dann 28.7% und. S enthalten, wie die Schwefelblumen. Sestini (Bull. soc. chim. [2] 7, (1867) 195; J. B. 1867, 149). — Der in W. und der bei Ggw. von Schwefeldioxyd in der Luft verdichtete S erscheinen nur im weichen Zustande identisch, enthalten aber nach dem Erhärten verschiedenartigen unlöslichen Schwefel. Berthelot (Bull. soc. chim. [2] 7, (1867) 197; J. B. 1867, 149). — Beim Kochen von Schwefelblumen mit W. scheidet sich in der Vorlage zuerst amorpher, in CS, unl. S aus, der in Berührung mit den heißen Wasserdämpfen kristallinisches Aussehen annimmt. Cross u. Higoin (Ber. 6, (1883) 1195; J. B. 1883, 288).

3. Durch Kondensation von Schwefeldampf auf der Oberfläche von Wasser, HCl, HNO<sub>8</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>-, K<sub>2</sub>CO<sub>8</sub>-, SO<sub>2</sub>-Lsgg, bei 0° erhält man elastische Blättchen mit 45 %, bei Anwendung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 75 % unl. Schwefel. Dies ist der sog. "Elastische Schwefel", erhalten von GAL (Compt. rend. 114,

(1892) 1183; 116, (1893) 1373; C.-B. 1892, 2, 103; J. B. 1893, 309), Welcze eine Abart des weichen Schwefels darstellt. Mit wss. NHo-Lsg. entstellt nicht weiche, sondern zerbrechliche Blättehen mit nur 15 % unl. Schweiz-Bildet sich auch, wenn man die Flamme eines schwefelhaltigen (in (H.S. CS.) auf die Oberfläche eines kalten Bades leitet. - Der Vorgang B. durch Ansenchten von Schweseldämpsen findet auch bei der Dest, von Schweselstatt, wobei sich der S an der Oberstäche des W. in elastischen Blättehen kondensier 60 bis 70%, 7-Schwesel enthalten.

Dünne Blättchen von hellgelber Farbe; bestehen u. Mk. aus ru lichen, durchsichtigen Körnern, umgeben von netzförmigen Verzweigen stellen ein Gemisch von I. und unl. S dar. Der nol. S erscheint je m den Umständen der Verdampfungstemp, in verschiedenen Verhältnissen steht zwischen dem aus gewöhnlichem weichen und dem aus Schwefelblau erhaltenen unl. S. — Eine Abnahme der Menge des unl. S bei Zunahme der le des Bades konnte nur bei in fl. Zustand befeuchtetem S nachgewiesen werden - ziehung zwischen Elustizität und Gehalt an unl. S besteht nicht.

d) Durch Zersetzung der Chlor-, Brom- und Jod-Verbindungen Schwefels gebildeter in Schwefelkohlenstoff unlüslicher Schwefel. — Dies ist Varietät des 7-Schwefels, die beim Kochen mit A. sich mit merklich löst, durch achttägige Digestion mit k. A. sich nicht verand durch dreitägige Einw. von Schwefelwasserstoffwasser nur teilweise CS. lösl, wird. Berthelot (Compt. rend. 44, (1857) 318 u. 378); Clore

selbst 46, (1858) 485; 47, (1858) 819).

a) Man mischt dest. S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> mit dem 15- bis 20-fachen Vol. Wasser I das Gemisch unter öfterem Schütteln sechs Tage lang stehen, greb GFl. ab, trocknet den abgeschiedenen S in der Kälte und zieht ihn CS<sub>2</sub> aus, welcher nur oder fast nur etwas unzers. S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> löst. Auch wem zur Zers, dienende Wasser Alkohol, Essigsäure, H<sub>2</sub>S, HNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthält, wird deschwefelvarietät gebildet. Der CS<sub>2</sub> löst dann neben Chlorokwefel ein wenig weiten der Schwefelvarietät gebildet. beim Abdampsen ebenfalls unl. werdenden S aus. Der S ist rein gelb oder orangelb, pulverig. Berthelot. —  $\beta$ ) Bei der Zers. von CSCI, durch gleiches Vol. verdünnter Sodalsg. scheidet sich unter starker Erwarms fast völlig in CS, unl., hellgelber, amorpher S aus. Berthelot. - 15 Schütteln von S. Cl., mit verd. Na. CO.-Lsg. erhielt Petersen (Z. phys. Co. 8, (1891) 609) ein hellgelbes Pulver, das gleich nach der Darst. 282 nach fünf Monate langem Stehen unter Wasser 35.6 % löst. Schwefel enter

γ) S<sub>2</sub>Br, wird noch langsamer von W. zers, als S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. Erst nach 18 Tu ist die Zers, größtenteils vollendet; doch zieht CS, aus dem orangeret in Form von Pulver und Körnern ausgeschiedenen S noch S.Br. aus durch mehrfach wiederholte Behandlung mit W. zers, werden muß, E. sich dabei eine Spur rötlichen a-Schwefels. — Mit überschüssigem Br versetzter gibt dasselbe Resultat. Brathelot. d) Aus S.J., wird durch Ausziehen mit allein oder durch längeres Erhitzen auf 80 bis 100°, wobei der größte. des Jods sublimiert, und nachheriges Behandeln mit (S. das Jod enter Es bleibt amorpher, unl. S. der noch eine Spur J enthält. Der (S. 2010 b Abdampfen etwas weichen, unl., beinahe schwarzen S und rhombisch kristullisierten ebenfalls etwas J enthält, mitunter auch einige anscheinend monokline Kristalie. Brere

e) Aus Sauerstoffverbindungen abgeschiedener in Schwefelkohlenstoff Schwefel. - Meistens zuerst weich oder halbflüssig, teilweise in CS, aber durch wiederholtes Lösen und Abdampfen unl. werdend. Teil wird, ebenso wie der löst, durch Rühren oder Kneten mit einem stabe rasch fest und enthält dann etwas lösl., kristallisierbarer S Ausnahme des durch HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus Thiosulfaten abgesch ist diese Form nahezu oder völlig so stabil wie die aus S.C. und vielleicht identisch damit. Bei der Parst, maß man Temi

alkal. Rk. der Fl., Schütteln und Rühren, Lichteinw. und lange Daner der Zers, vermeiden,

da diese die B. löslichen Schwefels befördern. BERTHELOT.

- a) Aus Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Der durch HCl aus wss. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> gefällte S ist teilweise unl. in CS<sub>2</sub>, Fordos u. Gélis (Ann. Chim. Phys. [3] 32, (1851) 385; J. B. 1851, 314); der durch starke HCl abgeschiedene ist weich (J. Pharm. [3] 21, (1852) 418; J. B. 1852, 338). 1. Man gießt eine Lsg. von 1 T. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und 4 T. W. in ihr halbes Vol. konz. HCl, mischt rasch. läßt einige Stunden stehen, bis die Fl. sich geklärt hat, gießt letztere ab, bringt den S auf ein Filter, wäscht rasch mit salzsäurehaltigem W., da er mit reinem durch das Filter gehen würde, aus, preßt nach dem Abtropfen ab und behandelt mit CS<sub>2</sub>, welcher nur den kleineren Teil des S löst, der nach wiederholtem Abdampfen bei niederer Temp. ebenfalls unl. wird oder höchstens in sehr geringer Menge löslich bleibt. Auch durch Behandeln von trocknem Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mit trocknem Salzsäuregas oder durch Lösen des Salzes in konz. HCl erhält man fast nur unl. S: aber bei Anwendung von verd. Lsgg. und Säure, meistens auch bei allmäblichem Zusatz von Säure zur Lsg., besonders in ungenügender Menge, erhält man mehr oder weniger kristallisierbaren S. der mitunter aus der Lsg. in CS<sub>2</sub> zum Teil in ansebeinend monoklinen Formen kristallisiert. Schwache Säuren, wie Essig- oder Buttersäure liefern ebenfalls wegen der Laugsumkeit der Zers. viel lösl. Schwefel. Berthelot. Rathkr (Ann. Pharm. 125, (1869) 183) fand, daß durch (verd.) H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nicht weicher, sondern fester S abgeschieden werde, gibt aber im Widerspruch damit an, daß derselbe eine zusammenhängende M. gebildet habe. Er schreibt den weichen Zustand des durch HCl ausgeschiedenen S einer Beimengung von gleichzeitig gebildetem S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> zu, der darin zwar nicht chemisch nachweisbar, aber durch den Geruch zu erkennen sei. 3. Der durch SO<sub>2</sub> aus Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lsg. abgeschiedene S ist dem aus H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>4</sub> ähnlich. Berthelot. 4. Rauchende HNO<sub>3</sub> wirkt heftig auf Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ein und gibt einen weichen, elastischen, trotz der stattgefundenen Erhitzung fast vollständig unl. Schwefel. Berthelot.
- β) Aus K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>. Bei Zers, des kristallisierten Salzes durch konz, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder der Lsg, durch verd, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erhält man einen rötlichen, halbflüssigen S, der bei Behandlung mit CS<sub>2</sub> wenig kristallisierbaren und viel unl. S der stabilsten Modifikation liefert. Der durch HCl erhaltene S ist weißlich, größtenteils unl., der durch Lösen des kristallisierten Salzes in h. W. abgeschiedene und der durch allmähliche Zers, bei mehrtägiger Aufbewahrung entstehende ist gelb, weich, teils lösl, teils unl. Berthelot.
- γ) Aus Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. Bei Zusatz von HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zur Lsg. des Salzes scheidet sich allmählich S ab, welcher größtenteils unl. ist und an CS<sub>2</sub> etwas rötlichen S abgibt, der aber allmählich größtenteils unl. wird und nur wenige, teils rhombische, teils anscheinend monokline Kristalle bildet. Auch der bei langsamer freiwilliger Zers, des gel. Salzes ausgeschiedene gelbe S ist größtenteils unl. oder wird es beim Abdampfen der Lsg. Aus NaJ-haltiger Lsg. scheidet HNO<sub>5</sub> ein Gemisch von J und fast ganz unl. S ab. Berthelot.
- đ) Aus  $H_2S_5O_6$ . Die wss. Säure gibt bei freiwilliger Zers, teilweise unl. bei Zers, durch  $H_2SO_4$  fast gänzlich unl. S, ähnlich dem nach  $\beta$ ) und  $\gamma$ ) gewonnenen. Berthelot.
- e) Aus SO<sub>2</sub>. 1. Bei der Elektrolyse der wss. Säure scheidet sich am negativen Pol gelbrötlicher, halbweicher S aus, ähnlich dem der Polythionsäuren, mit nur einer Spur kristallisierbaren Schwefels. Berthelot. 2. Der durch Erhitzen von wss. SO<sub>2</sub> auf mindestens 160 bis 180° ausgeschiedene S ist in seinem äußern Teile unl., im Innern löslich. Die Unlöslichkeit rührt von der Einw. der SO<sub>2</sub> auf den geschmolzenen S her, da unl. 8 für sich bei laugsamem Abkühlen von 160° auf gewöhnliche Temp. 1. wird und SO<sub>2</sub> den festen S selbst bei 100° weder unl. macht, noch auch die bei dieser Temp. erfolgende langsame Umwandlung des unl. 8 verhindert. Berthelot. 3. Bei der Zers. wäßriger SO<sub>2</sub> durch H<sub>2</sub>S wird weicher S ausgeschieden. Wackenroder. Derselbe

1857. 116. — Gegen den Einfluß der Wärme ist der ans Thiosulfaten abgeschiedene unt. Sam wenigsten stabil. Viertelstündiges Erhitzen auf 100° wandelt ihn vallständig in löst, um: der durch Erhitzen dargestellte ist beständiger, aber weniger beständig als der aus Schwefelblumen: der aus Schle erleidet anfangs eine raschere Umwandlung als der aus Schwefelblumen, wahrscheinlich, weil er noch weichen Senthält: aber der nach Verlauf einer Viertelstunde noch unverandert gebliebene Anteil desselben wandelt sich weit langsamer um, als dieser. — Auch durch Erhitzen in W. oder neutraler Salzisg auf 100 bis 115° wird der S löslich. — Bei der Umwandlung in löst. S findet Temperaturerhöhung statt, die zwar beim Erwärmen auf 100° wegen zu langsamen Verlaufs meistens nicht, bei der rascheren Umwandlung bei 110 bis 112° aber deutlich zu bemerken ist, und zwar im allgemeinen in um so höherem Grade, je stabiler die sich umwandelnde Modifikation ist Itiese Wärmeentw, ist nicht durch die Ggw. weichen Schwefels bedingt: denn selbst aus 50 Jahre alten Schwefelbumen bereiteter unt. S zeigte sie, obgleich in geringerem Grade, Bereitelca. — Diese Temperaturerhöhung kann jedoch nur daranf berühen, daß der unt. y-Schwefel eine etwas größere spez. Wärme besitzt als det a-Schwefel, da bei der Umwandlung in diesen in niederer Temp. 18.5° durch Schwefelwasserstoffwasser keine Wärmeentw statthindet; s. oben. Bereitelter (Compt. rend. 70, 11870–341). — Diesen Angsben entgegengesetzt fand Fevre, daß der a-Schwefel hei der Ovydation zu H-SO, mehr Wärme erzeugt, als der y-Schwefel, und zwar so viel, daß bei Üeberführung eines Aequivalent-a-Schwefels iS = 16) in y-Schwefel 3102 Wärmeeinheiten entwickelt werden mißten. Oelartiger S, aus Na<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>3</sub> durch konz. HCl abgeschieden, entwickelt beim Uebergang in festen y-Schwefel für ein Aequivalent mindestens 3804 Wärmeeinheiten. Favre if Phaem. [3] 24, 11853 344; J. B. 1853, 26). Für kurz vorther geschmelzenen und kristallisierten oder weichen S den der Behauen. Verbrennungswärme als für seit längere

BERTHELOT nimmt an (Leg. de Chim. (Paris) 1864 u. 1865, 179, daß auch in mehreren Verbb. der S in verschiedenen Zuständen vorhanden sei; er betrachtet den S der Alkalipolysnlide als lösl., den der Thiosulfate und des Chlorschwefels als unl. S. Früher hatte er ganz allgemein angenommen, daß in allen Verbb. in welchen der S das elektronegative Element bilde, löslicher, in allen denen, in welcher er das elektropositive Element bilde, unl. 8 enthalten sei und daß, wenn eine Schwefelvarietät eine ihrem Zu-tande nicht entsprechende Verbb. eingehe, dies erst nach vorgängiger Umwandlung in die betreffende Varietät geschehe. Er begründete dies außer durch die Entstehungsweise der verschiedenen Modifikationen auch dadurch, daß bei der Elektrolyse des Schwefelwasserstoffwassers nur löst. S am positiven Pole auftrete, während bei 80g fast ausschließlich unl. am negativen Pole sich abscheide, daß der lüst. S sich leichter mit Metallen vereinige; der unl. dagegen leicht, und zwar anscheinend um so leichter, je stabiler er sei, der löst aber nur sehr langsam und schwierig in Alkali-sulfiten sich löse, und daß nach Favre (J. Pharm. [3] 24, (1853) 343) der unt. S. der Schwefelblumen leichter durch HClO oxydiert worde, als rhombischer. — Nach Cloez Compt. rend. 46, 1858, 485; 47, (1858) 810; J. B. 1858, 75 u. 78; bildet sich aber, abgesehen von der Entstehung löslichen Schwefels bei der langsamen Zers, von S.Cl., und Thiosulfaten, auch der Entstehung löslichen Schwefels bei der langsamen Zers. von bei der Elektrolyse von Schwefelwasserstoffwasser und Sulfoarsensaure, H<sub>4</sub>AsSO<sub>3</sub>, in bei der Elektrolyse von Schwefelwasserstoffwasser und Sulfoarsensaure, H<sub>4</sub>AsSO<sub>3</sub>, in Kalisalzes durch konz. HCl unl. S: unl. S vereinigt sich, ohne vorher umgewandelt zu werden, leichter mit Fe und Hg und gibt mit H im Entstehungszustande mehr H<sub>2</sub>S als rhombischer S: a-Schwefel wird durch sd. konz. wss. KMnO<sub>4</sub> oxydiert, ohne daß der zurückbleibende Teilumgewandelt wäre. Closz bestreitet daher die Richtigkeit von Brathelor's Ansicht und nimmt an, dats sich aus allen Verbb. zunächst unl. Sausscheide, der erst durch Einfluß der umgebenden Flüssigkeit oder langsam von selbst in lösl, sich umwandele. - Nach Einfinß der umgebenden Flussigkeit oher langsam von selbst in lost, sich umwandele. — Nach Pran de St. (111.188 (Ann. Chim. Phys. [3 54, (1858) 49: Compt. rend. 48, (1858) 398; J. B. 1458, 77) vereinigt dagegen a-Schwefel sich leichter mit Hg als unl., und letzterer wird bei 80° leicht. a-Schwefel sehr wenig von HNO3 gel., auch wenn beide Modifikationen völlig gleichen Zerteilungszustand besitzen. — Erhitzt man mit HNO3 bis zum Schmp. des S. so verhalten sich beide Arten gleich, da dann auch der I. S oberflächlich in unl. um-S, so verhalten sich beide Arten gleich. da dann auch der 1. S obernachten in unt. nmgewan lelt wird. In Berührung mit Fe und W. bildet rhombischer S in gleicher Zeit mehr Schwefeleisen, als der unlösliche Berthelor. Beithe Kochen von Schwefelblumen mit NaHSO, löst sich zuerst die in CS<sub>2</sub> unl. Modifikation. Farcher (J. Pharm. [3] 41, (1862) 207; J. B. 1862, 58;. Amorpher Schwefel unterscheidet sich vom löst. Schwefel dadurch daß beim Kochen mit Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> der unl. Schwefel H<sub>2</sub>S entwickelt, in größerer Menge gel wird. und daß die heiß filtrierte Lag, beim Erkalten mit Na,8,0, milehigen 8 abscheidet. Bellamy (Compt. rend. 91, (1880) 330; J. B. 1880, 256; Ber. 13, (1880) 1975). Nach Schmitz-Demont (Ber. 25, (1892) 2659) entsteht bei beiden Arten gleich viel H<sub>2</sub>8, bei keiner tritt milehige Abscheidung von 8 ein; beide werden in gleichen Mengen, jedoch der unt. 8 schneller, von Na, SO, gelöst. Berthelter fand bei der B. von HaS, Oa amorphen S wirksamer. Amorpher S wird durch KMnO4 leichter oxydiert als löslicher. Meller-Erzbach Ann. 18. (1883) 114).

Oxydationswärme des amorphen Schwefels nach Berthelot (J. B. 1877. 112) gleich derjenigen des rhombischen Schwefels 69.1 Kal.; nach Petersen (Z. phys. Chem. 8, (1891) 609) von der Oxydationswärme des rhombischen

Schwefels verschieden = 71.99 Kal. Vgl. FAVRE, S. 376.

C. Schwarzer Schwefel. — Gewöhnlich hat der zähe S mehr oder weniger dunkle Färbung, die man früher als wesentliche Eigenschaft betrachtete. Maonts (Pogg. 92, (1854) 308; J. B. 1854, 303) glaubte in den durch wiederholtes Erhitzen auf 300° und plötzliches Abkühlen erhaltenen roten oder schwarzen Massen besondere Modifikationen des S zu erkennen, die Er roten oder umgeschmolsenen und schwarzen Schwefel nannte. Mitsenkalten (J. prakt. Chem. 67, (1856–369) zeigte jedoch, daß die Färbung von einer dem S beigemengten Spur Fett herführe. 1500 Fett macht ihn schwarz, in dünnen Schichten rot; S mit 1500 Fett gekocht, gibt rubinroten zähen S. I'm die wahre Farbe des festen oder fl. S zu erkennen, darf man den zu schmelzenden S, der dem inneren Teile der Stange entnommen werden muß, nicht mit der Hand berühren, Mitschkriten. — Ebenso wie Fette wirken: Stearinsäure, Wachs, Wallrat, Paraffin, Ozokerit; etwas weniger: Kolophonium, Mastix, Guttapercha, Kautschuk; noch weniger: Bernstein, Zucker, Stärke, Baumwolle usw., letztere drei erst bei 300°. Nicht nur der mit den Fingern berührte S wird bei 300° rot, sondern bei oft wiederholtem Schmelzen und Abkühlen auch der nicht berührte, wahrscheinlich durch Einw. des in der Luft enthaltenen Stanbes. Der schwarze S. der schon durch 0.0003 seines Gewichts Paraffin erhalten werden kann, ist, obwohl durch eine fremde Beimischung verändert, als eine besondere Modifikation des S anzusehen, da er weicher und schmieriger ist, als anderer zäher S und beim Schmelzen in höherer Temp, in geringerem Grade dickflüssig wird. Maonus u. Webba (Pogg. 99, 1856) 145). — Aehnlich wirken auch Naphtalin, Kreosof, Kampher, Terpentinöl, Kohle. Kampher bewirkt die Umwandlung schon bei 230°. Kohle bei 270°, die anderen Stoffe in höherer Temp. Während für sich geschmolzener S bei 270° zäh wird, bleibt der kohlehaltige dünnflüssig. Die schwarzen, zähen Massen sind nur zu etwa 15, in (Sg. lösl.; durch Zusammenschmelzen mit Wachs oder Oel bereiteter weicher S ist völlig darin l. und scheidet sich in dunkelrote

Nach Charman Jones (Chem. N. 41, (1880) 244; Ber. 13, (1880) 1364) bleibt beim Verbrennen von S verschiedener Herkunft stets ein etwa 0.05% des verbraunten Schwefels entsprechender schwarzer Rückstand, der nur durch schwelzendes KNO<sub>3</sub> angegriffen wird und beim Erhitzen zur Rotglut ohne bemerkenswerten Geruch verbrenut (vgl. S 380 unter X). Beim Erhitzen im Glasföhrehen entsteht ein Sublimat von anscheinend gewöhnlichem S.

a) Bildung. — Bedingungen für die B. sind plötzliche Einw. eines höheren Hitzegrades auf gelben S weit über dessen Sdp., Anwesenheit von Fett oder ähnlich wirkenden organischen Stoffen (Harz, Kautschuk, Zucker, Stärke) und das Gewichtsverhältnis der beiden in Wirksamkeit tretenden Stoffe. Daher Auftreten beim langsamen Brennen von gelben S; beim Erhitzen desselben mit geringen Mengen Oel, Kohle, Pt und besonders Schwefelmetallen. — Scheidet sich aus überhitztem KCNS aus, und verleiht dem sehmelzenden KCN blaue Färbung; wird als blauer Anflug erhalten, wenn man gelben S in einen mäßig glühenden Platintiegel wirt, oder wenn man über erhitzten Bleighanz SO, SO, oder HC leitet. — Bildet sich beim Zusammenschmelzen gleiche Teile Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und S unter Luftabschluß. — S ist im Spence-Metall als schwarze Modifikation enthalten. — Ist das färbende Prinzip der Schwefelleber.

3) Darstellung.—1. Durch Auflösen von Natrium-(nicht Kalium-) Schwefelleber und Behandlung des schwarzen Rückstandes mit KCN-Lsg., die vorhandenes FeS aufnimmt, Abfiltrieren und Auswaschen.—2. Ein inniges Gemisch von 10 Tropfen oder 0.38 g Mandelöl und 100 g Schwefelblüte in Ae. wird getrocknet und in kleinen Portionen in einen auf Rotglut erhitzten Tiegel eingetragen und der schwarze Rückstand durch Regulierung der Flamme und Unterhaltung eines Schwefeldampfes vor Anbrennen geschützt.— Ausbeute 0.68 % des Schwefels, 1.8 % des Oels.—Beim Glühen unter Luftabschluß verflüchtigt sich in den ersten Stunden etwa 70% des Körpers und erst nach etwa 12-stündigem Erhitzen selbst kleiner Mengen gelangt man zu einem einigermaßen konstanten Gewicht von etwa 5.5% des ursprünglichen. Das ursprüngliche Prod.

enthält daher den S in 2 verschiedenen Zuständen, einen Teil als integrierenden Bestandteil des Verkohlungsprod., einen anderen im freien Zustand. Dieser stellt eine besondere, leicht in lösl. S überführbare Modifikation dar. Der Schwefelgehalt des schwarzen Körpers betrug 53.77 bis 57.07%; bei der Zers. durch Glühhitze blieben im Rückstand 22.56 bis 28.33%

S zurück

γ) Eigenschaften. — Ungemein widerstandsfähig, unl. in Ae., A., CS<sub>2</sub>, fetten Oelen bei 200°. Verflüchtigt sich bei Abschluß der Luft selbst in Glühhitze nicht. An der Luft erhitzt wird er noch unterhalb der Glühhitze plötzlich schwebend und beweglich, bei Glühhitze verbrennt er zu SO<sub>2</sub> unter Lichterscheinung. Die Temp. seiner Umwandlung in Dampf liegt hoch über dem Sdp. des gelben Schwefels. Der Dampf ist farblos, nicht braun; er entwickelt beim Erhitzen unter Lufzutritt auf 200° bis 300° schon vor Eintritt der sichtbaren Glühhitze SO<sub>2</sub> ohne alle Feuererscheinung.

Wird von kochenden Aetzalkalilsgg., konz. Säuren, Königswasser, HNO<sub>3</sub> + KClO<sub>3</sub> nicht angegriffen. — Wird durch Schmelzen mit Aetzalkali

und Salpeter rasch aufgeschlossen und in H2SO4 übergeführt.

Bildet trocken ein schwarzes, zartes Pulver, das u. Mk. lebhaften metallischen Glanz zeigt. — Aus dem Spence-Metall abgeschieden oder nach Magnus (s. Einl.) gewonnen, tritt er mehr feinkörnig oder in opaken Blättchen von tief schwarzer Farbe auf. Ist nur in sehr dünnen Schichten transparent und zeigt dann reiche blaue Farbe.

Verleiht der Schmelze farbloser Medien (Borax, NaCl, KCl, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) oder gallertartigen Ndd. blaue Farbe. Bedingt, durch das schmelzende Na<sub>2</sub>S fein verteilt, die blaue Farbe des Ultramarins auf nassem Wege. Bekannt ist die Fähigkeit des Magnus'schen Schwefels, mit passenden

Substraten eine blaue Farbe zu geben.

Charakteristische Eigenschaft: tritt stets in Gesellschaft eines anderen Körpers (schwefelhaltige Kohle, Schwefeleisen usw.) auf, dem er fest anhaftet. Knapp.

Künstlich gefällter wie gediegener S hinterläßt beim Dest. stets einen nicht flüchtigen, schwarzen Rückstand. Nach Biltz (Z. phys. Chem. 39, (1902) 323) hinterbleibt dieser auch nach mehrmaligem Dest. — Besonders leicht erhältlich beim Sieden im Vak., nicht identisch mit schwarzem S; besteht aus FeC<sub>3</sub> oder einem Gemenge von C mit einem Eisenkarbid. Völlig eisenfreier S ist nur durch vorsichtige Oxydation von H<sub>2</sub>S gewinnbar. Durch Dest. von S mit Fe-haltigem Asphalt oder Paraffin läßt sich der Fe-haltige Körper in den von ihm nach Möglichkeit befreiten S wieder einführen. Hasslinger (Monatsh. Chem. 24, (1903) 729; C.-B. 1904, 1, 151); s. a. Schutter (C.-B. 1904, 2, 289).

D. Blauer oder grüner Schwefel. a) Bildung. — 1. Beim Mischen konzentrierter Eisenchloridlsg. mit dem 50- bis 100-fachen Vol. Schwefelwasserstoffwasser nimmt die Fl. tiefblaue Färbung an, wird aber gleich darauf durch gefällten S weiß. Wöhlen (Ann. Pharm. 86, (1853) 373; J. B. 1853, 324). Vogel jun. (J. Pharm. [3] 29, (1856) 433; J. B. 1856, 291). — 2. Setzt man Schwefelleberlösung zu Fe(l<sub>3</sub>, so wird, wie beim Schwefelwasserstoffwasser, violett gefärbter S ausgeschieden, der sogleich gelb, dann mißfarbig wird. Setzt man Eisenchloridlösung tropfenweise zu Schwefelleberlösung, so entsteht ein gelber Niederschlag, der bei weiterem Zusatz allmählich grün, dann dunkelblau wird und diese Farbe ½ bis 1 Stunde behält, bis sie durch Ausscheidung von Schwefeleisen verdeckt wird. Schiff (Ann. Pharm. 115, (1860) 68; J. B. 1860, 83). — 3. Bildet sich bei der Darst, von CCl<sub>4</sub> nach CS<sub>2</sub> + 2S<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub> = CCl<sub>4</sub> + 2S<sub>5</sub> (in Ggw. von FeCl<sub>5</sub>, Patent von Müller u. Dubors). Bei Anwendung von AlCl<sub>3</sub> tritt vorübergehende Dunkelfärbung auf, bei Ggw. von CdCl<sub>2</sub> entsteht das grüne Prod. Auf analoger Grundlage beruht die Rk. von Gil: Bhufärbung von A. durch Polysulfide; Aceton gibt dieselbe Erscheinung. Die verschiedenen Färbungen, die organische Thioverbb. mit FeCl<sub>5</sub> geben,

sind Lsgg. oder metastabile Vereinigungsprodd, mit blauem S. Blauer S hat die besondere Rolle einer chromophoren Gruppe im weiteren Sinne, z. B. in Verbb, wie Ultramarin, der blauen Verb. aus Borimid und Sulfammon (s. Stock u. Blax; Ber. 34, (1901) 3039), Thiobenzophenon u. a. Obloff (J. russ. phys. Ges. 33, (1901) 397; 34, (1902) 52; C.-B. 1901, 2, 522; 1902, 1, 1264).

β) Darstellung. — Durch Erwärmen einer Lsg. von  $S_2$ Cl<sub>2</sub> in Bzl., Toluol oder  $CS_2$  mit  $Bi_2S_3$ , ZnS oder CdS bildet sich grünes Schwefelpulver, das manchmal blaue Körner enthält nach CdS +  $S_2$ Cl<sub>2</sub> = CdCl<sub>2</sub> +  $S_3$ . Der blaue S steht zum gewöhnlichen in demselben Verhältnis wie O zu Ozon. Die grüne M. ist ein Gemenge aus blauem und gewöhnlichem gelben Schwefel. Aus  $S_2$ Cl<sub>2</sub> und  $UO_2S$ . PtS<sub>2</sub> oder  $Ag_2S$  entsteht das grüne

Prod. neben rhombischen Kristallen.

 $\gamma$ ) Eigenschaften. — Beim Trocknen oder Uebergießen mit A. wird das grüne Pulver gelb bis weiß und stellt fast reinen S vor. Die grüne oder blaue Modifikation ist vorübergehend in Lsg. beständig. Aus dem aus  $\mathrm{CdS} + \mathrm{S_2Cl_2}$  entstehenden grünen Prod. lösen Salicyl- oder Zimtaldehyd (andere organische Lösungsmittel wirken entfärbend) allen S zu einer rotbraunen Fl., die nach längerem Stehen S abscheidet, aber durch Alkohol- oder Bzl.-Zusatz nicht verändert wird. In einem Gemenge von Salicylaldehyd und Bzl. löst sich grüner S etwa fünfmal mehr als gewöhnlicher sublimierter S. Orlopp.

E. Kolloidaler Schwefel, ö.S. - Zuerst erhalten von Debus (Ann. 244, (1888) 88) durch Einleiten von HoS in eine beinahe gesättigte wss. Lsg. von SO, etwas über 0° bis zur vollständigen Zers. von SO,. Der zunächst kolloidal gelöste S, von Debus "o-S" genannt, scheidet sich in zähen, gelben, halbflüssigen Tropfen aus, die zum Teil in viel W. lösl. sind. - 2. Aus der bei der Darst, der Modifikation von Engel (s. I. 1, 349) erhaltenen mit CHCl<sub>3</sub> ausgeschüttelten salzsauren Lsg. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> scheidet sich S aus, der sich bald zu gelben Flocken zusammenballt und in diesem Zustande vollständig lösl. in W. ist. Die wss. Lsg. ist gelb, zerfällt bald unter B. des gewöhnlichen weichen Schwefels aus Thiosulfaten. Die gelben Flocken des wasserlöslichen Schwefels agglomerieren sich bald zu unl. Schwefel. ENGEL (Compt. rend. 112, (1891) 867; Ber. 24, (1891) R. 551). — 3. LOBRY DE BRUYN (Rec. trav. chim. Pays-Bas 19, (1900) 236; C.B. 1900, 2, 889) erhielt eine hellgelbe kolloidale Schwefellsg. beim Vermischen etwa 1/2 normaler, äquimolekularer Lsgg. von Na28,03 und HCl. Die Lsg. scheidet schnell S ab; in Gelatine hält sich die klare kolloidale Lsg. etwa 1, Stunde. — Nach Biltz u. Gahl (Nachr. K. Ges. Wiss. Gött. 1904, 300; C.-B. 1904, 2, 1367) bildet sich bei Zers, von H.S.O. eine übersättigte, vollständig farblose, echte Lsg. von S in W. - Kolloidale Schwefellsg. sind sehr unbeständig und scheinen blau zu sein.

In fester und haltbarer Form wird kolloidaler S gewonnen, indem man S bei Ggw. kolloidaler Substanzen, am besten Eiweißkörper oder ähnlicher Substanzen auf nassem Wege darstellt, wobei S in kolloidaler Form entsteht. Derselbe wird mit Säure gefällt, abfiltriert, ausgewaschen und wieder in W. unter Zusatz von äußerst geringen Mengen Alkali gelöst. Die eventuell der Dialyse unterworfene Lsg. wird entweder unmittelbar eingedampft oder mit A., einem Gemisch von A. und Ae. oder Aceton bis zur Ausfällung versetzt. Der so hergestellte kolloidale S ist ein weißgraues, amorphes Prod., das sich in W. zu einer milchigen, im durchfallenden Lichte bläulichen Fl. löst; enthält bis zu 95%, als Nebenbestandteile außer W. noch Reste der angewandten Eiweißsubstanzen. Chemische Fabrik von Heyden (D. R.-P. 164664 (1905)).

VII. Allgemeine physikalische Eigenschaften des Schwefels. — Uebersicht: 1. Elektrische und magnetische Eigenschaften, S. 362. — 2. Spektrum, S. 363. — 3. Ver-

halten des geschmolzenen Schwefels. a) Abscheidung der verschiedenen Modifikationen des Saus dem geschmolzenen Schwefel. 1. Allgemeines, S. 364. — 2. Viskosität, S. 367. — 3. Uebergang des zähen in den kristallinischen Zustand, S. 368. — b) Erstarrungspunkt und Erstarrungsdauer, S. 369. — c) Spezifisches Gewicht des geschmolzenen Schwefels, S. 370. — 4. Siedepunkt des Schwefels, Farbe des Dampfes, Dampfspannung, S. 371. — 5. Molekulargröße, S. 372. — 6. Atomgewicht, S. 374.

1. Elektrische und magnetische Eigenschaften. — S wird beim Reiben negativ elektrisch; nach Bestrahlung mit Radiumstrahlen positiv elektrisch. Hesehus и. Georgiewski (J. russ. phys. Ges. 37, 29; С.-В. 1905, 1, 1356). — Leitet nicht die Elektrizität. Geschmolzener S leitet den Strom einer 60-paarigen Batterie, Knox; von Faraday nicht bestätigt. - Aus reinen Kristallen geschmolzener S leitet den Strom einer 100-paarigen Voltaschen Säule oder einer Batterie von neun Leydener Flaschen. Duter (Compt. rend. 106, (1888) 836; J. B. 1888, 390). — Gefällter S ist bis zum Schmp. Isolator. Bei 440° ist der spez. Widerstand etwa 5·10° Ω, bei 260° 5·10° Ω; für Stangenschwefel bei 125° 5·10° 2, bei 440° 1.6·10° 2. Monckman Proc. R. S. 46, (1889) 136; J. B. 1889, 286); für kristallisierten S bei 75° und 285 V. pro qmm etwa 6.8-1025 C.G.S-Einheiten. Beim Schmp, steigt die Leitfähigkeit enorm. Lösl. und unl. S leiten nicht. Die Leitung ist elektrolytisch und rührt von einer Verb. der löslichen Modifikation mit der unlöslichen her. Ein Gehalt von 5% unl. S drückt den Widerstand herab, so daß dieser bei gewöhnlicher Temp. allmählich auf 1025 C.G.S-Einheiten sinkt. Die Kontaktwöhnlicher Temp. allmathlich auf 10<sup>23</sup> C.G.S-Einhelten sinkt. Die Kontakt-kraft zwischen löst, und und. S beträgt etwa 1 bis 2 V., der und. ist dubei positiv geladen. Die elektrische Stärke des kristallisierten Schwefels beträgt mindestens 33 (00) V. pro cm. Thraeppall, Brearber u. Allen (Proc. R. S. 56, (1894) 32; J. B. 1894, 400). Nach Bidwell (Phil. Mag. [5] 20, (1885) 178; Ber. 18, (1885) R. 696) berüht die Leitfähigkeit des S.—wie beim Se.— auf Entstehung von Sulfiden bei Berührung mit Metallelektroden. Durch Belichtung wird sie vergrößert: bei Ag-Elektroden mehr als bei Fc-Elektroden, da sich Ag leichter mit S verbindet als Fe. Diese Verb, wird eben durch Beleuchtung gefördert.
Der von Monekman (Proc. R. S. 46, (1889) 143; J. B. 1889, 286) beobachtete Einfluß des Lichtes auf die Leitfähigkeit des S zwischen (Graphit-Elektroden wurde von Threlfall, Breabley u. Allen dicht bestätigt. — Ueber Leitfähigkeit des Schwefeldandfes s. S. 372.

Breaklry u. Allen nicht bestätigt. - Ueber Leitfähigkeit des Schwefeldumpfes s. S. 372.

S dient in den Voltza'schen Elementen mit festen Elektrolyten gemischt mit Silber-und Kupfersultiden als Elektrolyt zwischen einer Silber- und Kupferplatte. "Schwefelzellen". Bidweil. [Phil. Mag. [5] 20, (1885) 328; Chem. N. 52, (1885) 219; J. B. 1885, 235). Ueber elektrochemisches Verhalten des Schwefels s. Kuster u. Hommel. (Z. f. Elektrochem. 8, 1902) 496: C.-B. 1902. 2, 618). — Reflexion von Strahlen elektrischer Kraft an Schwefelplatten s. Klemenčič (Ann. (Wied.) 45, (1892) 62: J. B. 1892, 395).

Dielektrizitätskonstante K. — In den drei Hauptachsenrichtungen der

Schwefelkristalle

D<sub>1</sub> 4.773 3.970 durch Versuche 3.811 3.886 nach der Lichttheorie 4,596 3.591

BOLTZMANN (Wien, Acad. Ber. (2. Abt.) 70, (1874) 342; J. B. 1874, 143). Bezogen auf Luft (= 1) 1.81. Rosetti (N. Arch. ph. nat. 52, (1875) 63; J. B. 1875, 113). K = 2.88 bis 3.21. WÜLLNER (J. B. 1877, 168); = 2.5793, GORDON (Proc. R. S. 28, (1879) 155); = 2.4 Thomson (Proc. R. S. 46, (1889) 292; J. B.

Mol. Gew.  $\times$  K<sub>H</sub> 1889, 306); beobachtet 2.69, ber. nach  $K_8 =$ 

THWING (Z. physik, Chem. 14, (1894) 286; J. B. 1894, 208); für Schwefelblumen und Stangenschwefel im Mittel 2.7. Lefebyre (Compt. rend. 113. (1891) 689). K wächst mit der Intensität des elektrischen Feldes und liegt in nicht sehr intensiven Feldern zwischen 3.5 und 3.6. Cardani (Acad. dei Lincei Rend. [5] th. 48, 91; J. B. 1892, 437). Steigt langsam mit der Temp.; der Temperaturkoeffizient beträgt + 2 · 10 ° pro Grad. Threepall, Breabley u. Allbs (Proc. R. S. 56, (1894) 32; J. B. 1894, 400). - Die Größe E, die zu K in der Beziehung steht E  $= \frac{K+2}{K+1}$  ist aus Kon-

densatorversuchen erhalten worden zu 3.84, aus Beobachtung der dielektrischen Fernwkg.

zu 3.90, aus der elektromagnetischen Lichttheorie von Maxwell. zu 4.06, Boltzmann (Wien. Acad. Ber. (2. Abt.) 70, (1874) 307; Fogg. 153, (1874) 525; J. B. 1874, 141); aus der elektromagnet. Lichttheorie von Maxwell zu 4.27. Schiller (Ann. (Wied.) 152, (1874) 535;

J. B. 1874, 141. — Schwefel ist für Röntgenstrahlen fast undurchlüssig.

Spez. elektrischer Widerstand betrügt mindestens 10th C. G. S.-Einheiten. Luftfeuchtigkeit vermindert den Widerstand, jedoch in geringerem Maße als bei Glas. Spez. Induktions-Kapizitäten bei 14°: "Alter" monokliner S: K — 3.162; do. mit 1.43% unl. S: K = 3.510; do. mit 3.75% unl. S: K = 3.75. Thubliphall., Breakley u. Allen (Proc. R. S. 56, (1894) 35; J. B. 1894, 400). — Elektrooptisch stark positiv, Kebb (Phil. Mag. [5] 13, 11823. (1883, 153).

S ist diamagnetisch. Carnelley (Ber. 12, (1879) 1958; Chem. N. 40, (1879) 183; J. B. 1879, 19). Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes für geschmolzenen 8 bei 114° und Na-Licht = 1.904. Becquerer (Ann. chim phys. [5] 12, (1877 5; J. B. 1877, 190).

2. Spektrum etc. 1. Kontinuierliches Spektrum. - Ein solches zeigt der an der Luft verbrennende Schwefel, Salet (Compt. rend. 68, (1869) 404); ein viele Banden aufweisendes kontinuierliches Spektrum erhielt Habturg (Phil. Trans. Roy. Soc. (London) 105, (1893) 161; Chem. N. 67, (1893) 279; J. B. 1803, 149) beim Erhitzen von S auf einem Cyanitblättehen im Knallgasgebläse, S. a. Evensued (Phil. Mag. [5] 39, (1895) 460; J. B. 1895, 220). - 2. Diskontinuierliche Spektra. - S gibt ein Spektrum erster Ordnung (Bandenspektrum) und ein Spektrum zweiter Ordnung (Linienspektrum). Plücker u. Hittorf (Proc. R. S. 13, (1864) 153; Phil. Mag. [4] 28, (1864) 64; J. B. 1864, 110); s. a. RANCKEN (Z. anorg. Chem. 18, (1898) 86; Dissertation Helsingfors 1897). Daran schließen sich das Dissoziations- und Serienspektrum (s. u.); außerdem gibt es ein Absorptionsspektrum, a) Bandenspektrum; Spektrum erster Ordnung, primäres Spektrum, — Dasselbe entsteht durch schwache elektrische Entladungen im Rohr unter geringer Erwärmung, in Vakuumröhren unter dem Einfluß der Entladung des Ruhmkorff'schen Induktoriums ohne Einschaltung von Leydener Flaschen, durch Glühen des Schwefels in der Wasserstofflamme. Salbt (Compt. rend. 73, (1871) 559); EDER U. VALENTA (Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien 67, 97; C.-B. 1898, 2, 246). - Erstreckt sich über 98 Mikrometerteilstriche, zeigt 2 Maxima der Lichtstärke, das erste im Gelb rechts von der D-Linie, das zweite noch stärkere im Anfang von Blau nahe der F-Linie. Besonders stark sind bei dem durch starkere im Antang von Blau nahe der F-Linie. Besonders stark sind bei dem durch elektrische Entladungen erzeugten Bandenspektrum Strahlen mit der Wellenlänge 406, 418, 431.5, 434.5, 448, 467, 504.5, 522, 526, 548, bei dem in der Wasserstoffflamme erzeugten Strahlen mit der Wellenlänge 396, 404, 408.5, 427, 431.5, 444.5, 457.5, 471, 498. Salet. Die Flamme von H. der über erhitzten S geleitet ist, zeigt einen schön blauen Kern, welcher ein schwach unterbrochenes Spektrum mit zahllosen grünen, blauen und violetten Linien gibt, unter denen drei breite violette besonders hervortreten. Mulder (J. pr. Chem.

91, (1864) 112; J. B. 1864, 109). Läßt man Schwefeldampf oder SO2 oder Schwefelsäuredampf in 91, (1864) 112; J. B. 1864, 109). Laßt man Schwefeldampt oder SO<sub>2</sub> oder Schwefelsauredampt in eine Wasserstofflamme treten, so erscheint der innere Flammenkern schön blau und gibt etwa 20 fast gleich weit entfernte Linien im Grün und Blau, die nach der Seite des Violett zich in Streifen gruppieren. Salet. — Eine gegen kulte Körper brennende Wasserstoff-flamme zeigt infolge des daran haftenden Staubes, welcher S oder leicht zersetzbare Schwefelverbindungen enthält, einen blauen Ring. Frische Bruchflächen oder zuvor in der Knallgasflamme geglühte Teile der Körper zeigen die Erscheinung nicht. Sie wird hervorgerufen durch S. Metallsulfide, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, durch leichter zersetzbare Sulfate. Die Knallgasflamme und die Flamme von A., CS<sub>2</sub>, CO, Sumpfgus, Leuchtgas geben die Rk. nicht. Bagert (Phil. Mag. [4] 30, 1865, 321; J. B. 1865, 138). Die Wasserstoffflamme, welche blaue Färbung erhalten hat durch Breunen gegen die Oberfläche von konz. H.SO., oder dadurch, daß sie erhalten hat durch Brennen gegen die Oberfläche von konz. H.SO4 oder dadurch, daß sie abgekühlt wird durch feste Sulfate oder durch kalte Körper, an welchen sulfathaltiger Staub haftet, zeigt dasselbe Spaktrum, wie beim Einführen von Schwefeldampf. Samer (Bull. soc. chim. [2] 11, (1869) 302).

b) Linienspektrum, Spektrum zweiter Ordnung, sekundäres Spektrum. — Bildet sich bei sehr starken elektrischen Entladungen, Saler, in Vakuumröhren wie das Bandenspektrum, aber unter Einschaltung von Leydener Flaschen in den Stromkreis, EDER u. VALENTA; auch unter gewöhnlichen Druckund Temp.-Verhältnissen, wenn man den Induktionsfunken unter Einschaltung eines Kondensators zwischen zwei Platindrähten oder Retortenkohlen, bedekt mit reinem, geschmolzenen und wieder erkalteten S übergehen läßt. Auf dieselbe Weise erhält man aus Metallsulfiden das charakteristische

Zehen 1801. Auf dieselbe Weise erhält man aus Metallsulfiden das charakteristische Linienspektrum des Schwefels. De Granont (Compt. rend. 119, (1894) 68); s. a. van Aubel (J. de phys. 1808, Juliheft; J. B. 1808, 120.

Hasselberg (N. Petersb. Acad. Bull. 27, 97; J. B. 1881, 120) hat ein früher von Wüllner (Pogg. 135, (1868) 497) in einer Wasserstoffröhre gefundenes und als zweites Linienspektrum von H erklärtes Spektrum als dem S angehörig erkannt; Bestätigung einer Angabe von Angsteön (Compt. rend. 73, (1871) 368; J. B. 1871, 160). Das Auftreten des Schwefelspektrums in Spektralröhren ist nicht an eine Wasserstoffüllung derselben gebunden; findet sich auch in mit Luft gefüllten Röhren. Hasselberg (Ann. Wied. [2] 15, 1909) 152.

bunden; indet sich auch in mit Luit geführten Röhlen. Hasselband (RR. 1780, 187, 1882, 183).

Die bei Verdünnung gebildeten Banden- und Linienspektren des Schwefels werden durch wachsenden Druck insofern geändert, daß bei größerer Dichte von Rot aus auch kontinuierliches Licht entsteht. Ciamician (Wien. Acad. Ber. (2. Abt.) 77, (1878) 839; 78, (1879) 867; J. B. 1878, 174; 1879, 163).

Unter dem Einfluß eines Elektromagneten erleidet das Spektrallicht starke VermindeLine dem Einfluß eines Elektromagneten erleidet das Spektrallicht starke Verminde-

Unter dem Einfluß eines Elektromagneten erleidet das Spektrallicht starke Verminderung der Intensität, verschwindet sogar manchmal ganz. Chattar (Compt. rend. 79, (1874) 1123). Durch Einw. eines starken magnetischen Feldes auf die Entladungserscheinungen im Grissler-Rohr trat an Stelle der Banden ein glänzendes Linienspektrum. Gleichzeitig begann das Rohr in der Nähe der Kathode mit apfelgrüner Farbe zu fluoreszieren. van Aubel (J. de physique, Juliheft 1898; J. B. 1898, 120).

Das Linienspektrum, welches das durch die Entladung eines Induktionsatromes ohne Einschaltung einer Funkenstrecke erzeugte Bandenspektrum begleitet, wird von Runge u. Panchen (Ann. (Wied.) [2] 61, (1897) 669; C.-B. 1898, 1, 298) Serienspektrum genannt (analog dem bei O gefundenen und von Schutzera als Kompound-Linienspektrum bezeichneten Sunktrum). Desselbe entsteht deutlich, wenn in giner (Freest weichen Wilher durch Schutzefel.)

Spektrum). Dasselbe entsteht deutlich, wenn in einer Geisslung'schen Röhre durch Schwefelsäuredämpfe in O-Atmosphäre ein Induktionsfunken ohne Einschaltung einer Funkenstrecke durchschlägt. Die Hauptlinien treten auch schwach auf, wenn man S in der Röhre erhitzt und O oder SO, zuleitet. Die Linien bilden zwei Serien von Triplets. — Nach Eder u. Valenta (Sitzungsber Akad. Wiss., Wien 67, 97; C.-B. 1898, 2, 246) kommt dieses Spektrum höchtwahrscheinlich einer Sauerstoffverb. des Schwefels zu.

Dissoziationsspektrum s. de Gramont (Bull. Soc. (Paris) [3] 19, (1898) 54).

c) Das Absorptionsspektrum des S ist von Salet (Compt. rend. 73, (1871) 559; 74, (1872) 865) und Gennez (Compt. rend. 74, (1872) 804) beschrieben worden. Es entsteht nur bei überhitztem Schwefeldampf.

Reflektionsvermigen für Licht von der

Wellenlänge	bei 25°	bei 1080
6685	0.682	0.457
6080	0.651	_
5570	0.634	0.368
4920	0.571	0.332
4685	0.318	0.205
4500	0.163	0.094
4340	0.055	0.040

Dasselbe nimmt also mit steigender Temp, mit Verringerung der Wellenläuge des reflek-tierten Lichtstrahles ab. Nichols u. Snow (Phil. Mag. [5] 32, (1891) 401; J. B. 1891, 324).

3. Verhalten des geschmolzenen Schwefels. a) Abscheidung der verschiedenen Modifikationen des Schwefels aus dem geschmolzenen Schwefel. 1. Allgemeines, - Erhitzt man geschmolzenen S bedeutend über seinen Schmp. (vgl. die Tabellen S. 341 u. S. 345), so geht er aus dem öligen in einen zähen, terpentinartigen Zustand über, wird dunkel rotbraun und ist nur noch in dünnen Schichten durchsichtig. Bei noch höherer Temp, bis zu seinem Sdp. wird er wieder flüssiger, doch nicht so flüssig, wie unter 120°, und durchsichtiger, behält jedoch seine braunrote Farbe. Bei hinlänglich langsamer Abkühlung erstarrt er zu gewöhnlichem a-Schwefel; gießt man aber den zähen oder besser noch bei stärkerer Hitze wieder dünnflüssiger gewordenen S in möglichst kaltes W., so bildet es eine weiche, elastische Masse, welche erst nach mehreren Tagen erhärtet.

Aus geschmolzenem S scheiden sich in der Regel Kristalle von β-Schwefel ab, bei 90° bilden sich in überschmolzenem S Kristalle von a-Schwefel. Man bringt 150 bis 200 gr gewöhnlichen raffinierten, oder besser aus CS, umkristallisierten Schwefel in einen Kolben, der damit nach dem Schmelzen bis an den Hals gefüllt wird, zieht den oberen Teil des Halses zu einer kapillaren, offenen Röhre aus, die man mehrfach auf- und nieder biegt, schmilzt den S im Oelbade bei 120° und bringt den Kolben in ein Gefäß mit W. von 95°. Bei dieser Temp, bleibt der S stundenlang flüssig; bei sehr langsamem Erkalten beginnen bei etwa 90° durchsichtige Kristalle von gleichem apez. Gewicht wie die Fl. sich zu bilden; wenn dieselben groß genug sind, dreht man rasch den Kolben um, so daß die Fl. in den Hals tritt, wo sie sofort erstarrt und die Kristalle ganz oder fast ganz frei läßt. Ein Zusatz von zwei bis drei Tropfen CS, zum Schwefel vor dem Schwelzen begünstigt die Kristallbildung, ist aber nicht notwendig. Schutzenbergers (Compt. rend. 66. (1868) 746; J. B. 1868, 150). — In ähnlicher Weise ist vielleicht der rhombisch kristallisierte "Jungfernschwefel" entstanden, den Ulrich (Jahresber. d. Hannov. naturh. Ges. 1869, 35) unter der Decke von Erzrösthaufen fand, während er auf der Oberfläche der Haufen unzweifelhaft durch Sublimation entstandene rhombische Kristalle beobachtete. S. auch Fritzsche (S. 338). — Vom Rath u. Silvestri (Ber. 7, (1874) 82; Pogg. Ergänzungsbd. 6, (1873) 349) fanden in einer bedeutenden Schwefelmasse in Sicilien 5 bis 6 cm lange rhombische Kristalle, die nicht von der Disgregation monokliner Kristalle herrühten, sondern direkt aus der geschmolzenen Schwefelmasse auskristallisiert sind, indem diese in vollkommener Ruhe und vor Würmeausstrahlung geschützt noch weit unterhalb des Schmelzp. flüssig geblieben zu sein schien. — Der S erstarrt nur dann monoklin, wenn ein Ueberschuß von geschmolzenem S vorhanden ist, sonst rhombisch. Brame (Compt. rend. 33, (1851) 538; J. B. 1851, 313).

Je nach der Temp., auf die der geschmolzene S erhitzt war und je nachdem er langsam oder schneller abgekühlt wird, bilden sich verschiedene Modifikationen: 1. rhombischer S, am besten bei langsamer Erwärmung und Abkühlung im Trockenkasten; 2. monokliner prismatischer S wird schwer erhalten, am besten, wenn die Temp. unter 120° bleibt. 3. Konsentrisch schaliger S, nur im polarisierten Licht erkennbar, bildet sich in schnell gekühlten, vorher auf 125-150° erhitzten Präparaten, aber auch spontan in unterkühlter Schmelze; geht bei gewöhnlicher Temp. oder in CS<sub>2</sub> gel., in rhombischen S über. 4. Radialfaseriger monokliner S in farblosen seidenglänzenden Aggregaten bildet sich aus langsam abgekühlter, unterkühlter und plötzlich erschütterter Schmelze oder in stark erhitzten und schnell gekühlten Präparaten. 5. Radialfaseriger rhombischer S, nahezu farblos oder milchig getrübt, mit schwacher Doppelbrechung, bildet sich nur in auf etwa 160° erhitztem und schnell gekühltem 8; wird ebenso zu rhombischem S wie die übrigen Modifikationen. 6. Trichitischer S ist sehr unbeständig und entsteht in stark, bis zur deutlichen Bräunung erhitzten und schnell gekühlten Präparaten. Braune Kristalle, sternförmig faserige, wirbelartig gedreht erscheinende Aggregate, am Rande mit feinsten Fädchen und Fäserchen. — Die Tatsache, daß aus der Schmelze soviele Modifikationen entstehen können, erklärt folgende Erscheinungen: 1. Die verschiedenen für den Erstarrungspunkt gefundenen Werte. 2. Der Schmp. muß schwanken und ist nicht immer gleich dem Erstarrungspunkt, da sich beim Erwärmen die unbeständigen Modifikationen in die monokline prismatische Form umändern, der Schmp. aber durch den beigemengten amorphen S herabgedrückt wird. 3. Die Verschiedenheit der Kristallisationsgeschwindigkeit. Brauns (Verh. d. Vers. deutscher Naturforscher und Aerzte 1899, H. 189; C.-B. 1900, 2, 541).

Bringt man in eine gesättigte Schwefellsg, oder in überschmolzenen S einen rhombischen oder monoklinen Kristall, erhält man willkürlich Kristallisation nach der rhombischen oder monoklinen Form. Bei Berührung der beiden zunächst durchsichtigen Formen werden die Prismen allmählich undurchsichtig und verwandeln sich nach und nach in rhombische Kristalle. — Die rhombische Kristallisation ist von Volumverminderung begleitet. — Durch Reiben zweier Körper innerhalb der geschmolzenen Masse erhält man stets die prismatische Form. Gebenz (Compt. rend. 83, (1876) 217; J. B. 1876, 173).

Die Menge des beim Erhitzen flüssigen Schwefels gebildeten amorphen

Schwefels erreicht nicht bei ca. 170° einen Grenzzustand Berthelor: J. weakt, Chem. 71, 1857; 360, sondern wachst bis 220° beständig und scheint zwischen 220° und 448° ziemlich konstant über 30°, zu sein. Die mit dem Uebergang verbundene Wärmeabscrption tritt bei 1625° und darüber auf, und die Fl. wird gleichzeitig die kflussig. Die Temp, fallt hierbei auf 162°; der Uebergang liegt also nicht höher als 162°. Da nach Kusten Z. anorg. (Aem 15, 1850 300 Z. phys (Aem. 29 (1850 357), der bei 440° gefund ne Gehalt an amerphem S nicht 342°, übersteigt, scheinen beide Körper durch ein langes Temp-Intervall nebeneinander bestehen zu können, undem sich zwischen den beiden chemisch verschiedenen Korpern ameriker und flüssiger S ein chemisches Gleichgewichte-verhältnis herstellt Schatzi Ann. 200, 1800 18; Z phys Chem 23 1000 382. Smirk u. Hounna. Dies geht auch daraus hervor, das sich die Menge des amerihen Schwefels beim Abkühlen langsam vermindert, so dall die umkehrbare Rk. 8 flüssig, löst. 🖈 Siflüssig, amorph stattmedet. Ki erne Statu Ita die gebildete Venge bei Temp - Erbohnny zu, beim Ab-

Ruler abaimm: ist die Umwandlung in amerghen Sendetherm. Aelter Angeben weiter unten Nach Berturier Compt. co. St. 1805. 315: J. 1805. 85 en bindet a.8 bei der Umwandlung in und festen S. Wärme unterhalb 180 gibt keine thermische Wrkg. gegen 180, hindet Warme derhalb 180 his gegen den volume. 1160 und wahre beinlich im d. Zustand bis gegen 1800. Bei 1800 undet die Umwandlung des gewichnis een fl. Schwefels in und fl. unter Warmeentu, statt. 105 Aenderungen eind verknüpft mit einer nagleichen Aenderung der Warmekapazität der beiden Schwedelmedinkationen mit der Temp. 195 B. und Beständigkeit des "Schwefels hängt ab von dem Zeichen der Warmsentbindung während der BR: bei 1839 und darüber bildet er sich unter Wärmsentbindung gegen 180 und darunter bildet er sich unbeschränkt, da seine B. unter Wärmsentbindung stattfinden würde; zwischen 1839 und 189 wird er von seinst zerstort unter Wärmsentbindung. —

Die Menge des gebildeten unl. Schwefels hängt wesentlich ab von der An- oder Abwesenheit gewisser Stoffe. Luft. So., HCl durch den geschmolzenen S geleitet oder H, P, O, erhöhen die Ausbeute bis auf 38 % (Luft); festes Alkali, N. CO, vermindern sie bedeutend, H.S fast vollständig, NH<sub>3</sub> vollstandig. In der Lsg. schon entstandener amorpher S wird durch die letztgenannten Stoffe auf die ihnen eigentümlichen Minima herabgesetzt; nur (O, vermag den durch H.P.O, erzeugten hohen Prozentsatz y-S nicht zu verringern. Luft und SO, bringen die durch (O, stark herabgedrückte Menge 7-8 auf das für sie charakteristische Maximum.

Wird durch Umkristallisieren aus CS, gereinigter S im offenen, von Schwefeldämpfen umspulten Rohr 1., his 2 stunden auf 4480 erhitzt und dann durch Zerbrechen des Rohres unspitten kohr i 1 me 2 stinden auf 440° erhitzt und dann durch Zerorechen des Roures in Eis plötzlich abgekuhlt, so bilden sich meist etwa 31°, amorpher S. Die gehildete Menge at abhangig von der Zeit, welche zwischen dem Umkristallisieren des verwendeten S m (S, und dem Beginnen des Erhitzens verstreicht, ferner von der Dauer des Erhitzens. Dasselhe Material lieferte nach S-tundigem Erhitzen nur 2.6°, ; S. Diese Differenzen

werden durch Sputen SO, bedingt, die beim längeren Erhitzen entweichen. Die Erniedrigung des Schmp, des reinen S ist proportional der im Moment des Erstarrens im fl. S vorhandenen Menge amorphen Schwefels. SMITH IL. HOLMES.

Aeltere Augaben über die Bildung amorphen Schwefels beim Erhitzen; Die B. beginnt oberhalb 129°, Browne Proc. R. S. 7, (1856, 24), bei 150°, Daville Compt. rend. 26, (1848) 117), bei 155°, Brithilot. Um eine möglichet viel weichen und und. S enthaltende und daher lange zah bleibende M. zu erhalten, muß man bis zur Dünnflüssigkeit erhitzen, da dann durch femere Zerteilung in viel kaltem W. eine raschere Abkühlung und daher weniger Rückbildung von rhombischem S stattfindet. Man erhitzt am zweckmäßigsten weniger Rückbildung von rhembischem S stattfindet. Man erhitzt am zweckmäßigsten nuf 230 bis 260° Denas, auf 260° Ch. Deville, nahe zum Sdp. Brodiz. Man erhält am meisten unf S durch langes Schwelzen bei 360° und rasches Abkühlen. Schröfter Wien. Akad. Ber. 2, 200; J. B. 1847 u. 1848, 366. Langdauerndes Schwelzen ist überflüssig. Denas; Ch. Deville. — Die bei 155° in geringem Grade beginnende B. unl. Schwefels findet von 170° an in höherem Maße statt; dies scheint die eigentliche Bildungstemp. dieser Modifikation zu sein, die aber auch bei höheren Temperaturen sich nicht umändert. Durch bloßes Eingießen in kaltes W. erhält man in der Regel nicht mehr als 30 bis 40°/0 (35°/0 Ch. Deville, bis 46°/0 Magsus u. Wenen unf. S, da das Innere der Masse sich zu langsam abkühlt. Durch Zerteilen in feine Fäden oder Körner erreicht man einen Gehalt bis zu 61°/0, durch Eingießen in Ae. bis zu 71 °/0. Gießt man den S brennend ins W. (wobei die sich bildende SO2 zur Mitwekg, gelangt) und zerteilt ihn in sehr feine Körner, so enthält er noch mehr unl. S, der sich aber in wenigen Tagen zum großen Teil in löst, umwandelt. Man vermeidet dies durch Aufbewahren unter rauchender HNO3 oder SO2; erstere bewirkt einen bleibenden Gehalt von 75, letztere von 86%. Zusatz von J zum schmelzenden S bewirkt in geringerem Grade ebenfalls eine Vermehrung des unl. Schwefels und B. desselben schon bei 1559. Веятивлот.

2. Viskosität. - Beim Erhitzen des geschmolzenen Schwefels steigt zunächst die Flüssigkeit der Schmelze. Viskositätserhöhung tritt zuerst bei 159.5° auf. Smith n. Holmes (Z. phys. Chem. 52, (1905) 602; J. Americ. Chem. Soc. 27, (1905) 797; C.-B. 1905, 2, 601). Bei 160° fängt der S an, dick und rot zu werden; zwischen 220 und 250° ist er so dick, daß er beim Umkehren des Gefäßes nicht aussließt und erscheint rotbraun. Dumas. Das Dickwerden erfolgt erst nahe bei 260°. Beim Erhitzen des geschmolzenen S bleibt seine Temp. einige Zeit zwischen 250 und 260° stationär, Erhitzen des geschmolzenen S bleibt seine Temp. einige Zeit zwischen 260 und 260° stationär, worauf sie um so rascher steigt; umgekehrt kühlt sich über 260° erhitzter S anfangs ziemlich regelmäßig ab; nach dem Erkalten bis zu 260° wird plötzlich seine Temp. einige Minuten hindurch stationär und oscilliert innerhalb weniger Grade auf und ab; hierauf sinkt sie regelmäßig. Also macht der S bei seinem Uebergange aus dem öligen in deu dickflüssigen Zustand Wärme latent. Frankenheim. Hiervon abweichende Resultate von Marx s. (Sehw. 60, 1). Auch Smith u. Holmes fanden keinen Anhaltspunkt für die Annahme von Frankenheim's Uebergangspunkt. — Beim Erhitzen von S findet Beschleunigung der Erhitzung statt zwischen 130 und 160°, (diechmäßigkeit statt Verlangsamung, unsammentzefend mit dem Maximum der Verliekung gwischen 180 und 230° heim Ah. zusammentressend mit dem Maximum der Verdickung, zwischen 180 und 230°, beim Ab-kühlen aber, nicht in Uebereinstimmung hiermit, starke Verlangsamung der Abkühlung von 180 bis unterhalb 170° und von etwa 150° bis 145°, eine Beschleunigung derselben zwischen 165 und 160°. (H. Deville, [Die Zahlen sind den Tabellen entnommen, von denen die weiteren Angaben Deville's zum Teil abweichen.]—

Maximum der Viskosität Minimum, bei 157° bis 160° gegen 195" PISATI (Gaz. chim, 7, (1877) 337; J.B. 1877, 98) 4 1570 1560 162" Brunnes u. Dussy (Compt. rend. 118, (1894) 1045; C.-B. 1894, 1, 1139) zwischen 168° und 250° SCHAUM (L. A. 308, 18; 1550 C.-B. 1899, 2, 578) 170° und 220° Smith u. Holmes.

Oberhalb 250° wird der S ganz dünnflüssig Dumas; Schaum; nach Ossan schon bei 207°.5. Ist der Schwefel durch längeres Erhitzen bei 300° völlig in den braunroten Zustand übergegangen, und kühlt man ihn dann rasch ab, so geht er nicht durch den dicklichen Zustand hindurch, und zeigt eine regelmüßige Temperaturabnahme; aber bei langsamer Abkühlung wird er dickflüssig mit gleichzeitiger Unterbrechung der Temperaturabnahme. FRANKENHEIM.

Destillierter S zeigt keinen scharfen Anfang des Dickflüssigwerdens. noch bemerkenswerte Wärmeabsorption und scheint deshalb mehr als

kristallisierter S zur Ueberhitzung geneigt zu sein.

Die Erscheinungen der Viskosität und Wärmeabsorption treten genau in der gleichen Weise und bei der gleichen Temp. auf, gleichgültig. ob der S vorher mit NH<sub>g</sub> behandelt worden war, um die B. unl. Schwefels beim Abkühlen zu vermeiden oder nicht.

Schwefel existiert in zwei fl. Zuständen, welche teilweise, aber nur teilweise mischbar sind, nämlich als Sa, der zwischen dem Schmp. und 160" vorherrscht und als Su oberhalb 160". Bei aufsteigender Temp. bedingt die Sättigung des ersteren mit dem letzteren die Ausscheidung der neuen

Phase und umgekehrt.

Die beiden Schwefelarten haben in Triphenylmethan und anderen Lösungsmitteln zwei unabhängige Löslichkeitskurven. Die Löslichkeit von gelbem dünnflüssigem Schwefel $(S_{\lambda})$  ninmt zu, die von braunem, dickflüssigem Schwefel(Su) nimmt ab mit zunehmender Temp. Die Ausdehnung von Sa nimmt rasch von 154° bis 160° ab, die von Su nimmt rasch von 160° an zu. — Wird reiner, frisch dest. S in einem Reagenzglase geschmolzen und erhitzt, bis er viskos wird. so kann die Trennung in zwei Phasen beim Abkuhlen leicht beobachtet werden; der untere Teil geht zuerst in die blaßgelbe Form über. Die zuerst sehr deutliche Grenze zwischen

diesem Anteil und der dunkesbraumen Mediskation stergt in dem Rohre allmählich in die Höhe und wird bald undeutlich, kann bei Konstanthaltung der Temp. 156° bis 160° längere Zeit bestanthalt werden. SMITH U. HOLMES. — Marts (Ann. Chim. Phys. [7] 24, 491; Compt. rend. 130° 1900° 1708; C.B. 1900° 2, 237; 1902° 1–160° nimmt an. daß der überschmelzen es der Zustände annehmen kann. Schüder sieh bei 10 bis 15 Min. langem Erhötzen von reinem S. auf 357°; charakterisiert durch bei hoher Temp. schwarzer, beim Erhälten heller werdende Farbe. Im Sammelzende bei 100°, hounggelbe Farbe; außerordentliche Zähnglett, bedingt durch Grav von Sh.; entwickelt Blacen. Kritarrang-geschwindigkeit hängt von der Lauer des Verweilens im Schmelzbade ab. S. wird erhalten durch dreistundiges oder längeres Erhitzen von 3 auf 357°; hat bellere Farbe als S. entwickelt keine Gaeblasen, ist bei 100° meht zähe; Erstarrungsgeschwindigkeit unabhängig von der Dauer des Verweilens im Schmelzbade. Bei längerem Erhitzen auf 30° geht S. in S. über S.; entstendanten von S. mit dem einzigen Unterschiede, daß er durch kurzes Erhitzes auf 185° die Form S. annummt.

Glanger S entsteht nach Dussr (Compt. rend. 123, (1896) 305; J. B. 1597, 503, beim Erhitzen des flüssigen Schwefels auf 157° bis 175". Beim plötzlichen Eintauchen einer auf 200° bis 220° erhitzten Schmelze in k. W. besteht der S nach dem Erkalten aus drei Schichten: einer äußeren aus weichem, einer mittleren aus glasigem und einer inneren aus prismatischem S.

Nach Magnus u. Weber (Pogg. 99. (1856) 145) beruht der zähe elastische Zustand des erhitzten und gekühlten Schwefels auf seinem Gehalt an weichem, vorübergehend in (S. lösl. S. Nach Smith u. Holmes ist der Gehalt an amorphem S nicht maßgebend für die größere oder geringere Beweglichkeit der Schmelze, da durch NH<sub>3</sub>-Gas von amorphem S befreiter, geschmolzener S wie gewöhnlicher S bei 170—220° dickflüssig, beim Erkalten wieder dünnflüssig wird und schließlich monoklin erstarrt.

Det weiche amorphe Schwefel besteht aus Teilchen, die sich im "Utrikularzustande" befinden Brane (Compt. rend. 33, (1851, 538); Instit. 1851, 394; J. B. 1951, 314).

Spez. Geor. des S in diekst. Zustande 1.751. Osans. Auslehnungskoefsizient, Kapillaritöt des überschmolzenen Schwefels: s. bei geschmolzenem Schwefel. — Die Ausdelnungskoefsizienten für kleine Temp.-Intervalle zwischen 154° und 170°, also zu beiden Seiten des Uebergangspunktes sind von Suits u. Hounes bestimmt worden. Nach diesen wird der Prinkt der geringsten Ausdehnung (160°) durch die Auslösung von Triphenylmethan in Stür je 1° auchschnittlich um 2.8° nach eben gerückt.

 Sper. Wärme des viskosen S ist größer als die des flüssigen: sie beträgt

 zwischen 160-201° 160-232.8° 160-264° 201 232.8° 232.8-264°

 im Mittel 0.279 0.300 0.300 0.331
 0.324

Der durch Erhitzen von Schwefelblumen erhaltene in CS, unl. S zeigt unabhängig von der verbergehenden Erbitzungstemperatur den konstanten Erstarrungspunkt 114.3°. Gernez (Compt. rend. \$2. 1876-1152). Die zähe gekühlte Schwefelmasse erhärtet nach einiger Zeit von selbst. Die Erhärtung findet vom Innern aus statt: sie wird befördert durch Kneten, durch Eintauchen in kochendes W., durch das Sonnenlicht, Dagur (Compt. rend. 20. /1845-1667, durch die chemisch wirksamen Strahlen des Sonnenlichtes. Brame (Inst. 1853, 305; J. B. 1853, 323., durch Uebergießen mit CS., Magnus. — Der erhärtete S schmilzt bei 112°, vorher zäh und durchsichtig werdend. Brodie. Der plastische S hat keinen bestimmten Schmp. Durch Erhöhung der Temp. wird die Viskosität vermindert und die Tendenz zum Uebergang in die kristallinische Form erhöht. Es wird durch Anwendung von Wärme ein Gleichgewichtszustand herbeigeführt, einerlei ob man vom rhombischen oder plastischen S ausgeht. Kastle u. Kelley Americ, Chem. J. 32, (1904) 483; C.-B. 1905, 1, 5).

3. Vebergany des zähen in kristallinischen Schwefel. — Bringt man den zähen S in ein Dampfbad, welches die eingetauchten Gegenstände auf 98° zu erwärmen vermag, so erwärmt er sich von 93° an sehr rasch bis auf 110° und ist dann hart und in den kristallinischen Zustand übergegangen. Regnault (Ann. Chim. Phys. 76, (1841) 206: Pogg. 53, (1841) 266). — Lagt man den in der Hitze zühen S in Oel fallen, so bedeckt er sich mit ausgebildeten Kristallen und wird undurchsichtig. Fritzegerz. Die Dauer dieses Ueberganges erreicht nach Gennez (Compt. rend. 95, (1882) 1278; 97, (1883) 1298, 1366, 1433, 1477; 98, (1884) 144; 100, (1885) 1584) für bei 170° geschmolzenen S ein Maximum, weil nach Berthelot bei 170° die größte Menge unl. S gebildet wird. Nach

Kastle u. Kelley wandeln sich alle unterhalb 200° in W. ausgegossenen Schwefelproben mit nicht meßbarer Geschwindigkeit um. Diese ist für bei höheren Tempp. ausgegossene Schwefelproben von dieser Temp. abhängig, wächst mit der Temp., bei der der plastische S aufbewahrt wurde und verringert sich mit dem Grade der Ueberkühlung. Sie wird vergrößert durch NH<sub>8</sub>, A., Br. ferner durch mechanischen Zug; verlangsamt durch J. — Plastischer S wird von Br rascher und unter geringerer Wärmeentw. aufgelöst als rhombischer S. Wird α-S und Br in bestimmten Verhältnissen gemischt, steigt die Temp. um etwa 20°, zum Teil infolge Umwandlung des kristallisierten Schwefels in plastischen. Hannay (J. Chem. Soc. (London) 33, (1878) 284; Chem. N. 37, (1878) 212).

b) Erstarrungspunkt und Erstarrungsdauer. — Der Erstarrungspunkt des geschmolzenen Schwefels ist nicht konstant, da infolge der verschiedenen Temperaturen, denen der geschmolzene S ausgesetzt ist, beim Erstarren die scheinbar homogene Masse ein Gemisch der löst, und unt. Modifikation ist. Die Konz., d. h. das Verhältnis des löst. Schwefels zum gesamten und damit der Erstarrungspunkt sind abhängig von der Temp. des Schmelzbades, der Erhitzungsdauer der fl. Schmelze und der Ueberkaltungsdauer. Gernez (Compt. rend. 82, (1876) 1153); Duhem (Z. phys. Chem. 23, (1897) 224); Smith n. Holmes (daselbst 42, (1903) 475); s. a. Dussy (Compt. rend. 123, (1896)

-305: C.-B. 1896, 2, 622).

E = 113°, MARCHAND (J. prakt. Chem. 25, (1842) 395); = 113.6°, REGNAULT (Ann. [3] 46, (1856) 257). Gernez fand für eine vorhergehende Erhitzungstemp. t = 121°, E = 117.4° = 144°, = 113.4° = 170°, = 112.2° (5 Min.) = 200 bis 447°, = 114.4°

Schwefelblumen, Stangenschwefel und weicher S stehen in ihrem Verhalten zwischen

rhombischem und unl. S.

Nach Smith u. Holmes liegt der ideale E. bei 119°.25; die atomare Erniedrigung (32 g amorpher S gel. in 100 g) beträgt 42°5. Der geschmolzene Schwefel kann weit unter seinem Schmp. fl. bleiben. Er läßt sich durch Eintauchen in sd. W. flüssig erhalten und erstartt dann nur durch Berührung mit festem S oder durch Reiben des Gefäßes mit einem festen Körper. Gernez (Compt. rend. 63. (1866) 217; J. B. 1866, 30). Er bleibt noch unter 95° lange flüssig. Schützenbehger (s. S. 366). — Kleine Mengen bleiben oft noch bei gewöhnlicher Temp. flüssig. — Der S fängt zwischen 109 und 108° zu erstarten an. Dumas. — Seine Temp. sinkt während des Erstartens auf 99 oder 100° und steigt wieder auf 109.4 bis 110°. Marx (Schw. 60, 1). — Größere Massen des geschmolzenen Schwefels können anfangs bis auf 108 und selbst 105° abkühlen; so wie jedoch das Erstarten beginnt, steigt ihre Temperatur auf 112° und bleibt so, bis alles fest geworden ist. Frankenheim. Das Erstarten erfolgt bei 111.5°; ist es beendigt, und die Temp. des Schwefels schon etwas darunter gesunken, so steigt diese oft plötzlich wieder auf 111,5°. Marchand u. Scheeren. — S. auch Bellani (N. Quart. J. of Sc. 2, 469), Frankenheim (J. pr. Chem. 16, (1838) 7).

Der Erstartungspunkt der aus 3-Schwefel erhaltenen Schmelze hängt

Der Erstarrungspunkt der aus β-Schwefel erhaltenen Schmelze hängt von dem vorhergehenden Zustand ab; aus unl. S gebildeter β-Schwefel verhält sich wie dieser. Durch wiederholtes Schmelzen bei Temperaturen nahe dem Schmp, und Erstarren wird der Erstarrungspunkt um mehr als 1° erhöht. Bei aus α-Schwefel gebildetem β-Schwefel hängt der Erstarrungspunkt von der vorhergehenden Erhitzungstemperatur ab. Wurde der β-Schwefel aus auf 170° erhitztem α-Schwefel gebildet, bei 120 oder 123° mehrmals geschmolzen und erstarren gelassen, so steigt der Erstarrungs-

punkt regelmäßig bei jedem Male und erreicht, nach genügend oft wiederholtem Schmelzen und Erstarren den regelmäßig wiederkehrenden E. = 117.4°. Gernez (Compt. rend. 82, (1876) 1153). Weiteres, auch über Erstarrungs-

dauer s. a-Schwefel.

Die Erstarrungsdauer steigt bis zu einem gewissen Grenzwert mit der Erhitzungsdauer des flüssigen Schwefels und der Höhe der Schmelztemp. und fällt dann wieder. Gernez (Compt. rend. 97, (1883) 1298; Ber. 14, (1884) R. 4 und 5); SMITH U. HOLMES (Z. phys. Chem. 42, (1903) 475). Eine Reihe von aufeinanderfolgenden Schmelzungen und Erstarrungen unter identischen Temp.-Bedingungen vergrößert die Konz. im überkalteten fl. Schwefel und die Erstarrungsdauer, solange die Konz. einen gewissen Grenzwert nicht überschreitet. Duhem (Z. phys. Chem. 23, (1897) 254). Sie variiert mit der Ueberkaltungsdauer, Smith u. Holmes, fällt dem Grade der Ueberkaltung proportional, Tammann (Z. phys. Chem. 23, (1897) 326; C.-B. 1897, Geschmolzener S erstarrt immer monoklin; beim Einbringen 2. 2491. eines rhombischen oder monoklinen Kristalls rhombisch, bzw. monoklin. Die Erstarrungsdauer in rhombischen Kristallen ist bedeutend größer als die in monoklinen Kristallen. War der geschmolzene S fünf Min. in einem Schmelzbade bei 129.5°, dann 15 Min. in einem Bade von 80.9°, betrug die Erstarrungsdauer beim Einwerfen eines rhombischen Kristalles 7.50 Sek., eines monoklinen Kristalles 0.20 Sek. GERNEZ. Die feinen Tropfen, welche sich aus Schwefeldampf an eine Glasplatte ansetzen, erstarren in der Ruhe erst nach mehreren Tagen zu glatten Kugeln, und auf diese Weise entstehen auch die Schwefelblumen; aber beim Erschüttern oder Aussetzen an das Licht erstarren sie in einigen Stunden unter Ausbreitung auf der Glasplatte zu undurchsichtigen Halbkugeln, die mit Kristallspitzen, der rhombischen Pyramide angehörend, bedeckt sind. Beim Benetzen der Glasplatte mit Oel entstehen größere Kristalle und schneller. Fritzschk (Pogg. 42, (1837) 453). — Der nicht über 115° erhitzte geschmolzene a-Schwefel bleibt beim Erstarren eine Zeit lang durchsichtig. Schon unter seinem Schmp., bei 100 bis 114.5°, wird er teilweise, bei hinlänglich langem Erhitzen besonders des gepulverten Schwefels vollständig, in \( \beta - Schwefel umgewandelt, der erst bei 120° schmilzt; bei stärkerem Erhitzen sinkt der Schmp. auf 111°. Erhitzt man einen rhombischen Schwefelkristall längere Zeit auf 110°, so wird er undurchsichtig und an den Kanten abgerundet. Brodie. Die Umwandlungen durch stärkeres Erhitzen und sonstige Einwirkungen s. bei den folgenden Modifikationen.

c) Spezifisches Gewicht. (Vgl. auch S. 339.) — Bei 115° ist das spez. Gew. des geschmolzenen Schwefels = 1.8026, des festen = 1.892 Kopp. Für geschmolzenen S fanden Ossan (Pogg. Anm. 31 (1834) 33) = 1.927; Vincentini u. Omodei (J. B. 1888, 155) bei 113° = 1.8114; Arons (Ann. (Wied.) [2] 53, (1894) 106) = 1.811; RAMSAY (J. Chem. Soc. (London) 35, (1879) 463; J. B.

1879, 45) bei  $446^{\circ} = 1.4799$ .

Spez. Volum des flüssigen Schwefels, erhalten durch langsames Abkühlen des geschmolzenen Schwefels als dünn sirupartige, hellgelbe Masse, bezogen auf das Vol. des flüssigen Schwefels bei 120° = 1.0000, ist nach Toepler

(Ann. (Wied.) [2], 47, (1892) 169; J. B. 1892, 152)

+2040 80 100 120 1400 0.951 0.960 0.969 0.943 0.979 0.9889 1.0000 beim Sdp. = 0.6757. I)hugman u. Ramsay (J. Americ. Chem. Soc. 17, (1895) 1228). — Flüssigkeitsvol., bezogen auf 10000 Vol. in Gasform bei 0° = 19.39. RAMSAY.

Ausdehnungskoeffizient des flüssigen Schwefels nach TOEPLER: von  $-20^{\circ}$  bis  $0^{\circ} = 0.00041$ , von  $20^{\circ}$  bis  $40^{\circ} = 0.00046$  $0^{\circ}$   $0^{\circ}$ 

bei 113° = 0.0003540. Vincentini u. Omodel.

1 g S dehnt sich beim Schmelzen um 0.0287 ccm = 5.5° aus. Torples. Ausdehnungskoeff, für Tempp. über 100° nach Moitessien (Memoires de l'Acad. des sciences et

lettres de Montpellier, Sect. des sciences 6, ler fascicule (1864) 107; J. B. 1866, 27) bestätigt von Scientione (Gaz. chim. 7, (1877) 501; J. B. 1877, 98):

110 bis 120° 0.000551

225 bis 250° 0.000388

250 120 140 0.000490 0.000356140 160 0,000380 275 800 0.000374 300 " 180 0.000210 350 160 0.000401 180 200 0.000262350 400 0.000437 200 225 0.000320 400 440 0.000469

Danach nimmt der Ausdehnungskoeff, bis 170° ab, dann normal wieder zu. Nach Despuerz (Compt. rend. 7, (1838) 590) ist die Ausdehnung zwischen 1500 und 2000 Nach Despretz (Compt. rend. 7, (1838) 590) ist die Ausdehnung zwischen 150° und 200° am schwächsten. Deville u. Bertherot bringen dies mit der bei ungefähr derselben Temp. vorzugsweise stattfindenden B. von weichem S in Beziehung (s.y-S). Kopp (Ann. 93, (1855) 129) fand den Ausdehnungskoeff. zwischen 126° und 152° gleichförmig, Pisati (Gaz. chim. 4, (1874) 29 u. 7, (1877) 337; Ber. 7, (1874) 361; J. B. 1877, 97) bis 150° sehr wenig, zwischen 150° und 160° rasch und bedeutend abuehmend, zwischen 160° und 300° sehr langsam wachsend, so daß bei 300° der Wert von 150° noch nicht wieder erreicht ist; Minimum liegt zwischen 160 und 165°. Für sehr hohe Tempp. wiesen Deville u. Troost und V. u. C. Meyer die Unveränderlichkeit des Ausdehnungskoeff. nach. (Ber. 13, (1880) 2019).

Auch die Steighöhe in Kapillaren zeigt bei 157° bis 160° ein Minimum, bei ca. 170° ein Maximum, Pisati (Gaz. chim. 7, (1877) 337; J. B. 1877, 98); sie zeigt ein anormales Verhalten infolge Veränderung der Molekulargröße des Schwefels, Schall (Ber. 17 (1884), 2555). Das Kapillaritätsäquivalent entspricht dem Wasserstoffwert 5.5 H, Schipp (J. B. 1884, 108). — Elektrische Eigenschaften des geschmolzenen Schwefels s. S. 362.

## 4. Siedepunkt des Sehwefels, Farbe des Dampfes, Dampfspannung. -

Siedepunkt	Druck	Beobachter				
4400	760 mm	Dumas (Ann. Chim. Phys. 50, (1832) 175).				
448.40	760	REGNAULT (Mem. Acad. Sci. 26, (1862) 526;				
450°	779.99	J. B. 1863, 65).				
4470	760 n	Ніттовь ( <i>Pogy.</i> 126, (1865) 196; <i>J. B.</i> 1865, 130).				
4400	760 ,,	Dunas.				
446 bis 451°	760 ",	CARRELLET U. WILLIAMS (J. Chem. Soc. (London) 33, (1878) 281; Polyt. J. 230, (1878) 449; J. B. 1878, 36).				
446°	760 "	Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 35, (1879) 463; J. B. 1879, 45).				
auf kalorimetr. Wege bestimmt: 435%	724 ,	V. MEYER (Ber. 13, (1880) 407).				
117.40	760 ,	Crafts (Ann. (Wied.) Beihl. 7, (1883) 183); J. B. 1883, 130).				
4480	760 ,	Vernon (Chem. N. 64, (1891) 54; J. B. 1891, 180).				
444,53°	760 ,	Callendar u. Griffiths (Proc. R. S. 49, (1891) 56; Chem. N. 63, (1891) 1; J. B. 1891, 234).				
4480	760 "	LE CHATELIES (Compt. rend. 114, (1892) 216; J. B. 1802, 265).				
444,530	760	, ,				
444.70	762.04	HEYCOCK U. NEVILLE (J. B. 1895, 425).				
ca. 140°	0 "	KRAFPT U. MERZ (Ber. 36, (1903) 4344).				
(im Vak. des Kathoden- lichtes bei geringer Steig- höhe der Schwefeldämpfe)	- n					

Schwefel bildet schon bei gewöhnlicher Temp. ein wenig Dampf, durch Einw. auf metallisches Ag wahrnehmbar. Brame (Instit. 1851, 241; J. B. 1851, 314 und 1881, 6, 3; Ann. (Wied.) Beibl. 5, (1881) 856). — Bertelot (Compt. rend. 100, (1885) 1326) hat in den Trockenräumen der Pulverfabriken langsame Sublimation des Schwefels beobachtet.

Im Vak. destilliert S schon bei gewöhnlicher Temp., von Dewar (Proc. R. S. 14, 7) durch Abkühlung eines Teiles eines evakuierten Gefäßes mittels flüssiger Luft konstatiert, von v. Schbötter (Wien. Acad. Ans. 1872, 121) durch B. von HgS im Vak. — Nach Porter (Proc. Chem. Soc. 14, (1898) 65; C.-B. 1908, 1, 916) findet im Vak. erst bei 100° Verflüchtigung statt. — Krappt n. Merz (Ber. 26, (1903) 4344) beobachteten im Vak. des Kathodenlichtes: Steighöhe der Temp. des Dampfes Temp. des beverfähler Temp. des Dampfes ans normal ed. S aus kolloidalem S Schwefeldämpfe unter beiden Dampfsäulen

ca. 40 mm ca. 115 mm 136-1380 183-1879 151-1520 199-3020

Der Zustand der Schwefeldämpfe wird mehr von dem in ihnen vorhandenen Drucke als von ihrer absol. Temp. beherrscht. Die Existenzdauer des dickflüssigen und dunkelbraun gewordenen Schwefels hüngt bei bestimmter Erhitzung mehr von der Höhe der darüber lagernden Dampfsäule, als vom Druck ab.

A. Farbe. — S verwandelt sich beim Sieden in pomeranzenfarbigen

Dampf, der an kälteren Körpern feine Schwefeltropfen absetzt; von schwachem. eigentümlichem Geruch, — Nach Howe u. Hammer (J. Americ. Chem. Soc. (London) 20. (1898) 757; C.-B. 1898, 2, 1114) ist der Dampf dicht oberhalb des Sdp. orangegelb ähnlich einer n-K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lsg. Bei Steigerung der Temp. bis 500° nimmt er immer mehr rote Farbe an; das tiefste Rot entspricht der Färbung einer Mischung von 1 T. n-FeCl<sub>3</sub>-Lsg., 2 T. n-KCNS-Lsg. und 250 ccm W. Oberhalb 500° wird der Dampf heller, ist hei 6200 strabell. ist bei 634° strohgelb.

B. Dampfspannung. - Tabelle für verschiedene Tempp, s. REGNAULT (Mem. Ac. Sci. 26, (1862) 526). Berechnung nach der Formel:  $\log p = A(D - \frac{1000}{\Theta}) (A = 2.6150; D = 2.7846;$ 

θ = t + 164). Antoine (Compt. rend. 107, (1888) 836; J. B. 1898, 178).

Thermodynamische Beziehungen des Dampfdruckes des S zu dem des O s. Ramsar u. Young (Phil. Mag. [5] 21, (1886) 33; J. B. 1896, 198). — Schwefeldämpfe haben sehr geringes elektrisches Leitvermögen. Thomson (Phil. Mag.) 5, 29 (1890) 358, 441; J. B. 1890, 320).

5. Molekulargrösse. — Das Mol.-Gew. des Schwefels in fester, flüssiger

und Dampfform (bei tiefen Tempp.) entspricht der Formel Ss.

Das Mol.-Gew. des flüssigen Schwefels entspricht beim Sdp. der Formel S<sub>21</sub>, Vernon (Chem. N. 64, (1891) 54; J. B. 1891, 180); berechnet sich zu

S<sub>11,18</sub>; molekulare Verdampfungswärme = 926.72. Vaubel (J. prakt. Chem. [2] 57, (1898) 337; J. B. 1898, 37).

Methoden der Ermittelung. — a) Durch Gefrierpunktserniedrigung. — Hertz (Z. phys. Chem. 6, (1890) 358) fand für S in Naphtalin gelöst 254; ber. für S<sub>8</sub> 256. — Gloss (J. of phys. Chem. 2, 421; C.-B. 1899, 1, 97) wandte Naphtalin und weißen Phosphor als Lösungsmittel an; α-S. β-S und plastischer S ergaben Sa. - Tolloczko (Bull. Acad. Sc. Cracovie 1901, 1; C.-B. 1901, 1, 989) erhielt in SbOl3-Lsg gleichfalls S8. — SMITH n. HOLMES (Z. phys. Chem. 42. (1903) 475) fanden für  $\gamma$ -S, gelöst in flüssigem lösl. S, dessen molekulare Gefrierpunktserniedrigung 42.5° beträgt, S<sub>8</sub>. — Butz (Z. phys.

Chem. 19, (1897) 425) berechnet gleichfalls auf kryoskopischem Wege S. BARNES (J. of Phys. Chem. 3, 156; C.-B. 99, 1, 1233) berechnet aus der Beziehung zwischen dem Unterschiede der berechneten und gefundenen Dichte einerseits und der Zahl der vom gel. Stoff verdrängten Moleküle des Lösungsmittels anderseits 128, entsprechend S, oder einem Multiplum. — Patebno u. Nasini (Ber. 11, (1888) 2153); Gaz. chim. 18, (1888) 179) fanden in Bzl.-Lsg. S<sub>d.</sub> — Nach Popoff (J. russ. phys. Ges. 35, (1903) 642; C.-B. 1903. 2, 1265) verhalten sich rhombischer, monokliner und amorpher S in Dimethylanilin und Bzl. gleich; die Assoziation ist der Konz. proportional. Vgl. ferner auch S. 373.

b) Durch Siedepunktserhöhung. — Werte, die der Molekulargröße S. entsprechen, wurden gefunden von Beckmann (Z. phys. Chem. 5, (1890) 76) in CS2; Helef (Z. phys. Chem. 12, (1893) 200) in CS2; Aronstein a. MEIHUIZEN (Verh. d. Kon. Akad. v. Wetensch. Amsterdam, Juli 1898; Z. phys.

Chem. 30, (1899) 153; C.-B. 1898, 2, 1194) für Tempp. unterhalb und oberhalb des Uebergangspunktes von α-Schwefel in β-Schwefel, und auch oberhalb wie unterhalb des Schmp., ausgeführt in Toluol, Xylol, Naphtalin, CS<sub>2</sub>; Odo u. Serra (Faz. chim. 29, (1899) 2, 243; C.-B. 1899, 2, 1092) in CCl<sub>4</sub>. — Ornderf u. Terrasse (Z. phys. Chem. 21, (1896) 310; Am. Chem. J. 18, (1896) 173) gaben für CS<sub>2</sub> und Toluol als Lösungsmittel S<sub>2</sub> an, für S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (der aber nach Akonstrun u. Mehmizen beim Sdp. teilweise dissoziert ist!) S<sub>2</sub>; für Lsgg., deren Sdp. höher liegt als der Schmp. des Schwefels, S<sub>5</sub>. Timofeleff (J. russ. phys. Ges. 35, (1903) 644; C.-B. 1903, 2, 1266, fand in Chlf. S<sub>6</sub>, in Schwefelkohlenstoff S<sub>6</sub>, in Bzl. verschiedene Werte von S<sub>5</sub> bis S<sub>10</sub>.

c) Durch Erforschung der Oberflächenenergie der Lsgg. von Schwefel in CS<sub>2</sub> und S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> erhielt Pekar (Z. phys. Chem. 39, (1901) 448) ebenfalls das Mol-Gew. S<sub>6</sub>.— Gugliffing (Accad. dei Lingei Rend. [5]) 1, 210. C. R.

das Mol.-Gew. S<sub>8</sub>. — Guglielmo (Accad. dei Lincei Rend. [5] 1, 210; C.-B. 1893, 1, 6) fand den Dampfdruck von Schwefellsgg. in CS<sub>2</sub> bei größerer

Verd. entsprechend S<sub>8</sub>, in konz. Lsgg. S<sub>8</sub> bis S<sub>9</sub>.

d) Ermittelung der Dampfdichte. Geschichte. - Die Dampfdichte des Schwefels wurde zuerst (1835) von Dumas u. Mitschreiten bei Tempp. nahe dem Sdp. zu 6.5635, bzw. 6.9 bestimmt. Dementsprechend wurde das Schwefelmolekül zu So angenommen. Liebig erhielt bei der Wiederholung dieser Versuche äußerst schwankende Resultate, die er nicht veröffentlichte, (vgl. seine Briefe an Berzellus). Deville u. Troost (Compt. rend. 56, (1863) 891; J. B. 1863, 17) fanden bei 860° und 1040° D. 2.23, entsprechend S2; Bineau (Compt. rend. 49, (1859) 799; J. B. 1859, 26° bei 714° bis 743° D. 2.7, bei 834° bis 1162° D. 2.36 (Berechnet für S2 D. 2.21). — Bei 440° und 104 mm Druck fand Troost (Compt. rend. 86, (1878) 1396) D. 6.7; bei 60 mm Druck D. 6.3; bei 665° ungefähr D. 3. — Biltz (Z. phus. Chem. 2) (1888) 990°, widerlegte die Resultate von Durkes u. Mitschuspieren and rend. 86, (1878) 1396) D. 6.7; bei 60 mm Druck D. 6.3; bei 665° ungefähr D. 3. — Biltz (Z. phys. Chem. 2, (1888) 920) widerlegte die Resultate von Dumas u. Mitscherhien und zeigte, daß unter 800° D. größer als S<sub>2</sub> entsprechend ist und bei 468° D. 7.8 wird, ohne konstante Werte zu finden Nachdem auf kryoskopischem und ebullioskopischem Wege festgestellt worden war, daß in Schwefellsig. Moleküle S<sub>2</sub> vorhanden sind, wurde 1890 die Hypothese aufgestellt, daß die S<sub>3</sub>-Moleküle primär in S<sub>2</sub>- und S<sub>3</sub>-Moleküle zerfielen, welch letztere sich weiter in S<sub>2</sub>-Moleküle spalteten. S. Ramsay (Z. phys. Chem. 3, (1889) 67); Rieche (dascht 6, (1890) 268 u. 430; Ber. 23, (1890) R. 724). — Krause u. Meyeb (Z. phys. Chem. 6, (1890) 5; J. B. 1890, 108) fanden bei 19.5° bis 20° in N-Atmosphäre und 743 mm Druck Werte, die zufällig der Formel S, entsprachen.

Nach Biltz (Z. phys. Chem. 2, (1888) 920; 19, (1897) 425; Ber. 21, (1888) 2013; 34, (1901) 2490; Monatsh. Chem. 22, (1901) 627) zerfällt das Molekül S. schon vom Sdn. an in S.-Moleküle, deren Menge in dem Maße

Molekül Sa schon vom Sdp. an in S2-Moleküle, deren Menge in dem Maße wächst, wie die Temp. steigt, bis bei 900" der Zerfall vollständig ist. Dem gasförmigen 8 kommt nur die Formel S, zu. Die Annahme der Existenz von Molekülen S, ist unberechtigt, da die Dampfdichte innerhalb größerer Temperaturintervalle nicht konstant bleibt, sondern mit steigender Temp. abnimmt. Erst bei 900° wird sie für weitere Temperaturgrenzen konstant nnd entspricht der Formel S<sub>2</sub>. Bei ca. 1560° fanden V. u. C. Meyer (Ber. 12, (1879) 1115) D. 2.17; Scott (Ann. (Wied.) Beibl. 12, (1888) 411; J. B. 1888, 125) bestätigt für sehr hohe Tempp. die Formel S<sub>2</sub>. — Biltz u. Meyer (Ber. 22, (1889) 725; Z. phys. Chem. 4, (1889) 249) erhielten selbst bei 1719° D. 2.198 (berechnet 2.215). — Die größere Dichte in der Nähe des Sdp. erklärt Biltz durch die Annahme, daß S noch nicht ganz in den vollkommenen Gaszustand übergegangen ist. — Mit dieser Ansicht stimmt überein, daß die Formel von TROUTON  $\frac{m}{T}^{\ell'}=20.63$  (m = Mol.-Gew.;  $\ell=$  Verdampfungswärme; T= normale Temp.)

hier nicht gilt. TRAUBE (Ber. 31, (1898) 1562).

BLEIER u. KOHN (Monatsh. Chem. 21, (1900) 575; Ber. 33, (1900) 50) fanden bei Dampfdichtebestimmungen unter vermindertem Druck zwischen 192 und 310°, daß die Dampfdichte des Schwefels bei Zunahme des Druckes steigt und sich langsam, aber asymptotisch, dem Werte S<sub>8</sub> nähert. Das undissoziierte Schwefelmolekül besteht also aus acht Atomen. — Biltz, der die Methode von Bleier u. Kohn zur Aufstellung von Dissoziationsthermen nicht geeignet hält, bestimmte nach der Methode von Dumas, daß die Dissoziation des Schwefels mit fallendem Druck kontinuierlich fortschreitet. Auch hier gehen die Resultate dem Maximum S, entgegen. Biltz u. Preuner (Ber. 34, (1901) 2490).

Auch Schall (Ber. 23, (1890) 1704; 33, (1900) 484) beweist experimentell die Existens mehr als 7-, wahrscheinlich 8-atomiger Schwefelmoleküle.

Molekularvolum 43.20. Drugman n. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 77, (1900) 1228). Wahre Molekulardichte, d. i. die Molekulardichte dividiert durch den Teil des Gasvolums, der tatsächlich von den Molekülen eingenommen wird, ist 121.2 und findet sich mit diesem Wert in allen Verbb., wo S zweiwertig funktioniert. Aenderung der Wertigkeit bedingt eine Zunahme von n (11.6); SIV also = 144.4; SVI = 167.6.

Nach Exnur (Monatsh. Chem. 6, (1885) 249; Wien. Acad. Ber. (2. Abt.) 91. (1885) 850; J. B. 1895, 38) wiegt 1 ccm  $S_4$  (Schwefeldampf) 575.10  $^5$  g. Der Bruchteil eines ccm, der von der Materie des Gases wirklich okkupiert wird v (für  $S_4$ ) =  $108.10^{-5}$  und das wahre spez. Gew. (bezogen auf W. = 1) 5.32.

6. Atomgewicht und Atomkonstanten. — Stas (Unters. über d. Ges. d. chem. Prop., Leipzig 1967, 177 u. 214; J. B. 1867, 18) fand durch Kombination von fünf Synthesen von Ag. S und sechs Reduktionen von Ag. SO. durch Wasserstofigus für O = 16 das Atomgew. des Schwefels = 32.074, für das von ihm als wahrscheinlicher betrachtete Atomgew. O = 15.96 also 31.994. Aus den von Stas veröffentlichten analytischen Daten berechnen sich die etwas abweichenden Zahlen 32.059 und 31.978. — Dumas (Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 146; J. B. 1859, 2) erhielt bei der Synthese von Ag. S in fünf Versuchen (für Ag = 108) die Zahlen 31.996 bis 32.100, im Mittel 32.020 [für das von Stas ermittelte Atomgew. des Silbers = 107.93 also = 31.992]. — H. Struye (Oefvers. R. Vet. Acad. Förhandl. 6, 194; J. B. 1851, 313) fand durch Reduktion von Ag. SO. (für Ag = 108) in sechs Versuchen von 31.940 bis 32.086, im Mittel 32.0026 [für Ag = 107.93 also 31.982]. — Erdmank u. Marchand zerlegten Zinnober durch Cu: vier Versuche ergaben (Hg = 200.14) 31.979 bis 32.027, im Mittel 32.011 [für Hg = 200 also 31.989]. — Berzelius (Berz. J. B. 1845. 38) fand durch Umwandlung von Ag. (für Ag = 107.97, Cl = 35.48) in drei Versuchen 32.10 bis 32.12. Früher hatte er bei Umwandlung von Blei in PbSO. in drei Versuchen die Zahlen 32.04 bis 32.20, im Mittel 32.13 erhalten: er hielt deshalb das Gesamtmittel = 32.12 für das wahrscheinlichste Atomgewicht.

Chronologische Ucbersicht der Atomgewichtsbestimmungen und -berechnungen,

Atomgewicht	Bezogen auf	Beobachtet bzw. festgestellt von
Zuerst von Berzel	ros bestimmt im	Jahre 1811 und 1818 (ungenaue Zahlen).
32.011	Hg = 200.14	ERDMANN U. MARCHAND (1844).
32.12	Ag = 107.97 $Cl = 35.48$	BERZELIUS (J. B. 1845, 38).
32.0026	Ag = 108	Strue (Oefvers. R. Vet. Acad. Forhandl. 6, (1851) 194; J. B. 1951, 313).
82.020	Ag = 108	DTMAS (Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 146; J. B. 1859, 2).
32.074	0 = 16	STAS (Unters. über d. Ges. d. chem. Prop., Leipzig 1867, 177 u. 214; J. B. 1867, 181a
32.074	0 = 16	Charke (Am. Chem. J. 3, (1881) 263; J. B.
(berechnet aus früheren		1881, 7).
Bestimmungen) 32.06	0 = 16	VAN DER PLAATS (Ann. Chim. Phys. [6] 7, (1886) 499; J. B. 1886, 42).
32.0590 0.0095 (berechnet aus Vers. von	0 = 16	VAN DER PLAATS (Compt. rend. 116, (1893) 1362; J. B. 1893, 4).
STAS) 32.0606 (dito)	0 = 16	THOMSEN (Z. phys. Chem. 13, (1894) 726; J. B. 1894, 2).
32	Ag = 108	Hintens (Compt. rend. 118, (1894) 528; J. B.
32.056	0 = 16	LEDUC (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 44; J. B. 1898, 25).
32.065	0 — 16	Gure (Compt. rend. 140, (1905) 1241; CB. 1905, 2, 2).
32,06	0 = 16	Internationale Atomgewichtstabelle 1906.

Atomvolum (auch als spez. Volum bezeichnet). — Für α-S = 15.9; β-S = 16.4; γ-S = 17.1. Petersen (Z. phys. Chem. 8, (1891) 601). — Für S. der O in dem Typus H<sub>2</sub>O oder C innerhalb eines Radikals ersetzt. = 22.6; für S, der O innerhalb eines Radikals ersetzt = 28.6. Kopp (Ann. 96, (1855) 153 und 303; J. B. 1855, 22); bestätigt von Thorpe (J. Chem. Soc. (London) 37, (1880) 327; J. B. 1880, 31); s. auch Ramsay (Ber. 12, (1879) 1024; 13, (1880) 2147). — Für 2-wertigen S = 27.8; 4-wertigen = 22.6; 6-wertigen = 12. Buff (Ann. Suppl. 4, (1865) 129). — Für Salfhydril- oder Carbonyshowefel = 15.5. für Sauerstoffschwefel ca. 10 bis 11.5. TRAUBE (Ber. 28, (1895) 2722). — Atomyolum X 100

= 48.9 bis 51.1. Donath u. Mayrhoper (Ber. 16, (1883) 1588).

— Atomicismic. — Für 2-wertigen S = 5.4; für 6-wertigen S = 3.8. Bupp (Ann. Suppl. 4, (1865) 164); = 5.22. Корр (Ann. Suppl. 3, (1864) 290); = 5.68 Regnault; = 5.46 Goldstein (Ann. (Wied.) Beibl. 7, (1883) 360).

Atomrefraktion. - Nach der Formel A-1 (A = Konst. von Caucht) für einfach gebundenen S' = 14.04, für doppelt gebuudenen S" = 15.20-16.31-17.45; nach der Formel  $\frac{1}{(A^2+2)d}$  für S' = 7.94; für S" = 9.09-9.44-9.33. Die Art der Sättigung ist von Einfluß. WIEDEMANN (Ann. (Wied.) 17, (1882) 577; J. prakt. Chem. [6] 2, 453). - Bezogen auf die Linie Ha nach der Formel  $\frac{n-1}{d}$  für S' = 14.10, für S" = 15.61; nach der Formel  $\frac{n^2-1}{(n^2+2)d}$ refraktion bezogen auf die C-Linie nach der n-Formel für S im festen, fl., gasförmigen, gel. und chemisch gebundenen Zustand = 14 für S' und 16 für S"; die Atomdispersion H-A = 1.2 für S', 2.6 für S". Dagegen fanden Nasisi u Costa (Sulle Variazioni del Potere Rifrangente e Dispersivo dello Zolfo, Rom 1891; Z. phys. Chem. 9, (1892) 638): Die Atomrefraktion schwankt bei den Verbb. vom Typus SX<sub>2</sub>, X = H., Halogene, Metall, Alkyl, zwischen 11.78 und 17.06 (n-Formel), bzw. 7.51 und 8.51 (n\*-Formel). — Bei Verbb. vom Typus SX<sub>2</sub>, worin der S mit einem Kohlenstoffatom verbunden ist, das zu einem N oder O usw. enthaltenden Radikal gehört, ist die Atomrefraktion nach beiden Formeln übereinstimmend unter sich als auch mit den Werten, die der S in den entsprechenden Verbb. SX<sub>2</sub> (X = H., Halogen, Alkyl, Metall) hat. Die Werte für die Dispersion sind ziemlich verschieden. Bei Verbb., in denen S mit S verbunden ist (XS<sub>n</sub>X; X = 1-wertiges Atom oder Radikal) sind die Werte nach beiden Formeln ziemlich gleich. Die Dispersion steigt mit Eintreten eines weiteren Schwefelatoms. — Verbb. mit der Gruppe S = C sind steigt mit Eintreten eines weiteren Schwefelatoms. — Verbb. mit der Gruppe S = C sind charakterisiert durch hohe Brechung und hohes Dispersionsvermögen. — In Verbb. vom Typus SX, (Sulfine) hat S kein konst. Brechungsvermögen. — Die Sauerstoffverbb., die sich von SO, ableiten, zeigen höheres Brechungs- und Dispersionsvermögen als Derivate von SOa.

Kannonkorr (J. russ. phys. Ges. 1884, 1, 119; Ber. 17, (1884) R. 157) fand R $\alpha$  für SII = 14.1, SIV = 8.72, SVI = 4.85; Hertlein (Z. phys. Chem. 19, (1896) 306) bestimmte die Atomrefraktion für 2-wertigen S bei 20° und Na-Licht

n-Formel nº-Formel ans  $K_2S_3O_6 - K_2S_2O_6$  zu 14.44 "  $K_2S_3O_6 - K_2S_2O_6$  " 14.70 "  $K_2S_3O_6 - K_2S_2O_6$  " 15.58 "  $BaS_4O_6 - BaS_2O_6$  " 14.30 8.46 8,53 9.02

n K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> - K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> n 10.05 3.02 n BaS<sub>4</sub>O<sub>6</sub> - BaS<sub>2</sub>O<sub>6</sub> n 14.30 8.36 Die Zunahme der Werte mit steigendem Schwefelgehalt deutet darauf hin, Element mit sich selbst verhunden ist. — S. auch Schraup (Ann. (Wied.) [2] 27, (1886) 300; J. B. 1886, 298); Brechungsvermögen in heterocyklischen Kernen s. Nashi u. ('Arrara (Gaz. chim. 24: 1, (1894) 256; J. B. 1894, 157; 1895, 235; Z. phys. Chem. 17, (1895) 539); Opolski (Anz. Akad. Wiss. Krakau 1905, 548; C.-B. 1905, 2, 1796).

VIII. Allgemeine chemische Eigenschaften des Schwefels. — Schwefel ist gegenüber O, Fl, Cl, Br, J elektropositiv. Er verbindet sich direkt mit fast allen Elementen außer N und den Elementen der Argongruppe, Au, Pt. Sr. Beryllium.

A. Verlindung mit Sauerstoff. α) Bei Verbrennung an der Luft. – Schon bei gewöhnlicher Temp, findet langsame Verbrennung des Schwefels statt unter B. von Spuren SO., Moissan (Compt. rend. 187, (1903) 547;

C.-B. 1903, 2, 1103). — Entzündungstemperatur beim Ueberleiten von Luft aber S, der erwärmt wird, liegt bei 250°, Watt; nahe beim Sdp., Hodgenson Chem. N. 61. (1890) 95; J. B. 1890, 459); bei 261°, Blount (Chem. N. 61. (1890) 108 u. 153; J. B. 1890, 459); bei 248°, Hill (Chem. N. 61, (1890) 125; Ber. 23, (1890) R. 320); in Sauerstoff bei 282°, in Luft bei 363°; 5°, SO, in der Lust erhöhen die Entzündungstemperatur auf 445°, 10°, auf 465°: Entzündungstemp. des Schwefeldampfes in der Luft: 285°. Moissan. -Beim Verbrennen im Luftstrom gehen 91.1 bis 95.5% in SO<sub>2</sub>, 2.48 bis 2.80% in SO<sub>3</sub> über; bei Vorlegung von Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bilden sich 11.3% SO<sub>3</sub>. Lunge a Salathe (Chem. Zly. 1883, 29).

Phosphoresziert beim Erhitzen. GREN (Handbuch der Chemie 2. Aufl., 1, 353); HERMBSTÄDT (Experimental Chemie 2. Aufl., 1, 339), BERZELIUS (Lehrb. der Chem. 4. Aufl., 1. 211); Schützenberger (Traité de Chimie 1, 425); MULDER (J. prakt. Chem. 91. (1863) 112). Nach Joubert (Compt. rend. 78, (1874) 1853; J. B. 1874, 147) findet die Phosphoreszenz nach denselben Gesetzen wie bei P statt: beginnt in Luft bei etwa 200°. — Wird S auf einer Metallplatte im Innern eines Luftbades auf ca. 180° rasch erhitzt, zeigt sich helles Phosphoreszieren; S verbrennt mit großer bläulich-grauweißer Flamme zu SO,, vielleicht auch zu niedrigerer Oxydationsstufe (?), unter Entw. eines scharfen an H,O, und Kampher erinnernden Geruches. Zeigt die Phosphoreszenz noch nach stundenlangem Kochen mit konz. HNO<sub>2</sub>. HEUMANN (Ber. 16, (1883) 139); bestätigt von Schwarz (Z. anal. Chem. 22, (1883) 531); s. auch Jacobsen (Ber. 16, (1883) 478).

β) Verbrennung in Sauerstoff. Beim Erhitzen im O beginnt das Phosphoreszieren etwas oberhalb 200°. Thorpe (Pharm. J. Trans. [3] 20. 845; J. B. 1890, 486). — Verbrennt im trockenen O bei gewöhnlichem Druck zu SO<sub>2</sub> unter B. von ca. 2% SO<sub>3</sub>, bei 40 bis 50 Atm. verbrennt bis zu 50% S direkt zu SO<sub>3</sub>. Hempel (Ber. 23, (1890) 1455). — Verbrennung im O findet ohne Volumveränderung statt. S. Noves (Americ. Chem. J. 13, (1891) 553; J. B. 1891, 374); LÜPKE (Z. phys. und chem. Unters.

6, 284; J. B. 1893, 279).

Ueber beim Verbrennen und Destillieren des Schwefels verbleibende

Rückstände vgl. S. 539, Abs. 3 und s. S. 360, Abs. 5.

Die Oxydationsgeschwindigkeit ist unter Berücksichtigung des Wechsels in der Verdampfungsgeschwindigkeit des Schwefels zwischen 40 und 800 mm O-Druck bei ca. 160° proportional der Quadratwurzel aus dem O-Druck. Die Oxydation wird nur durch den kleinen dissozierten Teil des O hervorgerufen. — Verbrennung in der kalorimetrischen Bombe s. Giran (Compt. rend. 139, (1904) 1219; 140, (1905) 1074; C.-B. 1905, 1, 328; 2, 380). — Verbrennt im Kohlengas, überhaupt bei Ggw. einer hinreichenden Menge nascenten Wassers zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Young (Analyst 1, (1876) 143; J. B. 1876, 970). — Gibt heim Erhitzen in einer Vakuumföhre am negativen Pol SO<sub>3</sub>. Lockyfn (Chem. N. 40, (1879) 101; Compt. rend. 89, (1879) 515). — Schwefeldampf und O bilden im dielektrischen Zustande eine beträchtliche Menge H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Boullot (Compt. rend. 76, (1873) 628 u. 869; J. B. 1878, 119).

Verbrennungswärme. — α-S,O<sub>2</sub> = SO<sub>2</sub> + 83.2 Kal., Dulong; 82.2 Kal., Hess; 73.8 Kal., Andrews; 71.2 Kal., 71.072 Kal., 71.04 Kal., Favre u. Silbermann (Ann. Chim. Phys. [3] 34, (1852) 468); 69.1 Kal., Berthelot (Compt. rend. 84, (1877) 674); 71.08 Kal., Thomsen (Thermische Unters. 2, 247; Ber. 13, (1880) 959); 71.08 Kal., Petersen (Z. phys. Chem. 8, (1891) 609). β-S,O<sub>2</sub> = SO<sub>2</sub> + 71.72 Kal., Thomsen; 71.72 Kal., Petersen. γ-S,O<sub>2</sub> = SO<sub>2</sub> + 71.99 Kal. Petersen.

Verdampfungswärme berechnet nach der Formel von Chausius = 0.3399 Kal.; gefunden für t = 396° zu 0.362 Kal. TRAUBE (Ber. 31, (1898) 1562).

y) Verhalten gegen Ozon. — Ozon wirkt auf S unter B. von SOg. THENARD. In trockenem Zustande bildet sich keine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, in feuchtem nur, bei Ggw. von Alkali Sulfat. Mallfert (Compt. rend. 94, (1882) 1186; J. B. 1882, 225). B. Schwefel und Wasser. — Schwefel ist in W. unl. — Feuchter Schwefel oxydiert sich langsam an der Luft. Maly (Monatsh. Chem. 1, (1880) 205). John (Schw. 14, 417) und Wagemann (Pogg. 24, (1832) 601) beobachteten, daß sich in gut ansgewaschenen Schwefelblumen, mehrere Wochen der Luft dargeboten, etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erzeugt. — Schwefelmilch, die 18 Jahre trocken aufbewahrt gewesen war, zeigte sich völlig frei von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Wachenboder (Arch. Pharm. [2] 26, 180). — Die Oxydation wird nicht durch den O, sondern durch das in der Luft enthaltende Ozon hervorgerufen; am besten bei 35° bis 40°; begünstigt durch Sonnenlicht, organische Substanzen der Ackererde u. CaCO<sub>3</sub>. Pollacti (Corso di chim. med. farmac. 1, 227; C.-B. 1894, 2, 74; Gaz. chim. 1874, 177, 245, 469; J. B. 1874, 250; Ber. 7, (1874) 1295 u. 1462); ebenso verhalten sich Ba-, Sr-, MgCO<sub>3</sub>; es bildet sich dabei außer Sulfat auch Thiosulfat, bei Abwesenheit der Karbonate zuerst H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>. Brugnatello u. Pelloggio (Ber. 7, (1874) 1462; S, (1875) 71).

Beim Kochen von S mit Wasser und beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 200° wird W. zersetzt, Girahd (Compt. rend. 1863) Geitner (Ann. 1864); nicht zersetzt, Gélis (Compt. rend. 1863). Cossa (Ber. 1868). S gibt beim Kochen mit W. minimale Mengen H.S; viel stärker greift nascenter Schwefel W. an unter H.S-Entw. Colson (Bull. Soc. (Paris) [2] 34, (1880) 66; Ber. 13, (1880) 1859). Die Zers. des W. beginnt bei 95°; es bilden sich Spuren H.S und eine Lsg. von niedrigen Thiosäureu. Schwefelblumen verlieren beim Kochen mit W. ihre gelbe Farbe und sind nachher in CS. ohne Rückstand löslich. Cross u. Higgin (c. Chem. Soc. (London) 35. (1879) 249; Ber. 16, (1883) 1195). — Einw. auf W findet nicht statt; entgegengesetzte Resultate sind durch Einw. auf die Silikate des Glases zu erklären. Senderen (Bull. Soc. (Paris) [3] 6. (1891) 800; C.-B. 1892, 1. 148).

(C. Schwefel und NH3 und andere Wasserstofperbindungen. — NH4 wird von trockenem S. absorbiert: beim Erhitzen bildet sich (NH) S. und Stick-

C. Schwefel und NH<sub>3</sub> und andere Wasserstoffverbindungen. — NH<sub>3</sub> wird von trockenem S absorbiert; beim Erhitzen bildet sich (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S und Stickstoff. Jones (J. Chem. Soc. (London) 1876, 1, 64%; J. B. 1876, 268). — S ist in wss. NH<sub>3</sub> unl. — Beim Erhitzen von wss. NH<sub>3</sub> und S einige Tage im verschlossenen Getäß entsteht Ammoniumpolysulfid und -thiosulfat. Flücktger (J. B. 1863, 171). Dieselben Prodd. bilden sich bei Einw. von wss. NH<sub>3</sub> auf reinen S schon bei gewöhnlicher Temp. (entgegen der Angabe von Brunner, Senderens (Compt. rend. 104, (1887) 58; J. B. 1887, 392); nur beim Erhitzen unter Druck, Bloxam (J. Chem. Soc. (London) 67, (1895) 277; C.-B. 1895, 1, 946). — Flüssiges NH<sub>3</sub> wirkt bei — 38° auf γ-Schwefel, bei — 15.5° auf β-Schwefel, bei — 11.5° auf α-Schwefel ein; in geschlossenen Röhren löst es bei + 20° ca. 30° auf, unter B. einer roten Lsg. von Sulfammonium (NH<sub>3</sub>)nS. Moissam (Compt. rend. 132, (1901) 510; C.-B. 1901, 1, 773).

löst es bei + 20° ca. 30°, S auf. unter B. einer roten Lsg. von Sulfammonium (NH<sub>3</sub>)nS. Moissan (Compt. rend. 132, (1901) 510; C.-B. 1901, 1, 773).

S gibt mit überschüssigem Alkaliammonium, gel. in überschüssigem fl. NH<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>S und K<sub>2</sub>S; ist S im Ueberschuß, so entsteht Na<sub>2</sub>S, und K<sub>2</sub>S<sub>5</sub>. PH<sub>4</sub>, rascher AsH<sub>3</sub> reagieren mit S im zerstreuten Tageslicht, am besten im Sonnenlicht unter B. von Sulfid und H<sub>2</sub>S; bei SbH<sub>4</sub> bildet sich sekundär noch Wasserstoff. Jones (J. Chem. Soc. 1876, 1, 641; J. B. 1876, 268).

D. Schwefel und Alkalihydroxyd. — Beim Schmelzen von 8 mit Aetzalkali bildet sich Sulfid, bez. Polysulfid und Thiosulfat; bei Ueberschuß von Aetzalkali nur Sulfit und Sulfat. Fahlberg u. Iles (Ber. 11, (1878) 1187). — Die Rk. beim Kochen von wss. Lsgg. der Alkali- und Erdalkalihydroxyde mit S verläuft nach; 3M"O + n8 + H<sub>2</sub>O = 2M"S<sub>n-2</sub> + M"S<sub>2</sub>O<sub>1</sub> + H<sub>2</sub>O. Nach Fordos u. Gélis (Ann. Chim. Phys. [3] 18, (1846) 86) wird stets mehr Thiosulfat gebildet als der Gleichung entspricht. Nach Senderens (Bull. Soc. (Paris) [3] 6, (1891) 800; C.-B. 1892, 1, 148) bezeichnet diese Gleichung einen Grenzzustand, der sich nur für hinreichend konz. Lsgg. bei erreichtem Maximum der Polysulfürierung bewahrheitet. In verd. Lsgg. beginnt dann eine Zers. des Polysulfids in Thiosulfat und H<sub>2</sub>S. — Die Einw. von 8 auf Alkalilange verläuft analog derjenigen des Cl nach: 4NaOH + 2S = Na<sub>2</sub>S + Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> + 2H<sub>4</sub>O;

5 .

bzw 3NaOH + 25 = Na S - NaHSO2 + H1O. Pommance Ztoche. f. Farben- und Textil-

chemie 4, 392 · ('-B 1905, 2, 478)

Die Umsetzung von festem Alkali und festem 5 würde - 14.4 Kai. entwickern; bei der Umsetzung zwischen den Bestandseilen in von) Legg, würde die Wärmeentw. gleich Null sein. Lemgemäb rollzieht sich die Rk beim Zusamm-nreiben der trockenen Substanzen. fast augenblieklich, während sie in wie Lag, um er langsamer vor sich geht, je sobwächer die Konz. ist Filhol u Sendeness Compt rend. 26, 1803 339; Ber. 16, 1803 1083.

E. Schwefel und Metallende und Metalle. — Siehe bei den einzelnen

später abgehandelten Elementen.

F. Schnefel und Metalloxyde. - Ag.() reagiert beim Kochen mit S nach:  $4Ag_*O + 4S = 3Ag_*S + Ag_*SO_4$  and  $3Ag_*SO_4 + 4S = 3Ag_*S + 4SO_4$ . ebenso CuO and Cu,O. — Bei den Oxyden von Hg. Pb. Bi. Ni. Cd bleibt das Sulfat auch bei sehr langem Kochen erhalten. - CoO wird langsamer angegriffen als NiO: bei beiden bildet sich zuerst auch noch Thiosulfat, das beim Kochen in Sulfat übergeht. - Mn(OH), und MgO bilden nur Thiosulfat. -Oxyde von Zn. Fe und Sn werden nicht zers. - Beim Zusammenreiben mit Hg.O oder Cr.O. bildet sich unter Entzündung SO. Sulfat und Sulnd. Senderens (Bull. Soc. (Paris 3) 6, (1891) 800; C.-B. 1892, 1, 148. — Vgl. außerdem noch bei den einzelnen Metalloxyden.

G. Schrefel und Metallsalzlömingen. - Beim Kochen mit wässrigen Lösungen von Silbersalzen bildet sich Ag.S; unl. Silbersalze schwärzen sich nicht oder nur ganz wenig. PbSO, wird sehr langsam, Kupfersalze werden nicht zersetzt. Filhol. u. Senderens (Compt. rend. 93, (1881) 152: Ber. 14. (1881) 2415). Oxydsalze werden leichter angegriffen als Oxydulsalze. Wss. Lsgg. von Mn-. Fe-. Ni-, Zn-, CdSO4. BiCl3. SbCl3. As2O4. As2O4 verändern sich beimkochen mit S nicht. Vortmann u. Padberg (Ber. 22, (1889) 2642).

Sulfate, Nitrate, Chloride der Alkalien werden beim Kochen der wss. Lszg. mit S nicht zers., die der Schwermetalle zum Teil: Acetate langsam. Alkalikarbonate liefern Polysulfid und Hyposulfit neben freier CO,: beim Erhitzen in geschlossenen Röhren ist die Einw. auf Karbonate sehr begrenzt, auf Bikarbonate gleich Null. da leicht die umgekehrte Rk. eintritt. Karbonate der alkal. Erden werden langsam zers. zu Thiosulfat. Karbonate der Metalle geben dieselbe Rk. wie die entsprechenden Oxyde. -- Chromate und Silikate der Alkalien und alkal. Erden werden zers.; sogar gewöhnliches fein gepulvertes Glas gibt beim Kochen mit W. und Schwefel H.S und Thiosulfat, (S. a. Sellezner, J. russ. phys. Ges. 1882, [1] 124; Ber. 15, (1882) 1191).

Oxalate werden nicht angegriffen. Das zweibasische Tartrat und dreibasische Citrat werden unter Neutralisation zersetzt. Borate der Alkalien. von Cu, Ni, Pb werden völlig zers. — Alkalisulfate. Ba<sub>8</sub>(PO<sub>4</sub>), und Ca<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>), werden sehr langsam und nie über das dritte Molekül der Base hinaus zers. unter Entw. von H.S und B. von Thiosulfat. Ag, PO4. Ag, HPO4 und die drei Cu-Phosphate werden vollständig zers. zu Sulfid, H. SO4 und H3PO4. Phosphate von Pb. Ni, Co bleiben unverändert. - Arsenate zeigen Analogien: Tri- und Dinatriumarsenat bildet Sulfarsenat. Diese Wrkg. des S hört auf beim Sesquimetallarsenat für die Alkali-, beim Dimetallarsenat der Erdalkalimetalle. Ag- und Cu-Arsenat werden völlig zers., Pba(AsO<sub>4</sub>), und Ni<sub>3</sub>(AsO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> überhaupt nicht. Neutrales und saures Na-Arsenit werden vollständig zers, unter B. von Polysulfid. das unter B. von H<sub>2</sub>S zerfällt; dieser gibt mit As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (begrenzt durch die entgegengesetzte Rk.). zugleich entsteht Na<sub>3</sub>AsS<sub>3</sub>. die Cromaten entsteht Thiosuffat und Crown Research Researc sulfid und durch Zers, des letzteren H2S (und Cr(OH)3); mit K2Cr2O2 keine H<sub>2</sub>S-Entw., sondern K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (und kastanienbrauner Nd. von chromsauren Chromoxyd). Senderens (Bull. Soc. (Paris) [3] 6. (1891) 800; [3] 7, (1892) 511; C.-B. 1892, 1, 148; J. B. 1892, 544).

Na<sub>4</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub> liefert nach Girard beim Kochen der wss. Lsg. mit Schwefelblumen Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> u. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> unter H<sub>2</sub>S-Entw. — Salzer (Arch. Pharm. 231, (1893) 663: J. B. 1893, 360) stellt für den Verlauf der Rk. die Gleichung auf:

1.  $\alpha \text{Na}_4 \text{P}_2 \text{O}_7 + 12\text{S} + 3\text{H}_2 \text{O} = 2\text{Na}_2 \text{S}_5 + \text{Na}_2 \text{S}_2 \text{O}_7 + 6\text{Na}_3 \text{HP}_2 \text{O}_7 + (\alpha - 6) \text{Na}_4 \text{P}_2 \text{O}_7.$ 

2.  $Na_2S_5 + 3H_2O = Na_2S_2O_3 + 3H_2S$ .

Außerdem bilden sich geringe Mengen Thiophosphorsäure.

Vermag mit Alkali- und Thallosalzen Komplexe zu bilden. EULER (Ber.

37, (1904) 1704). Vgl. ferner bei den verschiedenen Metallsalzen.

H. Schwefel im Schwelzfluss. — Mit geschmolzenem Alkalichlorid bilden sich bei hoher Temp. SCl<sub>2</sub> und Sulfid, bei nicht genügend hoher Temp. Sulfid und Chlor. Bemelmans (D. R.-P. 49628; J. B. 1890, 2678). — Durch Eintragen von S in geschmolzenes Glas wird gelbe Färbung hervorgebracht, wenn auf je 1 Aeq. Base nicht mehr als 2.6 Aeq. SiO<sub>2</sub> kommen; die Färbung ist um so tiefer, je weniger SiO<sub>2</sub> im Verhältnis zur Base anwesend ist. Alkalisulfide geben gleichfalls Gelb- bis Braunfärbung. Ebell (Ber. 11, (1878) 1136); Polyt. J. 228, (1878) 47). — Selezner (J. russ. phys. Ges. 1, (1882) 124; Ber. 15, (1882) 1191) konnte keine scharfe Grenze der Färbung beobachten; bei viel S erhält man immer schwarzes Glas, das FeS und nicht (nach Péligot) eine schwarze Modifikation des Schwefels enthält. Im allgemeinen wird die Färbung durch Alkalipolysulfide veranlaßt.

IX. Wertigkeit. — Schwefel wird als 2-, 4- u. 6-wertig angenommen. Die 6-Wertigkeit wird von manchen Forschern bestritten (s. u.). Die 4-Wertigkeit ist bewiesen durch die Existenz von Sulfinen,  $S(1_4)$  bei niedriger Temp., B. von  $SO(1_2)$  aus  $SO(1_4)$  und  $SO(1_4)$  (MICHAELIS u. SCHIFFERDECKER), Darst. von Metall-

schwefelbasen MSR<sub>2</sub>X (M = Metall, R = Alkyl, X = Säurerest), Blomstrand (J. prakt. Chem. [2] 27, (1883) 161).

KRÜGER (J. prakt. Chem. [2] 14, (1876) 193) fand, daß das aus  $(C_2H_5)_2S$  und  $CH_3J$  entstehende  $(C_2H_5)_2CH_3SJ$  nicht identisch ist mit dem aus  $(CH_3,C_2H_5)S$  und  $C_2H_5J$  entstehenden Sulfinjodid, sondern nur isomer und schloß daraus, daß die 4 Valenzen des Schwefels nicht gleich sind. Bestätigt von Nasini u. Scala (Gas. chim. 18, (1888) 62; Ber. 21, (1888) R. 586).

KLINGER U. MAASSEN (Ann. 243. (1888) 193; 252. (1889) 241; Ber. 21, (1888) R. 94; 22, (1889) R. 648) halten die beiden Verbindungen für identisch, und daher die 4 Valenzen des Schwefels für gleichwertig. Bestätigt von Bejuchonensko (Ber. 31, (1898) 3176) auf optischem Wege, da Sulfinverbb. vom Typus R·R¹·R²·S·X nur in einer Form existieren. S. auch Vanzetti (Gaz. chim. 30, (1900) 1, 175; C.-B. 1900, 1, 800).

Pope u. Peachey (Proc. Chem. Soc. 16, 12; C.-B. 1900, 1, 537) schließen aus der

optischen Nicht-Aktivität der basischen Thetingruppe

daß vier direkt an S gebundene Atome in derselben Ebene liegen und daß vierwertiger S nicht zu enantiomorphen Konfigurationen führen kann. Bestritten von Strömholm (Ber. 33, (1900) 823) und Smiles (J. Chem. Soc. (London) 77, (1900) 1174; С.-В. 1900, 2. 960), der eine optisch aktive Sulfinbase darstellte.

In den Sulfonen ist S nach Michael u. Adair (Ber. 11, (1878) 118) 4- oder 6-wertig. Divers (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 213) folgert aus der Konstitution der Sulfite R.SO<sub>2</sub>R (s. d.), daß S auch in

seinen Sauerstoffverbb, nur 4-wertig auftritt und nimmt darin das Radin Sulfuryl S an.

Die Sulfinsäuren können sowohl als Derivate des 4-wertigen, als and des 6-wertigen Schwefels angesehen werden, Otto u. Rösing Ber. 1

(1885) 2493); nur als Derivate des 6-wertigen Schwefels. Casanova prakt. Chem. [2] 36, (1887) 433; J. B. 1887, 1861).

X. Angebliche Zerlegung des Schwefels. — Gross (Berl. Acad. Ber. 1878).
J. B. 1879, 202) erhielt durch Erhitzen von reinem S mit Leindl ein durch ihr ehems. Verhalten einer bestimmten Gruppe angehörenden schwarzen Substanz, die nach Verla aus dem Schwefel stammen kann, und bezweifelt daher, daß S ein Element sei Aus aus dem Schwefel stammen kann, und bezweifelt daher, daß S ein Element sei λω Eigenschaften eines eigentümlichen durch Elektrolyse einer zur Rotglut erhitzten Macht von Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und KNO<sub>2</sub> gewonnenen platinhaltigen Körpers schließt Groos (W 46, M 171; C.-B. 1892, 2, 775), daß S eine Wasserstoffverbindung sei und durch Elektrolyse ausgeschieden und Pt eingeführt sei. Der Körper soll eine eigentümliche Verbindung dem Rest des Schwefelmoleküls, Pt und Ba darstellen. Weiter erhielt Gross Elektrolyze Z. 4, (1897) 1; und 5, (1898) 48; C.-B. 1897, 1, 897 und 1898, 2, 254 durch Elektrolyzen geschmolzenem AgCl und Ag<sub>2</sub>S oder AgCl und Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in N- oder CO<sub>2</sub>-Atmosphäne Reaktionsprod., aus dessen wasserunl. Teil nach Lag. in HNO<sub>3</sub> und Ausfallung des durch H<sub>2</sub>S ein brauner Nd. gefällt wird, den Gross als ein durch Spaltung von wonnenes neues Element ansicht und "Bythium" nennt. Eigenschaften s. Orig. In Schmelzen von FeSO<sub>4</sub> mit viel KOH oder KOH und K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> im Silbertiegel gelangte aus (Elektrochem. Z. 4, (1897) 112; C.-B. 1897, 2, 537) zu einer schwarzen pulverigen sahrat (Elektrochem. Z. 4, (1897) 112; C.-B. 1897, 2, 537) zu einer schwarzen pulverigen sahrat (Elektrochem. Z. 4, (1897) 112; C.-B. 1897, 2, 537) zu einer schwarzen pulverigen sahrat (Elektrochem. S. Orig. — Alexander (Z. Elektrochem. 5, (1898) 93; C.-B. 1898, 2, 657 hat Eigensch, s. Orig. - ALEXANDER (Z. Elektrochem. 5, (1898) 93; C.-B. 1808, 2, 657 has Versuche von Gaoss wiederholt und nicht bestätigt gefunden.

XI. Analytisches. — A. Allgemeines. - a) Nuchaceis, - 1, Des fre

a) Verbreunt an der Luft mit blauer Flamme unter B. farbloser, stechend riechen a) Verbreihrt an der Luft mit mader Fishinhe unter B. iarnioser, stechend recognition for Schwefelsäure. — Energisch wirkende Oxydationsmittel, wie Königenstrauchende Salpetersaure, KClO<sub>4</sub> + HCl, Bromwasser u. a. oxydieren den S. zn. H. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). — 7) Mit Calciumhydroxyd oder Bleioxyd und Glycerin. — Beim Erhitzen Sieden mit einer Lsg. von CatOH)<sub>2</sub> oder PbO in Glycerin tritt bei Ggw. von two Schwarzfärbung auf. Vont. (Ber. 9, (1876) 875). — 3) Mit Metallen. — Die gerag Spur von in Irgend einem Lösungsmittel gelöstem S wird durch Schütteln mit weinen glänzenden Küggleben Hz. nurbgewiesen das sich hei Anwesenheit von S mit reinen, glänzenden Kügelchen Hg nuchgewiesen, das sich bei Anwesenheit von 8 mit schwarzen Häutchen von HgS überzieht. DB KONINCK (Z. angew. Chem. 1889, 4). -- 0.00000 schwarzen Häutchen von HgS überzieht. De Koninck (Z. angew. Chem. 1889, 4). — 0.0000 S in 30 cem CS2 färben Hg noch gelblich; Cu ist auch sehr empfindlich, Ag wegt keine Rk.; stärkere S-lagg, wirken auf Cu, Ag, Sn, Pb mäßig stark, auf Zn fast gar wein. Onach (J. prakt. Chem. [2] 18. (1878) 288). S. auch Caravas Gil. (Z. analyt St. 33, (1884) 54. — v) Die Wasserstofffamme wird durch die geringsten Mengen S ku teristisch blau gefürbt. Rosenfeld (Z. analyt. Chem. 15, (1876) 294). — 5 Mit Abund Alkalihydroxyd. — Durch Erhitzen mit A., der eine kleine Menge NaOH oder Menthält, tritt je nach der Menge des Schwefels blaue oder grüne Färbung ein. (m. analyt. Chem. 33, (1894) 54). — v) Mit Natrium. — Man schmilzt die Substanz mit Meist das bei Anwesenheit treien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit treien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit treien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit treien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit treien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitroprussidnatraus weist das bei Anwesenheit freien Schwefels gebildete Na. S mit Nitropr

2. Allgemeine Reaktion schwefelhaltiger Substanzen (einerlei ob der S frei ste bunden vorhanden ist). — a) Mit Natriumkarbonat und Kohle. — Beim Erhitzen mit auf Kohle entsteht Na<sub>2</sub>S, nachweisbar mittels Nitroprussiduatrium, Balley (Amera ) (Sill.) [2] 11, (1851) 351), oder indem man die Schwelze auf ein blankes Silberstuck in und anfeuchtet, wobei Schwärzung des Silbers infolge B. von Ag.S entsteht ligreaktion). — 3) Mit Alkaliumkarbonat und Kaliumnitrat oder -chlorat. — Man erbitit Substanz mit einem Gemisch von Alkalikarbenat und KNO3 oder KClO4; bei Anwest von S oder Schwefelverbindungen bildet sich Alkalisulfat, nachweisbar nach dem Lie-W. und Ansäuern mit HCl als BuSO<sub>3</sub>, — 7] Mikrochemischer Nachweis von freiem ober Metall gebundenem Schwefel und von organischen Schwefelverbindungen s. Euten Z. a.

Chem. 32, (1893) 163; C.-B. 1898, 1, 794).

b) Bestimmung. — 1. Gewichtsanalytisch. — a) Durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff. — Man extrahiert die fein geriebene Substanz mit sorgfältig gereinigtem CS., dampft zur Trockene ein und wägt. S. Frühling (Z. angew. Chem. 1989, 242); de Konnok (Chem. Zty. 19, (1895) 1657. — A) Durch Verbrennen des Schwefels. — Wenn der S mit feuerbeständiger, bei höherer Temp. weder durch Luft noch durch S selbst veränderlichen Stoffen gemischt ist, so bestimmt man ihn durch den Gewichtsverlust, welchen die Substanz durch Glühen an der Lu,t erleidet. — Zulkowski leitet die beim Erhitzen im Sauerstoffstrom gebildete SO2 in wss. KOH and oxydiert mit Br zu Sulfat.

strom gebildete SO, in wss. KOH und oxydiert mit Br zu Sulfat.

y) Durch Oxydation zu Schwefelsüure. — 1. Durch Schmelzen mit einem Gemische von Alkalinitrat (Freserius), -chlorat oder -perchlorat (Böckmann) und Alkalikarbonat oder -hydroxyd. — 2) Durch rauchende Salpeterräure; Königswasser, Lefort [J. de Pharm. et de Chim. [4] 9, 99; Z. analyt. Chem. 9, (1870) 81). Brom und Salzsäure, Sauer (Z. analyt. Chem. 12, (1873) 32); Minter (Americ. Chem. J. 2, 396); Winter (Z. analyt. Chem. 12, (1873) 212); Brom und Salpetersüure. De Koninck (Bull. Acad. Belg. [2] 32, (1871), Nr. 11); Kaliumchlorat und Salzsäure oder Salpetersüure. — Die Oxydation mit KClO, und HCloder HNO, ist rach Drown (Ber. 14, (1881) 694; Chem. N. 43, (1881) 89) nicht einwandfrei. — 3. Durch Wasserstoffsuperoxyd, Classen u. Bauer (Ber. 16, (1883) 1061), oder Natriumsuperoxyd, Hampe. — Die von H.SO, und Baryumsalzen völlig freien (!) Superoxyde werden zu der Lsg. von S in wss. Alkali gesetzt. — Nach Hempel (Z. anorg. Chem. 3, (1893) 193) schmilzt man 1 T. der Substanz mit einem Gemisch von 2 T. Na,O, und mindestens 4 T. Na,CO, im Silbertiegel. S. auch (Clark (J. Chem. Soc. (London) 63, (1893) 1079); Edinger (Ber. 28, (1895) 427; J. analyt. Chem. 34, (1895) 362; C.-B. 1895, 1, 855); Neumann u. Meinert Z. physiol. Chem. 43, (1904) 37; C.-B. 1904, 2, 1622). — 4. Durch Chlor und Alkalilauge, Rivot, Bendant u. Daguin (Ann. de mincs [5] 4, (1853) 221) oder Brom und Alkalilauge, Failberg u. Less (Ber. 11, (1878) 1187; 12, (1879) 2302); Delachanal u. Mermet Ber. 12, (1879) 2149; Drown (Chem. N. 43, (1881) 89; Ber. 14, (1881) 694); E. M. (Stahl und Eisen 13, (1893) 686; C.-B. 1893, 2, 623). — 5. Durch Kaliumpermangunat, Claez u. Guignet (Compt. rend. 46, (1868) 1110; s. auch Guarkschi (Acad. dei Lincei. Ser. 3, vol. 2; Ber. 11, (1878) 1384).

ð) Durch Reduktion zu Schwefelwasserstoff. — 1. Mittels Fe und HCl. Gröger:

5) Durch Reduktion zu Schoefelwasserstoff. — 1. Mittels Fe und HCl. Geöden; Treadwell (Ber. 24, (1891) 1937). — 2. Mittels HBr in Ggw. von Zinn oder amalgamierten Kupferstücken. Harding (Ber. 14, (1881) 2085); Treadwell (Ber. 25, (1892) 2377; C.-B.

1892. 2, 545).

2. Volumetrisch. — Durch Ueberführung a) in Schwefelsäure und titrimetrische Best. derselben. S. auch Behrninger (Chem. N. 59, (1889) 41; Ber. 22, (1889) R. 299). — Maßanalytische Best. mittels H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> a. Eliasberg (Ber. 19, (1886) 320). —  $\beta$ ) in Schwefelsster. analytische Best, mittels H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> s. Eliasberg (Ber. 19, (1886) 320). — β) in Schwefelwasserstoff. — Der S sämtlicher durch Säuren zersetzbarer Schwefelverbb, wird durch Wasserstoff in statu nascendi (Zn + H(1) zu H<sub>2</sub>S reduziert und als solcher jodometrisch bestimmt. Кьовикоw (Ber. 18, (1885) 1861). Kritik dieser Methode s. Friedhemm (Ber. 19, (1886) 1120). — Well (Compt. rend. 102, (1886) 1487; Ber. 19, (1886) 709) leitet den so gebildeten H<sub>2</sub>S in titrierte aumoniakalische Kupferlösung; Osmond (Bull. Soc. (Paris) 43, (1885) 70; Ber. 18, (1885) R. 343) leitet das durch gleichzeitiges Ueberleiten von H und CO<sub>2</sub> über den auf Rotglut erhitzten Körper entstehende Gasgemisch durch mehrere Kugeln mit titrierter Silberlösung. — S. auch Well (Compt. rend. 134, (1902) 115; C.-B. 1902, 1, 442).

3. Kolorimetrische Bestimmung. — Vgl. Wiborou (Berg. n. Hüttenmannzeitung 45, (1886) 109 u. 123; Ber. 19, (1886) 364); Egobert (Berg. n. Hüttenmannzeitung 45, (1886) 545); Arnold n. Hardy (Chem. N. 58, (1888) 41; Ber. 21, (1888) R. 855); Babbit (J. A. Ch. 6, 301; C.-B. 1892, 2, 547); Lindlay (School of Mines 23, 24; Stahl u. Eisen 22, 211; C.-B. 1902, 1, 779).

4. Photometrische Bestimmung. — Vgl. Hungs (J. Americ Chem. Soc. 18, (1898) 661).

4. Photometrische Bestimmung. — Vgl. Hinds (J. Americ. Chem. Soc. 18, (1896) 661); C.-B. 1896, 2, 321); Jackson (J. Americ. Chem. Soc. 18, (1896) 23, 799; C.-B. 1896, 1, 66); Parr B. Clubb (J. Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 1139; C.-B. 1904, 2, 1339).

Kritik der verschiedenen Bestimmungsmethoden s. u. a. Maschlewsky (Z. analyt. Chem. 32, (1893) 1 u. 403; C.-B. 1893, 1, 315; 2, 493).

B. Spesielle Untersuchungsmethoden. a) Schwefel. — 1. Rohachwefel. Man bestimmt meistenteils die Verunreinigungen: Asche, Feuchtigkeit, bituminöse Stoffe, As. Se usw. — Маслоно (Chem. News 43, (1881) 192), zieht den S mit CS<sub>2</sub> aus und bestimmt den Verdampfungsrückstand oder die D. der CS<sub>3</sub>-Lsg. Vgl. auch Рекирек (Z. anorg. Chem. 15, (1897) 194). — As ist in den Schwefelblumen meist nicht als As<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, sondern als As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> enthalten. Hages (Z. anal. Chem. 13, (1874) 346). — Den Gehalt des S an As erkennt man nach Berzehus durch Abdaispfen des fein gepulverten S mit HCl zur Trockne, Ausziehen des Rückstandes mit A., und Fällen des As aus dem Filtrate durch Zn. Aehnlich verfährt Westbumb, der jedoch Salz- und Salpetersäure zugleich anwendet. — Geiger u. Reimans (Mag. Pharm. 19, 139) digerieren den fein gepulverten S unter Schütteln mit NH<sub>3</sub> und filtrieren. Hält das Filtrat viel Schwefelarsen, so fällt dieses sogleich beim Zusatz von HCl nieder; halt es wenig, nach vorherigem Abdampsen mit wenig Kali bis auf einige Tropfen. Aus reinem S nimmt NH, nichts auf.

Se findet man im S durch Auflösen desselben in kochender KOH oder Schmelzen mit K<sub>2</sub>(O<sub>2</sub> und Auflösen der M in W. Das Filtrat, mehrere Tage der Luft dargeboten, setzt das Se ab — Auch durch Lösen in K(N und Ansäuern mit HC). Reed (Chem. Z. 1897, Rep. 252. — Vgl. ferner Opperheim J. prakt. Chem. 71, (1857) 280; Rose (Pogg. Ann. 113, (1861, 621; Z. analyt. Chem. 1, (1862) 76).

Rober Schwefel enthält zuweilen etwas CaSO4, was die Best, durch Verbrennen un-möglich macht. In diesem Falle kocht man den Schwefel zehn Minuten lang mit verdünnter HCl aus, filtriert, trocknet und wägt. Im Rückstand kann der S durch Verbrennen oder durch Extraktion mit CS, bestimmt werden. Carpenter J. Soc. Chem. Ind. 21, (1902) 832;

C.-B. 1902, 2, 476).

2. Stangenschwefel. — Die Untersuchung erstreckt sich auf die Ggw. von As und Se. 3. Schwefelblumen. — Man prüft auf die genannten Stoffe und zieht mit W. aus. um

freie Säure zu erkennen (vgl. oben). Zusammenfassende Arbeiten über S-Untersuchung: Bestimmung der Feuchtigkeit. Glührückstandes, der Löslichkeit in Alkalilaugen, der Feinheit und der relativen Verbrennbarkeit der Schwefelblumen; Prüfung auf SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, As, Se, Tl, bituminöse und organische Stoffe s. Janda Gesterr. Z. Berg.-Hütteum. 45, 477; C.-B. 1897, 2, 717); ferner O. Rössler (Arch. de Pharm. 1887, 845. — Nachweis und Bestimmungen von Verunzeinigungen und Verfälschungen im Schwefel s. Ceruti (Boll. Chim. Farm. 43, (1904) 421; C. B. 1904.

C.-B. 1904. 2, 615). — Bestimmung des Feinheitsgrades des Schwefels s. Viona (Stazsperim. agric. ital. 26, (1894) 387; C.-B. 1894, 2, 267;
b) Bestimmung in Sulfiden. — Vgl. Jannasch (Z. anorg. Chem. 6, 11894) 303; C.-B. 1894, 1, 109; Jannasch u. Lehnert (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 129; C.-B. 1896, 2, 201); Jannasch u. Heidenreich (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 358; C.-B. 1806, 2, 715). — In säure-unlöslichen Theadwell (Ber. 24, (1891) 1937). — In Kies: Heedenreich (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 2, 201); Jannasch u. Heidenreich (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 358; C.-B. 1806, 2, 715). — In säure-unlöslichen Theadwell (Ber. 24, (1891) 1937). — In Kies: Heedenreich (Z. anorg. Chem. 20, (1899) 233; C.-B. 1809, 1, 1151). Tarvayor (Arm. Chim. and and and anorg. Chem. 20, (1899) 233; C.-B. 1809, 1, 1151). Tarvayor (Arm. Chim. and and and anorg. Chem. 20, (1899) 233; C.-B. 1809, 1, 1151). Tarvayor (Arm. Chim. and and anorg. Chem. 20, (1899) 233; C.-B. 1809, 1, 1151). Tarvayor (Arm. Chim. and and anorg. Chem. 12, Chim. and anorg. Chem. 20, (1899) 233; C.-B. 1806, 2, 201); Annasch u. Heidenreich (Z. anorg. Chem. 12, (1890) 398; C.-B. 1890, 2, 719). — In saurcunlöslichen Sulfiden. Treadwell (Ber. 24, (1891) 1937). — In Kies: Heidenreich (Z. anorg. Chem. 20, (1899) 233; C.-B. 1899, 1, 1164); Trechot (Ann. Chim. anal. appl. 4, 374; C.-B. 1900, 1, 62). — In Evzen: Stansbie (Chem. N. 74, (1896) 189; C.-B. 1806, 2, 1009); De Koninck (Chem. N. 74, (1896) 224; C.-B. 1896, 2, 1133). — In Pyriten, Eisenetzen usuc.: Aeddson (Ber. 12, (1879) 2150); Deown (Chem. N. 43, (1881) 89; Ber. 14, (1881) 694); Böckmann (Z. anal. Chem. 21, (1882) 90; Ber. 15, (1882) 540); Clabr (J. Soc. Chem. Ind. 4, (1885) 329; Ber. 18, (1885) R. 458); Lunge (Ber. 22, (1889) R. 704; Z. angew. Chem. 1899, 17, 473; Johnson (Chem. N. 70, (1894) 212); C.-B. 1894, 2, 1017); Gladding (J. Americ. Chem. Soc. 16, (1894) 398; 17, (1895) 351); C.-B. 1894, 2, 297; 1895, 1, 1080); Lunge (Z. angew. Chem. 1895, 69; C.-B. 1895, 1, 623); Asböth (Chem. Ztg. 19, (1896) 598; C.-B. 1896, 1, 1037); Lunge (J. Americ. Chem. Soc. 17, (1895) 772; C. B. 1895, 2, 1055); Gladding (J. Americ. Chem. Soc. 18, (1896) 445; C.-B. 1896, 2, 59); Glaser (Chem. Ztg. 21, (1897) 40; C.-B. 1897, 1, 435); Lardis (J. Americ. Chem. Soc. 19, (1897) 261; C.-B. 1897, 1, 825; Meinerre (Z. anal. Chem. 38, (1899) 209; C.-B. 1899, 2, 140); Auzenat (Monit. sci. [4] 15, (1901) 2, 635; C.-B. 1901, 2, 1093); Reitlinger (J. thus. phys. Ges. 34, (1902) 457; C.-B. 1902, 2, 610). — In Pyriten, Blenden und Kiesen: Jannasch (J. prakt. Chem. [2] 41, (1890) 566; Ber. 23, (1890) R. 470). — In Pyritabbründen: Lunge (Z. angew. Chem. 1899, 9, 239; Ber. 22, (1889) R. 418; Z. angew. Chem. 1899, 9, 239; Ber. 22, (1889) R. 418; Z. angew. Chem. 1892, 447; C.-B. 1892, 2, 544). — In gerüsteten Kuesen: Watson (J. Soc. Chem. Ind. 7, (1888) 305; Ber. 22, (1889) R. 109). — Im Bleiglanz: Jannasch u. Aschopp (J. prakt. Chem. [2] 45, (1892) 103; C.-B. 1892, 419). — In gerüsteten Kupfererzen und kupferhaltigen Schwefelkiesen: Kriller u. Maas (J. of Franklin-Inst. 1895, 286; Berg- u. Hüttenmannzeitun (J. of Franklin-Inst. 1895, 286; Berg- u. Hittenmannzeitung 54, (1895) 235; C.-B. 1895, 2, 412).

c) Bestimmung in Eisen und Stahl. — Vgl. Lippert (Z. anal. Chem. 2, (1863) 46; Ferenius (daselbst 13, (1874) 37); Meinere (daselbst 10, (1871) 280); Löwe (Ber. 15, (1882) 2926; Z. anal. Chem. 21, (1882) 516); Chaig (Chem. N. 46, (1882) 199; Ber. 15, (1882) 2927); Preer (Bull. Soc. (Paris) 44, (1886) 16; Ber. 18, (1885) R. 514); Wiborgh (Bergund Hüttenmannzeitung 45, (1886) 109 u. 123; Ber. 19, (1886) 364); Eggritz (Bergund Hüttenmannzeitung 45, (1886) 545); Möller (daselbst 45, (1886) 189); de Koninge (Z. anal. Chem. 1888, Heft 2, 311; Ber. 21, (1888) R. 799); Arnold u. Hardy (Chem. N. 58, (1888) 41; Ber. 21, (1888) R. 855); Morgan (Chem. N. 58, (1888) 63); Blum (Z. anal. Chem. 29, (1800) 138; Ber. 23, (1890) R. 411); Thörner (Chem. Ztg. 1890, 1655; Ber. 24, (1891) R. 47; D. R.-P. 54976 (Ber. 24, (1891) R. 537); Chaig (Chem. N. 64, (1891) 266; C.-B. 1892, 1, 120); Rossi (Stahl u. Eisen 11, (1891) 927; C.-B. 1892, 1, 180); Wilson (Chem. N. 64, (1891) 252; J. A. Ch. 1801, August; C.-B. 1892, 1, 142); Blum (Z. anal. Chem. 31, (1892) 291; C.-B. 1802, 2, 423); Thörner (Stahl u. Eisen 12, (1892) 527; C.-B. 1802, 2, 131); Schindler (Z. anger, Chem. 1893, 11; C.-B. 1893, 1, 319); Mackenzie (J. A. Ch. 7, (1892) 134; C.-B. 1893, 1, 956); Hooper (Chem. N. 68, (1893) 191; C.-B. 1893, 2, 1032); de Koningh (Nederl, Tjdricht, Pharm. 7, 18; C.-B. 1895, 1, 508); V. Reis (Stahl u. Eisen 1894, 963; C.-B. 1805, 1, 129); de Koninge (Chem. Ztg. 19, (1895) 502; C.-B. 1895, 1, 855); Spüller

W. Kahlmann Chem. Ztg. 18, (1894) 2039; C.-B. 1895, 1, 292); Campredon (Compt. rend. 120, 1895, 1051; C.-B. 1895, 2, 61); Schulte (Stahl u. Eisen 16, (1896) 865; C.-B. 1896, 2, 1132; Boucher (Chem. N. 74, (1896) 76; C.-B. 1896, 2, 684); Auchy (J. Americ. Chem. Soc. 18, (1896) 406; C.-B. 1896, 1, 1080); Phillips (J. Americ. Chem. Soc. 17, (1895) 891; C.-B. 1896, 1, 65); Read (Chem. N. 72, (1896) 299; C.-B. 1896, 1, 391); Lucas (Bull. Soc. (Parin) [3] 17—18, (1897) 144, 150; C.-B. 1897, 1, 435, 437); Herting (Chem. Ztg. 21, (1897) 87; C.-B. 1897, 1, 519); Philipps (J. Americ. Chem. Soc. 18, (1896) 1079; C.-B. 1897, 1, 303); Blair (J. Americ. Chem. Soc. 19, 1897) 114; C.-B. 1897, 1, 942); Boucher (Chem N. 75, (1897) 121; C.-B. 1897, 1, 769); Franke (Stahl u. Eisen 19, (1898) 326; C.-B. 1898, 1, 1307); Moore (J. Americ. Chem. Soc. 21, (1889) 972; C.-B. 1899, 2, 1139); Thill (Z. anal. Chem. 38, (1899) 342; C.-B. 1899, 2, 493; Riemer (Stahl u. Eisen 19, (1898) 1064; C.-B. 1900, 1, 62); Blount (The Analyst 25, (1901) 141; C.-B. 1900, 2, 287; Auchy (J. Americ. Chem. Soc. 23, (1901) 447; C.-B. 1901, 1, 1175); Noyes u. Helmer (J. Americ. Chem. Soc. 23, (1901) 675; C.-B. 1901, 2, 897); Antony (Gaz. chim. ital. 31, (1901) 2, 274; C.-B. 1901, 2, 1177; Lindlay (School of Mines 23, 24; Stahl u. Eisen 22, (1901) 211; C.-B. 1902, 1, 779); Knight (Americ. Chem. J. 32, (1904) 84; C.-B. 1904, 2, 793); Ford u. Willey (J. Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 801; C.-B. 1904, 2, 916); Friere (Stahl u. Eisen 24, (1904) 890; C.-B. 1904, 2, 727); Muller (Chem. N. 90, (1904) 230; C.-B. 1904, 2, 917; Z. angerc. Chem. 17, (1904) 1453); Puisiper (Chem. N. 90, (1904) 230; C.-B. 1904, 2, 917; Z. angerc. Chem. 17, (1904) 1453); Puisiper (Chem. N. 90, (1904) 230; C.-B. 1904, 2, 917; Z. angerc. Chem. 17, (1904) 1453); Puisiper (Chem. N. 90, (1904) 230; C.-B. 1904, 2, 917; Z. angerc. Chem. 17, (1904) 1453); Puisiper (Chem. N. 90, (1904) 230; C.-B. 1904, 2, 917; Z. angerc. Chem. 17, (1904) 1453); Puisiper (Chem. N. 90, (1904) 230; C.-B. 1904, 2,

d) Bestimmung im Kupfer. — Kuhn (Z. anal. Chem. 23, (1884) 165); Phillips (Chem. N. 62, (1890) 239; Ber. 24, (1891) R. 46); Lobry de Bruyn (R. P. B. 10, 125; C.-B. 1892, 1, 331); Heath (J. Americ Chem. Soc. 17, (1895) 814; C.-B. 1895, 2, 1055).

e) Bestimmung im Blei. - Vgl. HAMPB (Chem. Ztg. 14, (1891) 1777).

f) Bestimmung in Zink. — Vgl. Funk (Ber. 28, (1895) 3129).
g) Bestimmung in Natriumsuperoxyd. — Vgl. Edinger (Z. anal. Chem. 34, (1895) 326; C.-B. 1895, 2, 506). — In Sodalaugen: Lunge (Ber. 14, (1881) 2845).

b) Bestimmung in organischen Verbindungen. - Vgl. Debus (Ann. 76, (1850) 90); Heintz n) Bestimming it organischen verbindingen, — vgl. Debus (Ann. 16, (180)) 50); Heintz (Pogg. Ann. 85, (1852) 424; Ann. 136, (1865) 225); Beudant, Dagun u. Rivot (Compt. rend. 1853, 835; J. prakt. Chem. 61, (1853) 135); Liebig; Russel (J. prakt. Chem. 64, (1854) 230); Carius (Ann. 116, (1860) 11 u. 28; 136, (1865) 129; Z. analyt. Chem. 4, (1865) 451; Ber. 3, (1871) 697; Z. analyt. Chem. 10, (1871) 103; Warren (Z. analyt. Chem. 5, (1866) 169); Kolbe (Supplemente zum Handwörterbuch der Chem. 1, Aufl., S. 205); Отто 1866) 169); Kolbk (Supplemente zum Handwörterbuch der Chem. 1, Aufl., S. 205); Otto (Z. analyt. Chem. 7, (1868) 177); Gintl. (daselbst 7, (1868) 302); Prabbon (daselbst 9, (1870) 271); Mulder (daselbst 9, (1870) 271); Kulz (daselbst 11, (1872) 353); Mixter daselbst 9, (1870) 271); Kulz (daselbst 11, (1872) 353); Mixter daselbst 12, (1873) 32 u. 178); Bhügelmann (duselbst 15, (1876) 1 u. 175; 16, (1877) Heit 1); Muck (daselbst 14, (1875) 16); Mitscherlich (daselbst 13, (1874) 74; 15, (1876) 371); Elementuranal. vermitt. Quecksilberoxyd, Berlin, bei Mittler u. Sohn 1875); Whidel u. Schmidt (Ber. 10, (1877) 897); Clabbon (Z. analyt. Chem. 22, (1883) 177; Ber. 16, (1883) 1390); Keber (Americ. Chem. J. 5, (1883) 207; Ber. 16, (1883) 2529; Z. physiol. Chem. 9, (1885) 273); Loew (Arch. f. d. ges. Physiol. 36, (1885) 169); Klason (Ber. 20, 1887) 3065); Messinger (Ber. 21, (1888) 2714); Prunier (Compt. rend. 109, (1889) 904; Ber. 23, (1890) R. 34); Burton (Americ. Chem. J. 11, (1889) 472; Ber. 23, (1890) R. 180); Angell (Gaz. chim. 21, (1891) 2, 163; Ber. 24, (1891) R. 838); Hempel (Z. angeu. Chem. 1892, 393; C.-B. 1892, 2, 543); Brügelmann (Chem. Ztg. 17, (1893) 245; C.-B. 1893, 1, 581); Holand Chem. Ztg. 17, (1893) 99; C.-B. 1894, 2, 343); Mabray (Americ. Chem. J. 16, (1894) 544; C.-B. 1895, 1, 359); Asboth (Chem. Ztg. 19, (1895) 2040; C.-B. 1806, 1, 66); Berthelot (Bull. Soc. (Paris) [3] 21, (1899) 513; C.-B. 1809, 2, 140); Henriques (Chem. Ztg. 23, (1899) 869; C.-B. 1800, 1, 61; Osbonne (Z. analyt. Chem. 41, (1902) 25; C.-B. 1902, 1, 502; J. Americ. Chem. Soc. 24, (1902) 1100; C.-B. 1903, 1, 196); Pozzi-Escot (Revue générale de Chimie pure et appl. 7, (1904) 240; C.-B. 1904, 2, 62); Pringshem (Ber. 37, (1904) 2155; C.-B. 1904, 2, 262).

i) Bestimmung in Kohle, Koks und Schlacken. — Calvert (Ber. 4, (1871) 799;

C.-B. 1904, 2, 262).

i) Bestimmung in Kohle, Koks und Schlacken. — Calvert (Ber. 4, (1871) 799; Z. analyt. Chem. 12, (1873) 331; Chem. N. 24, (1871) 76); Eschka (Z. analyt. Chem. 13, (1874) 344); Bahley (J. Soc. Chem. Ind. 8, (1889) 360, Ber. 23, (1890) 90, R. 32); Neilson (Chem. N. 63, (1891) 192; Ber. 24, (1891) R. 535); Grittner (Z. angew. Chem. 1892, 170; C.-B. 1892, 1, 679); Torry (J. A. Ch. 6, (1892) 86; C.-B. 1892, 2, 265), Haudy (J. A. Ch. 6, (1892) 611; C.-B. 1893, 1, 680); Hempel (Z. angew. Chem. 1892, 2, 265), Haudy (J. A. Ch. 6, (1892) 611; C.-B. 1893, 1, 680); Hempel (Z. angew. Chem. 1892, 393; C.-B. 1892, 2, 543); Mabery (Americ. Chem. J. 18, (1896) 207; C.-B. 1896, 1, 1023); Heath (J. Americ. Chem. Soc. 20, (1898) 630; C.-B. 1898, 2, 676); Antony a. Lucchesi (Gaz. chim. 29, (1899) 1, 181; C.-B. 1809, 2, 458); Alessi (C.-B. 1802, 2, 1624); Reitlinger (J. russ. phys. Ges. 34, (1902) 457; C.-B. 1902, 2, 610); Stoddart (J. Americ. Chem. Soc. 24, (1902) 852; C.-B. 1902, 2, 1076); Sundstrom (J. Americ. Chem. Soc. 25, (1903) 184; C.-B. 1903, 1, 786); Photometrische Bestimmung s. Parr u. Mc. Clube (J. Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 1139; C.-B. 1904, 2,

1339). — In Brennstoffen: Dubois (Bull. de l'Association belge des chimistes 15, (1901) 225; C.-B. 1901, 2, 659); Pellet (Ann. Chim. anal. appl. 6, (1901) 281; C.-B. 1901, 2, 741).

k) Bestimmung im Asphalt. — Vgl. Hodgson (J. Americ. Chem. Soc. 20, (1898) 882; C.-B. 1899, 1, 61); Peckham (J. Americ. Chem. Soc. 21, (1899) 772; C.-B. 1899, 2, 630); Landhulk (J. Americ. Chem. Soc. 22, (1900) 99; C.-B. 1900, 1, 785).

1) Bestimming im Leuchtgas. — Vgl. Poleck (Ber. 10, (1877) 2225); Knublauch (Ber. 15, (1882) 2397); Poleck (Z. analyt. Chem. 22, (1883) 171; Ber. 16, (1883) 1390); Fairly (J. Soc. Chem. Ind. 5, (1886) 283; Ber. 19, (1886) 558); Drenschmidt (Chem. Ztg. 11, (1887-1382); Ilosva (Bull Soc. (Paris) [3] 4, (1890) 714; Ber. 24, (1891) 111); Mabery (Americ. Chem. J. 18, (1896) 207; C.-B. 1896, 1, 1023); Longi (Gaz. chim. 28, (1897) 1 u. 322; C.-B. 1898, 1, 630; 2, 311).

m) In Gasreinigungsmassen. — Vgl. Drehschmidt (J. Gasbel. 25, (1892) 268; С.-В. 1892, 1007); F. Метев (Chem. Ztg. 17, (1893) 1319; С.-В. 1893, 2, 733); Willenz (С.-В.

1897, 1, 334).

Ueher die brauchbaren Bestimmungen des S im Eisen, Eisenkies, in Schlacken, Kalk Koks, Asphalt, Kautschuk und Gasreinigungsmasse s. Herring (Chem. Ztg. 23, (1899) 768; C.-B. 1899, 2, 1885; Bemerkungen hierzu s. Thirle (Chem. Ztg. 23, (1899) 1015; C.-B. 1900, 1, 6.

- n) Bestimmung in Petroleum etc. Vgl. Mabuby u. Smith (Americ. Chem. J. 13, (1891) 232; Ber. 24, (1891) R. 456); Heusler (Z. angew. Chem. 1895, 285; C.-B. 1895, 2, 61); Filhti (Bull. Soc. (Paris) [3] 21, (1899) 338; C.-B. 1899, 1, 1048); Friedlander (Kais. Gesundheitsamt 15, (1899) 365; C.-B. 1899, 2, 406; Chem. Ind. 22, (1899) 343; C.-B. 1899. Cremmeneusamt 15, (1839) 365; C.-B. 1839, 2, 405; Chem. Ind. 22, (1839) 343; C.-B. 1839, 2, 629). — In Oelen, Aller (The Analyst 13, 41; Ber. 22, (1839) R. 71). — In den sogenannten gefrorenen Oelen, die ihre Eigenschaften wechselnden Mengen S verdanken. Jran (Ann. Chim. anal. appl. 6, (1901) 321; C.-B. 1901, 2, 867). — Best. des Schwefelgehalts der Verbrennungsgase des Leuchterdöles (Petroleum), Kissling (Chem. Ztg. 20, (1896) 199; C.-B. 1896, 1, 983).
- o) Bestimmung in Bodenarten. Vgl. Fr. Schulze (Fredenius, Anleitung zur quantit. Analyse, 6. Aufl., II. Bd., S. 666 u. 683); van Bemmelen (Landwirtschaftl. Versuchestationen 27, 279).
- p) Bestimmung in Pflanzen. Vgl. Knop u. Abendt (Fresenius, Anleitg. zur quantit Analyse, 6. Aufl., II. Bd. S. 652); Caillat (Compt. rend. 29, (1849) 137; J. B. 1849, 601); Wolff (Anleitung zur chem. Untersuchung landwirtschaftlich wichtiger Stoffe, 3. Aufl. S. 167); Lbehabitge (Compt. rend. 109, (1889) 727; Ber. 23, (1890) R. 34); Bebitbelot (Compt. rend. 128, (1899) 17; C.-B. 1809, 1, 375).

q) In antiphylloxerischen Mischungen. — Vgl. Scarlata (Monit. sci. [4] 13, (1899) 1, 409; C.B. 1809, 2, 140); Fraps (J. Americ. Chem. Soc. 23, (1901) 199; 24, (1902) 346; C.B. 1902, 1, 1175).

T) Bestimmung im Kautschuk, Gummi. — Vgl. Alexander Gummi-Ztg. Dresden 19.

(1904) 729 u. 1042; C.-B. 1904, 2, 365); Esch (Gummi-Ztg. 18, (1904) 752 u. 989; C.-B. 1904.

(1904) 729 u. 1042; C.-B. 1904, 2, 365); Esch (Gummi-Ztg. 18, (1904) 752 u. 988; C.-B. 1904, 2, 365 u. 1868); Bestimmung des freien Schwefels in dem für die Gummifabrikation verwandten Goldschwefel s. Esch u. Balla (Chem. Ztg. 28, (1904) 595; C.-B. 1904, 2, 474.

8) Bestimmung in animalischen Substanzen und Hauren. — Vgl. Dürung (Z. physiol. Chem. 22, (1896) 282; C.-B. 186, 2, 755). — Im Harn: Norton u. Smith (J. A. Ch. 6, (1892) 179; C.-B. 1802, 2, 181); Moreione (Bull. Soc. (Paris) [3] 11, (1894) 975; C.-B. 1894, 2, 1061); Mohr (Z. physiol. Chem. 20, (1895) 356; C.-B. 1805, 2, 184). — Im Harn. in den Facces und Nahrungsmitteln. — Clerk u. Durois (J. Americ, Chem. Soc. 26, (1904) 1108; C.-B. 1904, 2, 1339). — Ueber den Wert genauer Schwefelbestimmungen im Harn für die Beuteilung von Veränderungen des Stoffwechsels s. Harnack u. Kleine (Z. Biolog. 87, 417; C.-B. 1929, 1, 891). C.-B. 1479, 1, 891).

VII. Anwendung. - Zur Darst, von sehr vielen Schwefelverbb., Mussivgold, Ultramarin, Spencemetall etc., zum Vulkanisieren von Kautschuk und Guttapercha, in der Färberei.
Lauth (Bull. Soc. (Paris) [2] 19, (1873) 401: Monit. sci. [3] 3, (1873) 796: Chem. N. 27, (1873) 257; J. B. 1873, 1116); Walz u. Stilwell (Chem. N. 33, (1876) 244; J. B. 1876, 1189; Reimann (Ber. 10, (1877) 1959); zu Abgüssen, Kitten; als elektr. Isolator; zur Darst. von Schießpulver. Zündhölzchen, Schwefelfäden: gegen Traubenkrankheit beruht auf B. von SO<sub>2</sub>, Moritz (Ber. 12, (1879) 1938; Landw. Vers.-Stat. 25, 1; J. B. 1890, 1326); Bazanow (J. russ. phys. Ges. 1882, (1) 396; Ber. 16, (1883) 386)]; Wacker (Chem. Zig. 25, (1901) 459; C.-B. 1901, 2, 13); als Arzneimittel; Anwendung ad Schwefels zum Trocknen von Gasen s. Myrrs (Ber. 5, (1872) 259). — Wird bei etwa 1150 geschmolzener S. auf beschriebenes Papier gegossen, zeigt er nach dem Erstarren einen scharfen Abdruck der Schrift, der durch Waschen nicht verschwindet und unabhängig davon ist, womit die Schrift erzeugt wurde. Lepierre [Bull. Soc. (Paris) [3] 5, 1891) 308; Ber. 24, (1891) R. 295; "Sulfozon" nennt Roberts (Pharm. J. Trans. [3] 3, (1872) 5; J. B. 1872, 176) ein Schwefelwulver, das viel SO<sub>2</sub> enthält.

## SCHWEFEL UND WASSERSTOFF.

## A. Schwefelwasserstoff, HaS.

SCHEELE. Opuscula 1, 132. Bertholett. Scher. J. 1, 367 FOURCHOY. Crell. Ann. 1793, 2, 64. J. Phys. 82, 329. Schie. 39, 68. A. VOGEL.

Візснов. H. Rosk. Pogg. 47, 161.

Pogg. 44, 161.
Compt. rend. 124, (1897) 35, 686; Ann. Chim. Phys. [7] 25, (1902) 365; C.-B. 1897, 1, 357, 898; 1898, 2, 329; 1899, 1, 1235; 1900, 1, 710, 949, 1010; 1900, 2, 13, 709, 1228; 1901, 1, 363, 608, 927; 1901, 2, 844; 1902, 1, 741.
Phil. May. [4] 46, (1873) 410; N. Arch. ph. nat. 48, (1873) 248; Polyt. J. 210, (1873) 394; Compt. rend. 77, (1873) 781; J. B. 1873, 23.

C. Bull. de l'Acad. de Krukau 1890, 57; Ann. Phys. Beibl. 14, (1890) 896; J. B. 1890, 477. PELABON.

B. 1890, 477.

DE FORCRAND U. FONZES-DIACON. Compt. rend. 134, (1902) 281; C.-B. 1902, 1, 559.

SCHUMANN. Ann. 187, (1877) 286; J. B. 1877, 203.

Flüssiger H<sub>9</sub>S. — Faradev. Phil. Transact. 1923, 160 u. 189; Mc. Intorn und Mitarbeiter. Proc. R. S. 73, (1904) 450, 454; Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 134; J. chem. Soc. (London) 85, (1904) 1098; C.-B. 1904, 2, 398.

Hydrate des H<sub>2</sub>S. — DE FORGAND und Miturbeiter. Compt. rend. 94, (1882) 967; Ber. 15, (1882) 1183; Ann. Chim. Phys. [5] 28, (1883) 5; Ber. 16, (1883) 565; Compt. rend. 106, (1888) 849, 939, 1357, 1402; Ber. 21, (1888) 343 u. 511; Compt. rend. 134, (1902) 281, 959; 135, (1902) 1344; C.-B. 1903, 1, 120, 318.

Alkalisulfule. — Vauquelin. Ann. Chim. Phys. 6, (1817) 5; N. Tr. 2, 2, 270; Thénard. Ann. Chim. 83, 132; Gilb. 44, 94; Gay-Lussac. Ann. Chim. 78, 86; Gilb. 41, 328; Schw. 24, 234; Ann. Chim. Phys. 6, (1817) 321; N. Tr. 3, 1, 195; Ann. Chim. Phys. 30, (1825) 24; N. Tr. 12, 2, 195; Berzelius. Schw. 34, 1; Berther. Ann. Chim. Phys. 22, (1823) 225; N. Tr. 9, 1, 66; Ann. Chim. Phys. 24, (1823) 273; Mag. Pharm. 5, 284; H. Rose. Poyg. 55, (1842) 415.

Pogg. 35, (1942) 416.

Sulfide der Schwermetalle und Sulfosalze. — Driman, Troostwyk, Nieuwland, Bondt u. Lauwerneburgh. Crell. Ann. 1793, 2, 383; Arfvedson. Pogg. 1, (1824) 49; N. Tr. 10, 2, 144); Berzelius. Pogg. 6, (1826) 425; Schweider. Zischr. Chem. 1869, 629; 1870, 476; Pogg. Ann. 136, (1869) 460; 139, (1870) 661; 148, (1873) 625; J. prakt. Chem. [2] 7, (1873) 214; J. B. 1869, 196; 1870, 229; 1273, 195.

Polysulfide. — Schöne. Dissertation, Berlin 1867, 15; J. B. 1967, 190.

Wasserstoffsupersulfid. — Drechsel. J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20; C.-B. 1871, 682.

Böttger. Ann. 223, (1884) 335; Ber. 17, (1884) 308. —

Kolloidale Sulfide der Schwermetalle. - WINSSINGRE. Bull. Acad. Belg. [3] 15.

(1888) 390; J. B. 1888, 286.

Geschichte. — H.S wird zuerst unter dem Namen "schwefelige Dämpfe" von Libavies u. Lembre erwähnt, die dieses Gas bei der Zers. löslicher Metallsulfide beobachteten und bereits seine schwatzfärbende Wrkg. auf Bleiweiß und Silbergegenstände erkannten. Die gleiche Wrkg. nahm Boylg 1663 an dem aus Schwefelwässern sich ent-wickelnden Gase wahr. Roublie 1754 und Meyer 1764 entdeckten die Brennbarkeit dieses Gases. Erst 1777 wurde H<sub>2</sub>S von Scheble eingehend, auch nach seiner Zusammensetzung. untersucht. Von Schreite stammen auch die Darstellungsmethoden aus Fes, MnS usw. mit Säuren und aus Schwefelleber. Berthollet wies 1796 nach, daß Schwefellwasserstoff eine sauerstofffreie Säure ist und untersuchte verschiedene Sulfide; Davy und ferner Berzellus setzten diese Studien fort. Trommsdorff gab 1801 dem Gase den Numen "Hydrothionsäure". Näheres s. Kopp (Geschichte der Chemie 3, 317). — Von Faraday (Phil. Transact.

säure". Näheres s. Kopp (Geschichte der Cheme 3, 3171. — Von Faraday (Phil. Transact. 1823, 160 u. 189; Kastn. Archiv 1, 97; 1823 verfüssigt und in feste Form übergeführt. Reihenfolge der Abschnitte: A. Gusförmiger Schwefelwasserstoff, S. 385. — B. Flüssiger und fester Schwefelwasserstoff, S. 424.

A. Gusförmiger Schwefelwasserstoff.

Uebersicht: I. Vorkommen, S. 386. — II. Bildung, S. 386. — III. Darstellung, S. 389. — IV. Ihysikalische Eigenschaften, S. 392. — V. Zersetzungen, S. 394. — VI. Verbindungen. 1. Mit Wasser. a) Hydrat mit 6H<sub>2</sub>O, S. 399. — b) Schwefelwasserstoffwasser, S. 400. 2. Mit Basen. A. Normale Sulfide, S. 402. — B. Saure Sulfide, S. 415. — C. Polysulfide, S. 416. — D. Kolloidale Sulfide, S. 419. — E. Sulfosalze, S. 420. — VII. Physiologisches Verhalten, S. 421. — VIII. Analytisches, S. 421. — IX. Anwendung, S. 424. — Die Einteilung der einzelnen Abschnitte V und VI. 2A s. am Anfauge derseiben. teilung der einzelnen Abschnitte V und VI, 2A s. am Anfauge derselben.

Gasausströmungen, I Findet sich in vulkanischen Gasausströmungen, Fiern, in Kloaken. — Viele Mineralquellen entains and the second of the Sometime with the state of Fiern, in Kloaken. - Viele Mineralquellen entalte

1. Aus den Elementen. — a) Wenn man S in H lange Verdampfen erhitzt oder H durch geschmolzenen S leit The langsam und unvollkommen, so daß auch nach längerer Behandla auch nach längerer Be THE RELIGIOUS CARENUINDER (Ann. Chim. Phys. [3] 34, (1852) 77; Ann. 84, 180 A. B. 1852, 321), wenn H durch sd. S geleitet, Cossa (Ber. 1, 180) J. R. 1868, 157) oder mit S im geschlossenen Rohr auf 440° erte THE TREETHER, bei Anwendung reinen Wasserstoffs schon, wenn S vam Tergigwerden erhitzt wird, reichlicher beim Sieden. Menz n. Wit Zane (hem. 12, (1869) 586; Ber. 2, (1869) 341). Auch wenn ein Leud mountain über sd. S geführt wird, entsteht reichlich H.S. TAYLOR Che 1 47, 1883 145). - Schwefeldampf verbrennt im Wasserstoff. Cost. Dementagen ist nach Myers (Compt. rend. 74, (1872) 197; Ber De J. B. 1872, 175) die B. aus den Elementen bei der Temp. des standsclich, da sich H.S schon bei etwa 400° zersetzt. Das hierbei shochtete Auftreten von HaS hat seinen Grund in dem unvermeidlich Frechtigkeitsgehalt des H. — Die direkte Vereinigung von S und H Levent bei 120°, und bei 200° ist die B. von H. S schon sehr merkt Levent (Gaz, chim. 10. (1880) 46; J. B. 1880, 255). — Die Menge der beindeten H. S hängt ab von der Höhe der Temp. und der Menge H. welcher, nachdem er von geschmolzenem S absorbiert worden war, bei Erstarren desselben wieder frei wird. Bei ca. 215° findet schon dire Vereinigung statt, zwischen 215 und 350° geht die Vereinigung bis 1 einem gewissen Grenzwert vor sich, der nicht durch umkehrbare Rt dingt ist, denn HeS zerlegt sich nicht innerhalb dieser Temperaturgran sondern die Rk. bildet einen Fall von "falschem Gleichgewicht". Bei 44 wird H.S wieder terlweise dissoziert. Wird der reine H durch ein Gemen von H und N erseist, so ist die Maximalmenge H2S geringer als bei il

wendung reinen Wasserstoffs. Pélabon (Compt. rend. 124, (1897) 35, 686; C.-B. 1897, 1, 357, 898). — Nach Bodenstein (Z. physik. Chem. 19, (1899) 315; C.-B. 1899, 2, 331) ist die Rk. unterhalb 350° keineswegs ein Fall von falschem Gleichgewicht, sondern verläuft, ohne in meßbarer Weise durch den Zerfall des H<sub>2</sub>S begrenzt zu sein, bis zum Verbrauch einer der beiden Komponenten. Bei Anwendung einer begrenzten Menge H ist die Reaktionsgeschwindigkeit proportional dem Wasserstoffdruck in jedem Augenblicke und bei variablem Dampfdruck des Schwefels der Quadratwurzel aus diesem proportional. Daraus folgt, daß der l'ebergang S<sub>n</sub> \( \structure{2} 4S\_1 \) sehr langsam, S<sub>1</sub> \( -> \structure{2} 2S \) sehr rasch und H<sub>1</sub> \( + S \) \( -> \) H<sub>2</sub>S mit meßbarer Geschwindigkeit vor sich geht. Die vollständige Umwandlung S<sub>1</sub> \( -> \structure{2} \) Scheint nicht nach demselben Gesetz wie H<sub>2</sub> \( + S \) \( -> \) H<sub>2</sub>S zu verlaufen, da die Bildungsgeschwindigkeit von H<sub>2</sub>S, die von 250 bis 260° um 1.39 wächst, zwischen 350 bis 360° um 1.77 zunimmt. — Auch Konowaloff (J. russ. phys. Ges. 30, (1898) 371; C.-B. 1898, 2, 657) beobachtete bei 310° eine vollständige Vereinigung von H und S. \( -> \)

Schwefeldampf und H vereinigen sich leicht durch den elektrischen Funken. Chevrier (Compt. rend. 69, (1869) 136). — Der zwischen zwei von Schwefelblumen umgebenen Platindrähten in einer Wasserstoffatmosphäre überspringende Induktionsfunke erzeugt H<sub>2</sub>S. Dieser entsteht auch aus Schwefeldämpfen und reinem H im dielektrischen Zustande, Boillof (Compt. rend. 70, (1870) 97; 76, (1873) 628 und 869; J. B. 1873, 119); ebenso beim Durchschlagen elektrischer Funken durch (feuchten?) geschmolzenen Schwefel. Grove (J. Chem. Soc. (London) [2] 1, (1863) 263; J. B. 1863, 57). —

b) Wenn bei der Elektrolyse von destilliertem W. mittels eines mäßig starken Stromes die Platinelektroden mit Schwefelstückchen in Berührung sind, so bildet sich am negativen Pol H<sub>2</sub>S, am positiven Pol H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Bei nicht unmittelbarer Berührung mit dem S entstehen nur H und Sauerstoff. Becqueren (Compt. rend. 56, (1863) 237; J. B. 1863, 116). — Bildet sich bei gewöhnlicher Temp. aus naszierendem H und S, in geringer Menge auch bei der Elektrolyse von W., welches fein zerteilten S enthält. Cossa. — Der durch Einw. von HCl auf Al. Fe oder Zn entwickelte H kann sich direkt mit in der Fl. suspendiertem S verbinden. Die Menge des gebildeten H<sub>2</sub>S ist verschieden; am meisten entsteht bei Al, am wenigsten bei Zn. Cloëz (Compt. rend. 47, (1858) 819; J. B. 1858, 79; s. auch J. B. 1878, 293). Der aus Sn und HCl, SnCl<sub>2</sub> und HCl, Zn und Essigsäure naszierende H gibt mit S etwas H<sub>2</sub>S, dessen Menge durch Ggw. eines Lösungsmittels für S wie Essigsäure, weniger gut Alkohol, erheblich gesteigert wird. Trautmann (Bull. Soc. (Mulhouse) 1891, 87; C.-B. 1891, 1, 957; J. B. 1891, 407).

2. Aus Schwefel und Wasser. — a) Wenn Schwefeldampf und Wasserdampf über glühende poröse Substanzen, wie Bimsstein oder Siliciumdioxyd geleitet werden. Corenwinder (Compt. rend. 53, (1861) 140; J. B. 1861. 112). Beim Durchleiten derselben durch eine glühende Steingutröhre bildet sich eine Spur H<sub>2</sub>S und im Destillate findet sich Pentathionsäure. Gripon (Compt. rend. 56, (1863) 1137; J. B. 1863, 148). Die B. beider findet schon beim Ueberleiten von Wasserdampf über schmelzenden S statt. Myers (J. prakt. Chem. 108, (1869) 23). — b) Beim Erhitzen von S mit W. im zugeschmolzenen Rohr auf 200° bilden sich unter Blaufärbung der Fl., die beim Erkalten verschwindet. H<sub>2</sub>S und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, beim Kochen unter gewöhnlichem Druck keine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, aber etwas H<sub>2</sub>S. beim Einleiten von Schwefeldampf in W. entsteht viel H<sub>2</sub>S. Geitner (Ann. Pharm. 129. 1864) 350; J. B. 1864, 140). Wasser entwickelt beim Kochen mit S viel H<sub>2</sub>S. Girard (Compt. rend. 56, (1863) 797; J. B. 1863, 147). Reines W. wird beim Kochen mit reinem S nicht zersetzt. Mitunter findet sich zwar S, der eine Spur H<sub>2</sub>S bildet; er tut es aber nicht mehr, nachdem er mit

J oder KMnO, behandelt ist; die Schwefelwasserstoffbildung ist durch die Ggw. fremder Körper bedingt. Selbst bei 150 bis 170° was mal unter vier Versuchen H<sub>2</sub>S gebildet. Gelis (Compt. rend. 56, (1863) 1014; 148). — Auch durch Behandlung mit J oder KMnO<sub>4</sub> vollkommen S entwickelt beim Kochen mit Wasser H<sub>2</sub>S und SO<sub>3</sub>: bei der Dest. etwas S in die Vorlage über, und zwar nicht durch Zere. von SO<sub>4</sub> durch Edurch wirkliche Verfüchtigung des S mit den Wasserdämpfen. Bei Zutritt de auch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gebildet. Chooss u. Hinders (J. Chem. Soc. (London) 35, (1879) 24 (1879) 846). — Beim Aufbewahren von Schwefelblumen unter Quelly Luftabschluß bildet sich schon bei gewöhnlicher Temp. H.S. haltigem W. dagegen, bei destilliertem W., bei Ggw. von vie Gips, luftfrei gekochtem Kohlenpulver, etwas Phenol, CS. oder S erst bei 150° geringe H<sub>2</sub>S-Bildung ein; die B. in Quellwasser be auf Bakterienwirkg. Böhm (Monatsh. Chem. 3, (1882) 224; W. Ber. (2, Abt.) S5, (1882) 554; Ber. 15, (1882) 1337; J. B. 19 Die B. von H<sub>2</sub>S beim Kochen von S mit W. wird durch Phenol nicht verhinden (Handbuch der anorg. Chem. 1892, 1, Bd., 608).

3. Beim Kochen von S mit Alkalisulfiden und Wasser, Fordo 3. Beim Kochen von S mit Alkalisulnden und Wasser, Fordo (Ann. Chim. Phys. [3] 18, (1846) 86), Girard, auch von Na<sub>2</sub>S-Lsg. und von S mit Wss. Na<sub>4</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, Girard, entwickelt sich H<sub>2</sub>S. — 1 Sulfide der Alkalien und Erdalkalien geben H<sub>2</sub>S nur bei Kochhitze: Pyrit, Bleisblende erst bei 150 bis 200°. Вонм. Daher tritt bei der Abröstung des S in dem farbe verwandtem Zus, BasO<sub>4</sub> usw. durch Einw. überhitzter Wasserdämpfe H<sub>2</sub>S au (Chem. Ind. 1878, 412; J. B. 1878, 1133). — Bildet sich beim Kochen von Afsenglar gibt nur anfangs H<sub>2</sub>S-Entw. Dz Clebront u. Fromkel Compt. rend 330; Bull. Soc. (Paris) [2] 30, (1878) 145; J. B. 1878, 125).

4. Bei der Zers, von Schwefelbor und Schwefelphosphor durch W 5. Bei der Einw. von 8 auf gasförmige oder sehr konz. w der Wärme. Dieser Vorgang ist ein umkehrbarer; in der Kälte scheiden

Sättigen einer Lag. von J in was. HJ mit H<sub>2</sub>S Schwefelkristalle aus. Hauter (Chim. Phys. [3] 54, (1858) 50).

6. Durch Reduktion der Sauerstoffsäuren des Schwefels. 2.

Wasserstoff oder durch Einw. von einigen Metallen und verdüngt auf H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Bildet sich in kohlendioxydhaltigem Gipswas von Eisen. Rossenlum (J. Gashel. 39, (1895) 385; J. B. 1895, 518).

7. Aus CS<sub>2</sub> und Wasserstoff (s. CS<sub>2</sub>). — Aus HCNs oder KCNS v. stoff. Sesting u. Gunado (J. Chem. Soc. (London) 1882, 1180; Hestor u. Suc. Chem. Ind. 20, (1901) 320).

8. Beim Zusammenbringen verschiedener Metallsulfide mit verd

FeS + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = H<sub>2</sub>S + FeSO<sub>4</sub> (vgl. Darstellung, S. 389). 9. Beim Erhitzen schwefelhaltiger organischer Verbb. für beim Erhitzen anderer mit S. — Merkaptan und Alkohol entwickelt ahydrosulfid H.S. Borroer (Ann. 223, (1884) 436); beim Kochen von Malonsion Schwefel entsteht H.S. Michard (Americ, Chem. J. 9, (1887) 127; J. prakt. C. (1887, 454; J. B. 1887, 1539; chenso beim Kochen von Milch. Schreiner (1887, 454; J. B. 1887, 1456); Urz Milch-Zig, 32, 354; C.-B. 1903, 2, 133.

10. Durch Bakterienwirkung, daher beim Faulen schweft

organischer Substanzen, im menschlichen Magen, Strauss (M. Wochenschrift 33, (1896) 385; C.-B. 1896, 2, 109), in stehenden G U. 8. — Solche Bakterien sind der Bacillus sulfhydrogenus von Mtqukl. (Bull.)
 [2] 32. (1879) 127; Ber 12. (1879) 2152; der aus S. koagulierten Albummatekanisiertem Kautschuk H.S. zu entwickeln vermag und sieh in Jauche. Trinkwässertem Kantschuk in 2 zu entwickem vermag und sich in Jauche-Trinkwässerta findet; die Tyrothrix-Arten von Duchaux, ein von Rosenheim beschriebt Wird den Kulturen der Bazillen des Darmes, des Zahnfleisches, des Wassers, pyagenes foetidus fein verteilter S beigemengt, so entwickelt sich gleichfalls il nach Miquel durch H in statu nascendi. Debrave n. Leonaix Compt cond au 466; Ber. 24, (1891) R. 466; Die Hauptbildner des H.S aus Eiweißkorpe Hydrosulfiten. Thiosulfaten, Tetra- und Pentathionaten, aber nicht aus Si in Stadturghen, verkammenden Bakturien der Gattinge Aerobakters. In in Stadtgraben vorkommenden Bakterien der Gattung "Aerobakter"

vom Spirillum desnlfuricans zu H<sub>2</sub>S reduziert, Beluebinck (C.-B. Bakteriol. [2] 6, 198; C.-B. 1900, 1034; Arch. néerl. sc. nat. [2] 4, 1; C.-B. 1901, 1, 791); s. a. Holschernikoff (C.-B. 1889, 1, 595; J. B. 1880, 2242).

11. Bildet sich beim Bestreuen verschiedener Pflanzen mit S, besonders reichlich an den Teilen, an denen die Vegetationsvorgänge am tätigsten sind. Pollacti (Ber. 9, (1876) 84); sus dem S, der in den Zellen der Sulfuraren enthalten ist noben NH<sub>4</sub>CNS, Olivier Compt. rend. 106, (1888) 1806; Ber. 21, (1888) 667). Näheres über B. beim Wachstum verschiedener Pflanzen und Pflanzenteile s. Bohm (Wien, Akad. Ber. 2. Abt. 85, (1882) 554).

12. Bildet sich aus S durch alkoholische Gürung. Sosteoni u. Sannino (Staz. sperim. agrar. ital. 18, (1890) 437; J. B. 1890, 2291). — Durch Behandlung von Bierhefe mit A. erhielt de Reyl-Pallhade (Compt. rend. 106, (1888) 1683; Ber. 21, (1888) 538; Compt. rend. 107, (1888) 43; Ber. 21, (1888) 668; Compt. rend. 108, (1889) 356; J. B. 1889, 2132) eine Lsg., die mit Schwefel H<sub>2</sub>S entwickelt und nach Verfasser eine diastatische Substanz "Philothion" enthalt. Diese Substanz indet sich im Tierreich (in frischem Schafblut, Hühnereiweiß. Muskelgewehe eines frisch geschlachteten Rindes) und im Pflanzenreich (in Spargel-schößlingen) und bewirkt, daß beim Behandeln verschiedener tierischer Gewebe mit S dieser teilweise in H<sub>2</sub>S umgewandelt wird. — Chouzel C. B. 1892, 2830) fand eine H<sub>2</sub>S-bildende Hefe, die nur in neutralen oder sauren, nicht in alkoh Lagg, existenzfähig ist. Nach Gar (C.-B. 1892, 1, 756) existiert die Hefe von Chouzel nicht: H<sub>2</sub>S bildet sich dadurch, daß die Kulturen von Bierbefe und Gipswasser durch Bakterien und Schimmelpilze von außen die Kulturen von Bierhete und Gipswasser durch Bakterien und Schimmelpilze von außen infiziert werden. - Rösino, Abrlous u. Ribaut halten die H<sub>3</sub>S-Bildung durch Organextrakte nicht für einen diastatischen Vorgang, sondern (nach Rösino) für die Folge einer Oxydation des Albumius in Ggw. von W. Nach Pozzi-Escot (Ball. Soc. (Paris) [3] 27, (1902) 692; C.-B. 1902, 2, 464; Compt. rend. 137, (1903) 495; J. B. 1903, 333) ist die B. besonders durch Hefeextrakt diastatischer Natur. S. a. Schander (Jahrb. d. Vertreter d. angew. Botanik 2, 85), Will. (Z. f. ges. Brauw. 28, 108 und 285; C.-B. 1905, 1, 1176).

Der in natürlichen Schwefelwässern vorkommende HaS ist vor allem durch Zers, des durch Reduktion von Gips entstandenen CaS gebildet, iferner nach 10). — Burdhardt (Chem. N. 37, (1878) 49; J. B. 1878, 273) schließt aus der beobachteten Zers, von Eisenpyriten beim Erhitzen mit W. in zugeschmolzenen Röhren in Ferro-, Ferrisulfat, freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S, daß H<sub>2</sub>S und natürlich vorkommende Sulfide im Inneren der Erde auch ohne Reduktion der Sulfate durch organische Stoffe gebildet

werden können.

III. Darstellung. 1. In nicht völlig reinem Zustande. — a) Man läßt bei gewöhnlicher oder wenig erhöhter Temp. ungefähr achtfach verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> einwirken auf: FeS fliefert das Gas langsam und anhaltend, fast immer mit H gemengt); — WSS. FeS (durch kurzes Erwärmen eines aus 1 T. Schwefelblumen, 2 T. Eisenfeile und etwas W. gemengten Breies bei Luftabschluß erzeugt, Touate Berl. Jahrb. 18, 202); Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 7, (1818) 314); liefert das Gas sehr rasch und schnell vorübergehend, leicht mit H vereinigt; läßt sich nicht gut außewahren); - CaS (durch Glühen von 3 T. Gips mit 1 T. Kohle im bedeckten Tiegel bereitet; liefert das Gas rasch, vorteilhaft, läßt sich nicht sehr lange aufbewahren ; - Kalischwefelleber (alte Methode); — unreines MnS (durch Glüben von 6 T. MnSO, mit 1 T. Kohle, Велтига, oder von 5 T. geglühtem Braunstein mit 2 T. S und 1 T. Kohle bereitet; entwickelt das Gas sehr rasch, verdirbt bei längerem Außbewahren); — Natriumeisensulfid (durch Schmelzen von 2 T. Schwefelkies mit 1 T. trockenem Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub> erhalten, Berthier). — b) Man übergießt ein Gemenge von PbS und granuliertem Zn mit HCl, die mit ihrem 20-fachen Vol. W. verd. ist. Casamajor (Chem. N. 44, (1881) 44: Skey (Polyt. C.-B. 27, (1861) 593; Chem. N. 27, (1873) 161; Monit. sci. [3] 3. (1873) 1103; Pharm. J. Trans. [3] 3. (1873) 827; Polyt. J. 208, (1873) 236; J. B. 1873, 194). — PbS gibt mit HCl und NaCl-Lsg. H<sub>2</sub>S. Stolba (C.-B. 1887, 1217). — c) Für technische Zwecke. — a) SO<sub>2</sub> wird zers. durch Wasserdampf mit Hilfe eines Dampfstrahlgebläses, welches das Gemisch in einen mit glühenden Kokes gefüllten Schachtofen bläst. HARTMANN (Polyt. J. 237, (1880) 143; J. B. 1880, 1279). —  $\beta$ ) Aus Sodarückständen, die mit Sägemehl und h. W. zu einem Brei angerührt zu Röhren gepreßt werden und an der Luft erhärten. Durch Vergasung derselben mit Wasserdampf bei hoher Temp. entweicht der S als H.S. Grouven (Polyt. J. 255, (1885) 206; J. B. 1885, 2074). — Die durch Zers. des NH<sub>4</sub>Cl aus dem Ammoniuk-Sodaprozeß mit Leblanc-Sodarückständen oder anderen CaS ent-

haltenden Massen gebildeten (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>S-Dämpfe werden von W. oder einer schwach ammoniakalischen Lsg. aufgenommen. Aus dieser wird durch Kohlendioxyd H.S frei gemacht. Parnell u. Simpson (Ber. 20. (1887, 439-J. B. 1887, 2553). — Draper (Chem. N. 50. (1884) 292: Ber. 18, 1885) R. 101) leitet die Dämpfe einer (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. mit Hilfe eines schwicht Luftstromes in verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. (S. a. D. R.-P. 43907). — Im allgemeines zu der aus Sodarückständen (vgl. Bd. II. 1, 429) gewonnene H<sub>2</sub>S gleich in S übergeführ Das erste erfolgreiche Verfahren zur Verarbeitung der Leblaks-Sodarückstände stammt un Schaffnen (1861) und wurde modifiziert von Most (Ber. 3, (1870) 842); s. a. Given bebeger (J. B. 1868, 926). Man läßt die nassen Rückstände urch längeres Liegen aus Lauft oder durch Engere mit Practient EBBGER (J. B. 1868, 926). Man läßt die nassen Rückstände durch längeres Liegen mit Luft oder durch Blasen mit Preßluft oxydieren, so daß Sulfhydrat, Polysulfd, Sollt und Thiosulfat, das weiter in Sulfit und Sulfat übergeht, entstehen. Die Masse wird mit ausgelaugt und mit verd. HCl zers.; der entwickelte H<sub>2</sub>S setzt sich mit gleichzeite wickeltem SO<sub>2</sub> gleich zu S um. Nach Mond und nach Stahlsehmidt (Polyt. J. 205, 1872 2 J. B. 1872, 977) sollen sich bei der Behandlung mit Chlorwasserstoffsäure H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> und durch der Zers. CaSO<sub>4</sub> bilden. Schapper führt die B. von Gips auf einen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Gehalt der Hcl zur Nach Lunge (Ber. 11, (1878) 521; Chem. Ind. 1878, 227; Polyt. J. 228, (1878) 252; J. B. 1871 (1874) 1131) tritt keine Gipsbildung ein: H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> bildet sich nur bei unvollständiger Sättigung mit lie Nach der Methode von Schappers u. Helbig (D. R.-P. 4610 (1878); Ber. 12, (1879–707 Polyt. 231, (1879) 345) wird H<sub>2</sub>S aus den frischen Sodarückständen durch Behandlung mit Mc bei höherer Temp. entwickelt nach CaS + MgCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O — CaCl<sub>2</sub> + MgOH<sub>3</sub> + ib Charck-Chaus-Verfahren an. Die mit W. zu einem dünnen Brei angerührten, event a kleinerten frischen Rückstände werden in mehrere hohe eiserne Zylinder gefüllt and kleinerten frischen Rückstände werden in mehrere hohe eiserne Zylinder gefüllt and kleinerten frischen Rückstände werden in mehrere hohe eiserne Zylinder gefüllt auf Kalkofensäure geblasen. Im Zylinder 1 sättigt das CO, den Aetzkalk und verwandelt in Ca(SII),: 2CaS + CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = CaCO<sub>3</sub> + Ca(SII)<sub>2</sub>, so daß zunächst kein H<sub>2</sub>S frei sit erst ein Ueberschuß von CO<sub>2</sub> macht H<sub>2</sub>S frei: Ca SH)<sub>2</sub> + CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = CaCO<sub>3</sub> + ED cr freiwerdende H<sub>2</sub>S wird in den folgenden Zylindern zu Ca(SH)<sub>2</sub> gebunden, währende N der Kalkofensäure austritt. Chance erhielt ein an H<sub>2</sub>S sehr reiches Gas, indem et N aus den letzten Zylindern entweichen ließ, bis H<sub>2</sub>S zu erscheinen anfäng, dann die Ca(SH)<sub>2</sub> reicheten Zylinder en das Kude des Systems anschaltete au daß nun ein kenn zuhreit. Ca(SH), reichsten Zylinder an das Ende des Systems anschaltete, so daß nun ein konz schwe Ca(8H)<sub>2</sub> reichsten Zylinder an das Ende des Systems anschaltete, so daß unn ein konz schwigensestofigus mit 35 Vol. Proz. austrat, das zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder viel vorteilhatter mit lille Claus-Ofeus zu S verbrant wird (s. I. 1, 335). Ost (Chem. Technologie 1903, 95). Nam. S. Lunge (Handbuch der Sodaindustrie 2. Auß. (1893) Bd. 1); auch Mactear (J. B. 1877 11 1878, 1129; Chem. Ind. 1879, 11); Rowan (Ber. 4, (1871) 893; Kraushaar (Polyt J. 2 (1878) 412; J. B. 1878, 1130); Scheuere-Kestner (Chem. Ind. 1880, 167; J. B. 1880 126; Pechiney (Engl. P. 3194 (1879); Ber. 13, (1880) 1488); Aarland (D. R.-P. 10486 1879); Ber. 13, (1880) 1763); Opt (Polyt. J. 246, (1882) 37; D. R.-P. 23142 (1882), J. B. 1892; Ber. 16, (1883) 1889); Weldon (Engl. P. 90, (1883); Ber. 17, (1884) 90); Raug ? J. 253, (1885) 158; J. B. 1885, 2075); Kynaston (D. R.-P. 4825 (1885); Polyt. J. 266) 232; Ber. 19, (1886) 324); Parnelle u. Simpson (Engl. Pat. 2831, 1888). 1889, 2646). — d) Durch Einleiten von Leuchtgas, welches freien H enthält. kochenden in einer aufwärts gerichteten Retorte befindlichen Schwil wobei die Kohlenwasserstoffe unverändert bleiben. Taylor, Chem. N. (1883) 145; Ber. 16, (1883) 1094). — e) Aus BaSO, oder SrSO, - 6 pulvertes BaSO<sub>4</sub> oder SrSO<sub>4</sub> wird mit Kohle im Flammofen reduziert udas Sulfid im Kupolofen bei 370 bis 470° mit überhitztem W.-Dampte

handelt: BaOH + H<sub>2</sub>O = Ba(OH)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>S. Der Schwefelwasserstoff wirdurch Abkühlung von W.-Dampf befreit (und dann verbrannt. S. Schwefel, S. 335). URQUEART (Engl. Pat. 5428 (1883); Ber. 17. (1884) R. 509.

Der nach diesen Methoden gewonnene H<sub>2</sub>S ist stets verunreibbesonders der aus käuflichem FeS entwickelte enthält mehr oder wennt AsH<sub>3</sub> und PH<sub>3</sub> infolge Arsengehalt des FeS, Kubel, und der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Mag (Ann. 159, (1871) 124), und fällt aus NaOH allmählich einen schwsrzgund Nd., der Fe, bzw., auch Mn und C enthält und durch eine Verunrsteine des H<sub>2</sub>S mit flüchtigen Fe- oder Mn-Tetrakarbonylen oder flüch karbonylverbb, entsteht. Kunz-Krause (Pharm. C.-H. 37, (1811896, 2, 650).

<sup>2.</sup> In reinem Zustande, a) Durch Anwendung reiner Aust

a) Man erhitzt arsenfreies Sb.S. mit konz. HCl (das Gas ist auch frei von H). β) Man nimmt statt des natürlichen Schwefeleisens und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, künstlich gefälltes. reines FeS und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Draggendorf; — Na<sub>2</sub>S und arsenfreie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Finkener (Ber. 11, (1878) 1641); Hampe (Chem. Zig. 14, (1890) 1777; Ber. 24, (1891) R. 221); — CaS und HCl, Otto (Ber. 12, (1879) 215); — BaS und HCl, Mohr (Chem. Toxikologie f. Gewichtsuntersuchungen, Braunschweig, 1874, 21); WINKLER (Z. anal. Chem. 27, (1888) 26; Ber. 21, (1888) R. 457); — Würfel, aus 4 T. CaS und 1 T. gebranntem Gips mit wenig W. geformt, die im Kipp'schen App. mit verd. HCl einen ruhigen Has-Strom liefern, Fresenius (Z. analyt. Chem. 26, (1887) 339; J. B. 1887, 2393); — ZnS, auf nassem Wege dargestellt, und HCl, Hager (Pharm. C.-H. 25, (1884) 213). —  $\gamma$ ) Durch Zers. der Sulfide der alkal. Erden mittels  $CO_2$ , Boxo (Chem. Ind. 1880, 90; J. B. 1880, 1300); oder durch Einleiten von  $CO_2$  in die Sulfhydratisgg. von Ca und Ba, erhalten durch Sättigen der Hydroxyde mit rohem H.S. Kosmann. Aus (NH4)3S und CO2, PARNELL u. SIMPSON (D. R.-P. 44312; Ber. 21, (1888) R. 804), oder NH, HCO, PARNELL U. SIMPSON (D. R.-P. 35232 (1885); Ber. 19, (1886) R. 325). —  $\delta$ ) Aus Ca(SH)<sub>a</sub>-Lauge durch Behandlung mit hoch gespanntem Wasserdampf, v. Miller u. Opl. (D. R.-P. 28067 (1884); Ber. 17, (1884) R. 390); Michler (Chem. Ztg. 21, (1897) 659; C.-B. 1897, 2, 724). — Durch Erhitzen einer Lsg. von Mg(SH). (Darstellung vgl. S. 416) auf 60 bis 100° tritt sehr regelmäßige H.S-Entw. ein. - e) Durch gelindes Erwärmen eines mit W. zu einem Brei angerührten Gemenges von 2 T. MgCl, und 1 T. CaS nach: MgCl, + nH2O = Mg(OH)3 + 2HCl + (n - 2)H<sub>2</sub>O und CaS + 2HCl = CaCl<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>S. HABERMANN (Z. angew, Chem, 1890, 116; Chem. Ztg. 13, (1889) 314; J. B. 1890, 466), -5) Man erhitzt im Glaskolben ein Gemenge von gleichen Teilen S und Chem. N. 24, (1871) 162; J. B. 1871, 209). Man erhält unter Aufschäumen reinen H<sub>2</sub>S; so oft man denselben gebraucht, erhitzt man den Kolben. Manchmal treten dabei Explosionen auf, die nach Fletchen (Chem. N. 40, (1879) 154; durch Zusatz von Tonröhrenstückehen vermieden werden; nach Johnston (Chem. N. 40, (1879) 167; J. B. 1879, 203) verhindern diese die Explosionserscheinungen nicht. — Das Auftreiben des S wird vermieden, wenn man statt Paraffin Oleonaphta anwendet, von der man pro Minute etwa drei bis fünf Tropfen zu geschmolzenem S bei 350 bis 400° zutließen läßt. Lidow (J. russ. phys. Ges. 1881, 1, 514; Ber. 14, (1881) 2712). — Prophière (L'Union pharmac. 1902, Nr. 12; Pharm. Ztg. 48, (1902) 78; C.-B. 1903, 1, 492) wendet ein Gemisch von 30 T. Vaseline und 70 T. S an. — η) Durch Eintragen von Baryumsulfokarbid (gewonnen durch Schmelzen von 2 Tin. BaSO, und 1 Tl. Kohle im elektrischen Ofen) in zu füllende Metallsalzisgg. wird der H<sub>2</sub>S in diesen selbst erzeugt. Martino (D. R.-P. 144003; C.-B. 1903, 2, 610). —

b) Durch Reinigung des nach 1. dargestellten nicht völlig reinen Gases

b) Durch Reinigung des nach 1, dargestellten nicht völlig reinen Gases. — α) Zur Entfernung des As leitet man das AsH<sub>3</sub>-haltige Gas durch vier Waschflaschen, von denen die ersten drei je 1 Tl. HCl und 2, bzw. 4 und 8 Tl. W. enthalten: die letzte enthält nur Wasser. Lenz (Z. anal Chem. 22, (1883) 339; Chem. N. 48, (1883) 147; Ber. 16, (1883) 2938; 17, (1884) 209). Nach Hager (Pharm. C.-H. 25, (1884) 213) und Otto (Ber. 16, (1883) 2947) ist diese Reinigung nicht vollständig. — β) Man leitet das Gas über auf 300 bis 350° erhitztes K<sub>2</sub>S<sub>8</sub> (Schwefelleber): 2AsH<sub>3</sub> + 3K<sub>2</sub>S<sub>8</sub> = 2AsS<sub>3</sub>K<sub>3</sub> + 3H<sub>2</sub>S. v. d. Pfordten (Ber. 17, (1884) 2897). — γ) Man leitet das trockene Gas über festes J, durch welches AsH<sub>3</sub> unter B, von AsJ<sub>3</sub> und HJ gebunden wird; event, mitgerissener Joddampf wird in Waschwassern als HJ absorbiert. H<sub>2</sub>S wird dabei nicht verändert. Jacobsen (Ber. 20, (1887) 1999). Skraup (Z. österr. Apoth.-V. 34, 72; C.-B. 1896, 1, 469). — δ) Von O wird das Gas durch CrCl<sub>2</sub> befreit und dann mit P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> getrocknet. v. d. Pfordten (Ann. J. B. 228, (1885) 112; J. B. 1885, 374; Ann. 234, (1886) 257; J. B. 1886, 447). — ε) Gautier (Bull, Soc. (Paris) [3] 29, (1903) 867; C.-B. 1903, 2,

850) reinigt das Gas, indem er es durch eine Schicht von feuchtem Bimsstein, eine mit (Hasscherben gefüllte, zur Rotglut erhitzte Verbrennungsröhre, durch konz. BaS-Lsg. und endlich durch Watte leitet. - Moissan (Compt. rend. 137, (1903) 363) trocknet zunächst das Gas durch Abkühlung auf -30° bis -200° in einem besonders konstruierten Apparat. Bei -50° und einer Geschwindigkeit des Gasstromes von einem Liter in zehn Minuten, ist das Gas besser als bei Anwendung gewöhnlicher Trockenmittel von Wasserdampf befreit. Von mitgerissener Luft und sonstigen Beimengungen wird das Gas durch Ueberführung in den festen Zustand, Absaugen der Luft mittels einer Luftpumpe und Destillation befreit.

Destillation befreit.

Apparatur fur Entwicklung von H<sub>2</sub>S. — Vgl. Hutschings (Chem. N. 26, (1872) 67;
J. B. 1872, 946); Winkier (Z. anal. Chem. 1882, 386): de Lucano (Z. anal. Chem. 1883, 554; J. B. 1883, 1660): Chantemille (Bull. Soc. (Paris) 50, (1888) 170; C.-B. 1888, 1228;
J. B. 1888, 2615); Martini (Chem. N. 58, (1888) 99; J. B. 1888, 2615); Dagore (Chem. N. 56, (1888) 127; J. B. 1888, 2615); A. M. u. S. F. Chance (Engl. Pat. 1495, (1889); J. B. 1889, 2646); J. B. 1888, 2615); A. M. u. S. F. Chance (Engl. Pat. 1495, (1889); J. B. 1889, 2646); Thondon (Chem. N. 60, (1889) 228); Burgemeister (Z. anal. Chem. 1889, 677); Wilde (Chem. Ztg. 1890, 905); Kebele (Chem. N. 61, (1890) 105); Löndahl (Chem. Ztg. 16, (1892) 1630; C.-B. 1893, 1, 2; Chem. Ztg. 22, (1896) 442); Ostwald (Z. anal. Chem. 31, (1892) 1630; C.-B. 1893, 1, 2; Chem. Ztg. 22, (1896) 442); Ostwald (Z. anal. Chem. 31, (1892) 1630; C.-B. 1893, 1, 2; Chem. Ztg. 17, (1893) 197; Chem. N. 68, (1893) 52; C.-B. 1893, 2, 131); de Konnek (Chem. Ztg. 17, (1893) 1999 u. 1564; J. Americ. Chem. Soc. 16, (1898) 63; C.-B. 1893, 2, 545 u. 1041); F. Meyer (Chem. Ztg. 17, (1893) 1242; C.-B. 1893, 2, 789); Gallenkamp (Chem. Ztg. 17, (1893) 1452; C.-B. 1893, 2, 897); Herget (Chem. Ztg. 17, (1893) 1599; C.-B. 1893, 2, 1073); Bishop (J. Americ. Chem. Soc. 10, (1893) 48; C.-B. 1894, 1, 705); Küster (J. prakl. Chem. [2, 48, (1893) 595; C.-B. 1894, 1, 258); Chem. Ztg. 29, (1905) 158; Schanche (J. Americ. Chem. Soc. 16, (1893) 868; C.-B. 1895, 1, 193; Z. anal. Chem. 36, (1897) 369; J. B. 1897, 373); Hinde (Chem. N. 71, (1895) 143; C.-B. 1895, 1, 193; Brahley (Americ. Chem. J. 21, (1899) 370; C.-B. 1899, 1, 1098); Gawaloweki (Oesterr. Chem. Ztg. 2412; C.-B. 1890, 2, 507; Winkler (Ber. 33, (1900) 1040; C.-B. 1900, 1, 1089); Freeichs (Arch. Pharm. 239, (1900) 118; C.-B. 1901, 1, 982); Koch (Chem. Ztg. 25, (1901) 873; C.-B. 1901, 2, 1245); Perkin (J. Soc. chem. Ind. 20, (1901) 438; C.-B. 1901, 2, 2294; Swan (J. Americ. Chem. Soc. 24, (1901) 476; C.-B. 1902, 1, 1387; Wöhler (Z. a

IV. Physikalische Eigenschaften. - Farblos; riecht nach faulen Eiern; giftig (siehe physiologische Wrkg. S. 421): unterhält nicht das Verbrennen. Rötet Lackmustinktur; die Rötung verschwindet an der Luft. Unter ver-Rotet Lackmustinktur; die Rotung verschwinget an der Duit. Chier verstärktem Druck mit H<sub>2</sub>S gesättigte Lackmustinktur wird entfärbt. Malaguri (Ann. Chien. Phys. [3] 37, [1853) 206; J. B. 1853, 320). Lackmus und Indigo werden kräftiger entfärbt als durch SO<sub>2</sub>, andere Farbstoffe weniger stark; es bildet sich eine wenig stabile molekulare Verb. zwischen dem Farbstoff und dem S des H<sub>2</sub>S. Bellucci (Gaz. chien. 11, [1881] 545; Ber. 15, (1882) 542). Vollkommen trockener H<sub>2</sub>S reagiert nicht auf Lakmuspapier, s. bei Zersetzungen (S. 399), Hughes (Phil. Mag. [5] 33, (1892) 471); C.-B. 1892, 1. 879).

Spezifisches Gewicht (Für Luft gleich 1). — Berechnet aus 1 Vol.S (Dampf) + 2 Vol. H = 2 Vol. H<sub>4</sub>S zu 1.1769. Gefunden: 1.1791, Thomson; 1.1912 GAY-LUSSAC U. THÉNARD; 1.1967, DAVY; 1.236, THÉNARD; 1.191 bei 18.5°, BLEEKRUDE (Proc. R. S. 37, (1884) 339; J. B. 1884, 284); 1.1895 mit einem Fehler von höchstens 0.0004 (das Gas enthielt trotz Vorsichtsmaßregeln noch etwas H), LEDUC (Compt. rend. 125, (1897) 571: C.-B. 1897, 2, 1044). Wahres spezif. Gew. = spezif. Gew. dividiert durch das Verhältnis v des von  $H_2S$  tatsächlich eingenommenen Raumes zu dessen scheinbaren Vol. = 3.54 (beob., 4.25 (ber.); v = 43.10<sup>-5</sup>; 1 ccm  $H_2S$  wiegt 152.10<sup>-5</sup> gr. Exxer (Monatsh. Chem. 6, (1885) 249; Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 91, (1885) 850; J. B. 1885, 38). 1 1  $H_2S$  wiegt bei 0° und 760 mm Druck 1.5223 g.

Dampfspannung. — Berechnet sich nuch log p = A $\left(D - \frac{1000}{\Theta}\right)$ ;  $\Theta = t + 238$ ; A = 0.72176; D = 9.6282. Antoine (Compt. rend. 107, (1888) 836; J. B. 1888, 178). Molekulargewicht = 34.08. — Molekuldurchmesser  $\sigma = 22.10^{-9}$  cm, mittlere Weglänge

der Moleküle A = 60.10-7. Exner.

Reibungskoefficient. — (Bezogen auf O = 1) = 0.616; (bezogen auf Luft = 0.000200) = 0.000137, O. E. Meyer (Pogg. Ann. 143, (1871) 14; J. B. 1871, 45); (bezogen auf O = 0.000212) zwischen 10 und 20° = 0.000130, O. E. Meyer u. Sphinghühl. (Pogg. Ann. 148, (1873) 526; J. B. 1873, 17); (bezogen auf O = 0.0001873) = 0.0001154; nach Graham's Transpirationsversuchen berechnet vom O. E. Meyer, s. v. Obermayer (Wien. Akad. Ber.

(2. Abt.) 73, (1876) 433; J. B. 1876, 43).

Brechungsexponent. — Für Natriumlicht und 18.5° = 1.000639, Bleekhode (Proc. R. S. 37, (1884) 339; J. B. 1884, 284); Croullenois (Ann. Chim. Phys. [4] 20, (1870) 136). Für das spezif, Gewicht d=1.191 bei  $18.5^{\circ}$  gilt:  $\frac{n-1}{d}=0.413$ ;  $\frac{n^2-1}{(n^2+2)}\frac{d}{d}=0.275$ . Bleekrode.

Die Refraktion, d. h. der 1000 fache Ueberschuß des Brechungskoeffizienten über 1 gegen Luft, ist – 2.12. Mascart (Compt. rend. 86, (1878) 321; J. B. 1878, 165). – Molekulares Brechungsvermögen M. R. = 8.91. – Zeigt geringe Abweichung von dem Gesetze, daß das Verhältnis der kritischen absoluten Temp. zu dem kritischen Druck gleich v. M. R. ist v = konst. Faktor  $\frac{1}{1.8}$ , indem v hier =  $\frac{1}{2.2}$  ist. Guve (Arch. sc. phys. nat. [3] 23, 1990, 201. L. B. 1890, 1955.

(1890) 204; J. B. 1890, 125).

Spektrum. — Hat ein ultraviolettes Absorptionsspektrum, absorbiert das Licht vollkommen jenseits 2580. Liveing u. Dewar (Chem. N. 47, (1883) 121; J. B. 1883, 247).

Elektrische Eigenschaften. — H<sub>2</sub>S-Dämpfe haben ein sehr geringes elektrisches Leitungsrermögen, Thomson (J. B. 1800, 320); k × 10-7 = 0.906 bei 18°, Auernach (Z. physik. Chem. 49, (1904) 217; C.-B. 1904, 2, 813). — Die elektromotorische Kraft eines Zn. Pd., bzw. Zn., C-Elementes wird durch Sättigung der das Pd., bzw. die Kohle umgebenden verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit H<sub>2</sub>S um 0.41, bzw. 0.29 vermindert. Also ist: Pd. H<sub>2</sub>S | Pd = 0.41 Daniell.; C,H<sub>2</sub>S | C = 0.29 Daniell. Bertz (Ann. (Wied.) 5, (1878) 1; J. B. 1878, 138). — Die durch p-Strahlen (Radium) = 1.23. Eve (Phil. Mag. [6] 8, (1904) 610; C.-B. 1904, 2, 1586). — Kund u. Röntgen (Ann. (Wied.) 6, (1879) 332; 8, (1879) 278; J. B. 1879, 144) haben in H<sub>2</sub>S bei 20 Atm. Druck und gewöhnlicher Temp. eine elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene nachgewiesen.

Spezif. Würme. — Für konstauten Druck = 0.2423. Croullebois (Ann. Chim. Phys. [4]

Spezif. Würme. - Für konstanten Druck = 0.2423. Choullenois (Ann. Chim. Phys. [4]

20. (1870) 136). Das Verhältnis der spezif. Wärmen Cp ist innerhalb der Druckgrenzen 25.90 bis 76.74 und der Temperaturgrenzen 10.2° bis 40.0° = 1.2759, P. A. MÜLLER (Ann. (Wied.) 18, (1883) 94; J. B. 1883, 137); k = 1.340, Capstick (Proc. R. S. 57, (1895) 322; J. B. 1895, 25).

Bildungswiirme. —  $H_2$  — S (fest) =  $H_2S$  (gasförmig) . . . + 4.510 Kal., Thomson (J. B. 1872, 66; Thermochem. Unters. Bd. 2, 63); + 4.82 Kal., Hautefeuille (J. B. 1869, 101). —  $H_2$  —  $H_3$  (gasförmig) =  $H_2S$  (gasförmig) . . . + 7.2 Kal., Berthelot (Compt. rend. 91, (1880) 135; Ber. 12, (1879) 1019).

Löslichkeit in Wasser, Alkohol. - Zwischen 2 und 43.3° absorbiert bei to 1 Vol. W. 4.3706-0.083687t + 0.0005213t² Vol.  $H_2$ S. Bunsen u. Schön-FELD (Ann. Pharm. 93, (1855) 26 and 95 (1855) 10; J. B. 1855, 281); Wiede-MANN (Ann. (Wied.) 17, (1882) 349; J. B. 1882, 72). Nach HENRY U. DALTON absorbiert W. bei gewöhnlicher Temp. 1; nach Saussure bei 1.8° 25; nach GAY-LUSSAC U. THÉNARD bei 11º 3 Vol. H.S.

Absorptionskoeffizient bei verschiedenen Tempp., Carius (Ann. Pharm. 94, (1855) 140).

Temp.	AbsorptK.	Temp.	AbsorptK.
()0	4.3706	150	3,2326
1	4.2874	16	3.1651
2	4.2053	17	3,0986
3	4,1243	18	3.0331
4	4.0442	19	2,9687
4 5	3,9652	20	2.9053
6	3.8872	21	2.8430
7	3.8102	22	2,7817
8	3.7345	23	2.721ô
ę ·	3,6596	24	2,6624
10	3,5858	25	2.6041
11	3.5132	26	2.5470
12	3,4415	27	2,4909
13	3,3708	28	2.4357
14	3.3012	29	2.3819

Temp.	AbsorptK.	Temp.	Absorpt -K.	
30°	2.3290	360	2.0332	
31	2,2771	37	1,9876	
32	2,2262	38	1,9430	
33	2.1764	39	1,8994	
34	2.1277	40	1.8569	
25	2 0799			

Absorptionskoeffizient bei 0° == 4.4015, Henrich, == 4.6796, Prytz a, Holst (Ann. (Wied.) 54, (1895) 130; J. B. 1895, 148). — Die Löslichkeit in W. folgt dem Henry'schen Gesetz, ist also dem Druck proportional; Ggw. von Salzen erniedrigt die Löslichkeit in verschiedener Weise. Lauchlan (Z. physik. Chem. 44, (1903) 600; J. B. 1903, 200).

Absorptionswarme = 4.76 Kal. pro Mol., Thouson (Ber. 3, (1870) 192); beim Lösen in 900 Vol. W. = 4.75 Kal., Thouson (Ber. 6, (1873) 713).

## Absorptionskoeffizient in Alkohol nach Cartus:

Temp.	AbsorptK.	Temp.	AbsorptK.
00	17.891	130	10,480
1	17.242	14	10.003
2	16.606	15	9,539
3	15 983	16	9,888
4	15.373	17	8.650
5	14,776	18	8,225
6	14.193	19	7.814
6 7	13.623	20	7.415
8	13.066	21	7.030
9	12.523	22	6,659
10	11,992	23	6,300
11	11.475	24	5.955
12	10.971	25	5.625

Interpolationsformel für Abhängigkeit des Absorptionskoeffizienten: (Ist derselbe bei  $0^{\circ}=a_{o}$ , so ist er bei  $t^{\circ}:a_{t}=a_{o}-bt+ct^{\circ}-dt^{\circ}$ ) nach Landoux-Börnstein I, 261:

	a	b	c	
Wasser	4,3706	0.083687	0.005213	SCHÖNFELD.
	4.4015	0.089117	0.0061954	HENRICH.
Alkohol	17.891	0.65598	0.0661	HENRICH.
	17.010	0.71950	O OWNERS	11 maria

Eine Mischung von gleichen Tln. Glycerin und W. nimmt nur % soviel H<sub>2</sub>S, als reines W. auf, bildet aber eine haltbare Lösung. Lepage (J. Pharm. [4] 5, (1867) 256; J. B. 1867, 1847.

U. 20. 1001, 10		·, 10x/.			THÉNARD U. THÉNARD.		Moissan (Traité de Chimie	
			Früher.	Später.	GAY-LUSBAC	Früher.	1904, 337)	
S	32	94.1	93.8	94.176	93.855	70.857	94.07	
2H	2	5.9	6,2	5,824	6.145	29.143	5.92	
H.S	34	100.0	100.0	100,000	100,000	100,000	99,99	

V. Zersetzungen des Schwefelwasserstoffs. — Uebersicht: a) Durch Erhitzen, S. 394. — b) Imrch Elektrizität, S. 394. — c) Verbrennung und Oxydation an der Luft, S. 395. — d) Oxydation durch sauerstoffhaltige Körper, S. 396. — e) Durch Halogene, S. 396. f) Durch Chloride des Phosphors, S. 397. — g) Durch SOCl<sub>2</sub> und SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, S. 397. — h) Durch NH<sub>5</sub>, PH, u. a., S. 397. — i) Reaktion mit Metalloxyden und Metallsalzen, S. 398.

a) Durch Erhitzen. — H<sub>2</sub>S, durch eine glühende Porzellanröhre geleitet, wird in S und H zers. Cluzel (Ann. Chim. Phys. 84, (1843) 166). Die Zers. beginnt bei 400", Myens (Ann. 159, (1871) 124; J. B. 1871, 208; Compt. rend. 74, (1872) 197; Ber. 1872, 259; J. B. 1872, 175); ist bei 440° bereits eingetreten, Pélahon (Compt. rend. 124, (1897) 35, 686; C.-B. 1897, 1, 357. 898); entspricht bei Rotglut ungefähr 7% des Gasvolums, Beketoff (Ber. 4, (1871) 933); ist bei ca. 1690° vollständig. LANGER u. V. MEYRR (Ber. 18, (1885) R. 135). — Bei höherer Temp. (440°) dissoziert H.S ganz wenig; die Dissoziation beträgt bei der Temp, des schmelzenden Glases 7%. Beketoff n. Czenkay (Ber. 4. (1871) 933).

b) Durch Elektrizität. - Zwei Platindrähte, als Pole einer starken

Volta'schen Säule in diesem Gase glühend gehalten, bringen dieselbe Wrkg. hervor; desgleichen, doch viel langsamer, der elektrische Funken. Das Vol. des Gases bleibt dabei unverändert. H. Davy. — Durch den Induktionsfunken wird das Gas leicht und vollständig zerlegt. Eine elektrisch glühende Platinspirale zerlegt es sehr langsam, eine Eisenspirale ebenfulls unter B. von FeS, der von Fe ausgehende elektrische Flammenbogen rascher unter Verbrennung des Fe zu FeS. Bury u. A. W. Hofmann (Ann. Pharm. 113, (1860) 129; J. B. 1860, 30). — Durch den elektrischen Lichtbogen findet Zers, statt unter Abscheidung von S und Bläulichfärbung des Lichtbogens, Lepsius (Ber. 23, (1890) 1642; J. B. 1890, 410); ebenso durch diëlektrische Ueberströmung unter B. von H. Polysulfid und freiem Schwefel. Berthelot (Compt. rend. 82, (1876) 1360; Bull. Soc. (Paris) [2] 26, (1876) 101; J. B. 1876, 132 u. 165). —

c) Verbrennung und Oxydation an der Luft. — H<sub>2</sub>S verbrennt in Berührung mit Luft oder O unter ähnlichen Bedingungen, wie Wasserstoff. Er ist schon durch Kohle oder Fe im schwach rotglühenden Zustande entzündlich. H. Davy. An der Luft brennt er mit blauer Flamme, unter B. von W. und SO<sub>2</sub> und Absatz von S; mit O gemengt, unter Verpuffung. 1 Vol. H<sub>2</sub>S wird mit ½ Vol. O gänzlich zu W. und S, weil ½ Vol. O gerade nur hinreicht, um das in 1 Vol. H<sub>2</sub>O enthaltene 1 Vol. H in W. zu verwandeln; mit 1½ Vol. O gänzlich zu W. und 0.87 (eigentlich 1) Vol. SO<sub>2</sub>. Dalton. Hier verbindet sich 1 Vol. Sauerstofigns mit ½ Vol. Schwefeldampf zu 1 Vol. SO<sub>2</sub>; von diesem wird aber ein Teil durch das gebildete W. verschluckt. — Bei Anwesenheit von Luft und genügend O verläuft die Verbennung stets nach: 2H<sub>2</sub>S + 3 O<sub>2</sub> = 2SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O. Pedleb (J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 625; Ber. 23, (1890) R. 729); bei mangelhaftem Luftzutritt bildet sich S: nach H<sub>2</sub>S + O = H<sub>2</sub>O + S. — Beim Erhlitzen der freiströmenden feuchten Gase H<sub>2</sub>S und O im Verhältnis 1: 3 tritt bei 315 bis 320°, in geschlossenen Gefäßen schon bei 250 bis 270° Explosion ein. Freyer u. V. Meyer (Z. physik. Chem. 11, (1893) 31). — Verbrennungswärme bei 18° (unter B. von gasförmiger SO<sub>2</sub>) = 136.71 kal.; Thomsen (J. B. 1885, 184). (Ueber das Verhalten von Ozon zu H<sub>2</sub>S, vgl. S. 401.) — Die H<sub>3</sub>S-Flamme leitet die Elektrizität gut. De Habettinge (L. physik. Chem. 12, (1893) 259). — Verbindet man die Mündung des Kolbens, aus welchem sich H<sub>2</sub>S entwickelt, mit der Mündung einer ungekehrten Flasche, deren Boden abgeschlagen ist, odat sich in ihr ein Gemenge von H<sub>2</sub>S und Luft bildet, so läßt sich dieses durch glübende Köhlen, brennenden Zunder, glübendes Fe, Lava usw., aber nicht durch glübendes Cu. Zn oder Glas entzühden. Die Verbrennung besteht in der B. eines dicken weißen Nebels, der sich vom glübenden Körper aus durch das ganze Gasgemenge verbreitet. Hierbei erhält man W., SO<sub>2</sub> and S. Aehnliche, sich mehrere Fuß breit verbreitende Nebel geben die Fumarolen von Ag

Bei der langsamen Oxydation von feuchtem H<sub>2</sub>S an der Luft entsteht etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Leitet man Luft und H<sub>2</sub>S, welche trocken nicht aufeinander wirken, über feuchte Leinwand oder Baumwolle, so entsteht etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, reichlicher beim Erwärmen auf 40 bis 50°, noch reichlicher bei 80 bis 90°. Daher werden Zeuge, welche den an sich nicht sauer reaglerenden Dämpfen der Schwefelbäder von Ais in Savoyen ausgesetzt sind, infolge der Durchtränkung mit Säure bald mürbe und zerfallen: die Kalkwände der Räume bedecken sich mit Gipskristallen, eiserne Gegenstände mit Eiseuvitriol. Dunas (Ann. Chim. Phys. [3] 18, (1846) 502). — Ein Gemenge von H<sub>2</sub>S. Wasserdampf und Luft, eutsprechend den Gasen mancher vulkanischer Fumarolen, bildete bei mehrmonatlicher Einw. auf Gesteinsbrocken

rolfate der Alkalien und Erden. CR. Sainte-Claire Deville (Compt. rend. 35, (1852) 261; J. B. 1852, 913

d) Oxylation durch sauerstoffhaltige Körper. - Sauerstoffhaltige Körper zerwetzen H.S hanptsächlich durch Oxydation seines Wasserstoffs. - a) Ueber das Verhalten gegen H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> vgl. S. 401. — \$) Rk. mit SO<sub>2</sub> s. diese. — \( \gamma \) Mit wasserfreier H.SO, zersetzt sich H.S sofort zu W. und S, welcher sich in der überschässigen Säure zur blauen Fl. löst. SO. entwickelnd. Geuther Ann. Pharm. 109, (1858) 71; J. B. 1858, 85). - Leftet man H. S durch konz. H. SO4. so erfolgt ebenfalls B. von W., SO4 und Absatz von S. Dies findet aach Ibonenzinen (Schie. 13, 481) nur beim Northauser Vitriolol statt, nach A. Voort (J. pr. (hem. 4, (1824, 232) auch bei rektifizierter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, nach auch, wiewohl langsam, bei einem Gemisch derselben mit ½ W., aber nicht bei einem Gemisch von 1 T. Vitriolöl mit 4 T. W., hier kann nur Ggw. von SO<sub>2</sub>, As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> usw. eine Trübung veranlassen. — Auch gewöhnliche konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird zersetzt. Ueberzieht man fein gepulverte oder gefällte Schwefelmetalle damit, so entsteht SO<sub>2</sub>: rauchende Schwefelsäure läht keinen oder nur sehr wenig H<sub>2</sub>S auttreten. W. Schmid. — d) H<sub>2</sub>S entzündet sich in gasförmiger HClO. — Läßt man H.S aus einer engen Röhre sehr stark auf ein Stück Chlorkalk ausstromen, so erwärmt sich dieses. Der H und der größte Teil des S verbrennen auf Kosten des O der HClO, während das Cl frei wird. Phirson (Compt. rend, 86, (1878) 1196; J. B. 1878, 115). - \(\epsilon\) H<sub>o</sub>S and rauchende HNO, wirken unter Explosion aufeinander ein. - Manchmal bleibt die Explosion aus und Has verbrennt mit Flamme in den Dümpfen der Säure. Kessel (Ber. 12, (1879) 2305). – Reine HNO, von 1.18 spez. Gew. wirkt nicht ein, aber bei Ggw. der geringsten Menge  $N_z O_4$ , wie sich z. B. durch Stehen der Säure bei Luftzutritt bildet, findet vollständige Zers, statt. Krmfer (Ann. Pharm. 102, (1857) 342): J. B. 1857, 130). — In gasförmiger HNO<sub>3</sub> verbrennt H<sub>2</sub>S mit glänzend gelber Flamme, während sich die Flaschen mit dicken Dämpfen wahrscheinlich von Nitrosulfonsäure erfüllt. Austen (Americ. Chem. J. 11, (1889) 172; Chem. N. 59, (1889) 208; Mond. sc. [4] 3, (1889) 838; J. B. 1889, 334). —  $\zeta$ ) NO und H<sub>2</sub>S wirken in trockenen Zustande nicht aufeinander ein. Leconte (Ann. Chim. Phys. [3] 21. (1847) 180; J. B. 1847 u. 1848, 386). — Bei Einw. elektrischer Funken auf Gemische von H<sub>a</sub>S und NO tritt leicht Explosion ein. Cook (Chem. N. 58, (1888) 130); J. B. 1888, 397). — η) Läßt man H<sub>a</sub>S gemischt mit CO, durch eine zur Rotglut erhitzte Glasröhre streichen, so erfolgt Umsetzung nach: CO2 + H2S = CO + S + H2O; vielleicht hat sich intermediär CO8 gebildet. Könner (Ber. 11, (1878) 205). -

e) Einwirkung von Jod. Brom. (hlor, Eluor. — J. Br oder Cl. ersteres jedoch nur in der Wärme, zersetzen H<sub>2</sub>S zu HJ. HBr. HCl und S; dieser kann bei einem Ueberschuß der Halogene Jod., Bromoder Chlorschwefel bilden; ist zugleich W. vorhanden, so bildet überschüssiges J nur in der Wärme etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. H. Rose (Pogg. Ann. 47. (1839) 161), aber Cl erzeugt sie reichlich. Vgl. HJ. — Das verschiedene Verhalten der Halogene berüht auf thermochemischen Verhältnissen: 2Br + H<sub>2</sub>S = 2HBr + S... + 12.5 Kal., 2HBr + viel W.... 40.0 Kal.; 2J + H<sub>2</sub>S = 2HJ + S... - 16.5 Kal., 2HJ + viel W.... + 39.0 Kal. Also können J und H<sub>2</sub>S für sich nicht aufeinander wirken; bei Ggw. von W. nur so lange, bis durch den zunehmenden Gehalt des W. an HJ der positive Betrag der Absorptionswärme des HJ von 39.0 Kal. auf 16.5 Kal. gesunken ist, also die uegative Umsetzungswärme zwischen S und H<sub>2</sub>S nicht mehr übertrifft. Nachark Ber. 9, (1876) 1574). — Brithelden, der früher (Compt. rend. 76, (1873) 746) die begrenzte Einw. von J auf H<sub>2</sub>S bei Ggw. von W. durch Entstehung eines Hydrates der HJ erklärte, iolgert später (Compt. rend. 87. (1878) 667; J. B. 1878, 110) aus den Wärmeentwicklungen den B. der Halogenwasserstoffsäuren und des H<sub>2</sub>S aus den Elementen, daß Cl und Briden S aus gasförmigem und gel. H<sub>2</sub>S verdrängen, daß J den S aus gel. H<sub>2</sub>S unter B. von verd. HJ verdrängt, dagegen S die gasformige HJ zers. unter B. von gasförmigem H<sub>2</sub>S. Tatsüchlich wirkt J auf trockenen H<sub>2</sub>S in einer zugeschmolzenen Röhre auch gegen 300° alcht ein. Dagegen reagieren trockener HJ und S selbst in der Kälte, rascher bei 100 and 500° nach (2HJ + S<sub>n-1</sub> = H<sub>2</sub>S + J<sub>2</sub>S<sub>n</sub>. — Mit JCl; entsteht S<sub>3</sub>J<sub>2</sub>. Mc. Ivon (Chem. N. 86, (1902) 5; C.-B. 1902, 2, 322). — In Fl tritt Entzündung ein und B. von und S; dieser kann bei einem Ueberschuß der Halogene Jod-, BromHFl und SFl<sub>2</sub>. Moissan (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 224; J. B. 1891. 400). Weiteres s. bei den Halogenen, Bd. I, Abt. 2.

- f) Wirkung der Chloride des Phosphors. Phosphortrichlorid erzeugt mit Schwefelwasserstoff HCl und P<sub>2</sub>S<sub>3</sub>. Serullas. PBr<sub>5</sub> bildet HBr und PSBr<sub>5</sub> nach: H<sub>2</sub>S + PBr<sub>5</sub> = PSBr<sub>3</sub> + 2HBr. BAUDRIMONT (Bull. Soc. (Paris) 1861, 118; J. B. 1861, 115). Aehnlich wirkt Phosphorpentachlorid. Auf POCl<sub>5</sub> wirkt trockener H<sub>2</sub>S bei 0° unter B. von P<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (fester Körper), bei 100° unter B. von P<sub>2</sub>O<sub>2</sub>SCl<sub>4</sub> (farblose Fl.). Besson (Compt. rend. 124, (1897) 151; J. B. 1897, 586). —
- g) Reaktion mit Thionyl- und Sulfurylchlorid. Mit SOCl<sub>2</sub> findet nach Prinz (Ann. 223, (1884) 371; J. B. 1884, 347) in der Kälte keine Einw. statt, beim Erwärmen auf 60° Entw. von HCl, Schwefeldioxyd und Abscheidung von S; SO<sub>2</sub>ClOH gibt schon in der Kälte Schwefeldioxyd und HCl-Entw. Bei der Dest. geht S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> und schließlich SO<sub>3</sub> über. Nach Besson (Compt. rend. 123, (1896) 884; C.-B. 1897, 1, 12) reagiert trockener H<sub>2</sub>S mit SOCl<sub>2</sub> schon bei gewöhnlicher Temp., und zwar vorwiegend nach:  $2SOCl_2 + 2H_2S = 4HCl + SO_2 + 3S$ : bei höherer Temp. hauptsächlich nach:  $2SOCl_2 + H_2S = S_2Cl_2 + SO_2 + 2HCl$ . Auch  $SO_2Cl_2$  reagiert mit trockenem H<sub>2</sub>S schon bei gewöhnlicher Temp.:  $SO_2Cl_2 + H_2S = 2HCl + SO_2 + S$  und  $SO_2Cl_2 + 2H_2S = 2H_2O + S_2Cl_2 + S$ . Besson (Compt. rend. 122, (1896) 467; J. B. 1896, 370). Mit sd. SiBr<sub>4</sub> entsteht nur bei Ggw. von Aluminiumehlorid SiSBr<sub>5</sub>. BLIX (Ber. 36, (1903) 4218; C.-B. 1904, 1, 248).
- h) Reaktion mit Ammoniak,  $SbH_8$ ,  $AsH_8$  usw. (S. NH<sub>4</sub>SH usw.) Wirkt auf Arsenwasserstoff bei der Siedetemp. des Hg nach:  $3H_2S+2AsH_3=As_2S_3+12H$ . Myens (Ann. 159, (1871) 127; J. B. 1871, 210). Bei gewöhnlicher Temp. findet nur bei Ggw. von Luft Einw. statt, indem AsH, zunächst oxydiert wird und dann mit  $H_2S$   $As_2S_5$  bildet. Bei höherer Temp. (ca. 230°) findet auch bei Luftabschluß Einw. statt, indem die hohe Temp.  $AsH_3$  zers., und As mit  $H_2S$   $As_2S_5$  bildet.  $H_2S$  und Antimonwasserstoff vereinigen sich leicht auch bei Abwesenheit von Luft schon im Dunkeln, schneller am Licht, zu  $Sb_2S_3$ . Brunn (Ber. 22, (1889) 3205).
- i) Reaktion mit Metallen. Erhitztes K oder Na absorbieren von 2 Vol. H<sub>2</sub>S sämtlichen S und 1 Vol. H, während 1 Vol. H frei bleibt: K + H<sub>2</sub>S = KSH + H. Sn, im H<sub>2</sub>S-Strom geschmolzen, gibt SnS und hinterläßt reinen H von unverändertem Vol. Gay-Lussac u. Thénard. Trockener H<sub>2</sub>S wirkt bei Luftabschluß nicht auf metallisches Cu und Ag, bei Luftzutritt aber sofort. Strömt eine Mischung von Luft und H<sub>2</sub>S über Kupferpulver, so erhitzt sich dieses nicht selten zum Glühen, unter B. von Cu<sub>2</sub>S und W.: 2Cu + H<sub>2</sub>S + O = Cu<sub>2</sub>S + H<sub>2</sub>O. Mit O statt Luft erfolgt stets lebhaftes Glühen, so daß das Cu<sub>2</sub>S stark zusammensintert. Merz u. Weith (Ztschr. Chem. 12, (1869) 241). Die Zers. durch Cu beginnt bei 500°, durch Ag und Hg bei 550°. In der Kälte wird Hg nicht zers. Berthelot (Ber. 12, (1879) 360; Compt. rend. 89, (1879) 684; Ann. Chim. Phys. [5] 18, (1879) 397; J. B. 1879. 123). Bor liefert beim Erhitzen im H<sub>2</sub>S-Strom B<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, Sabatier (Compt. rend. 112, (1891) 862; Ber. 24, (1891) R. 550); Silicium gibt SiS<sub>2</sub> und wahrscheinlich SiS. Sabatier (Bull. Soc. (Paris) [2] 38. (1882) 153; J. B. 1882, 259). Vgl. ferner Lorenz (Ber. 24, (1891) 1501). —
- k) Reuktion mit Metalloxyden und Metallsalzen. Viele Metalloxyde und selbst Metallsalze zersetzen sich mit H<sub>2</sub>S schon bei gewöhnlicher Temp., andere erst in der Hitze. Hierbei bilden die Metalloxyde Sulfid, wenn einerseits die Affinität des Metalls zum S größer als zum O, andererseits die Affinität des H zum O größer als zum S ist. Schumann (Ann. 187, (1877) 286; J. B. 1877, 203).

# Beim Ueberleiten von gut getrocknetem H2S über die Oxyde entstehen:

Oxyd	Bemerkungen	Gebildetes Prod.	Forscher
NaOH	geschmolzen: starke Wärmeentwicklung	NB <sub>2</sub> S	Kirscher (Ann. 31, (1839) 339).
CuO	sehon in der Kälte unter starker Wärmeentwicklung	Cu <sub>2</sub> S	<sup>3</sup> SCHUMANN (Ann. 187, (1877) 286; J. B. 1877, 203).
Ag <sub>2</sub> 0		Ag <sub>2</sub> S	BÖTTGER (J. prakt. Chem. 103, (1867) 308; J. B
MgO	erst bei längerem Erwärmen beim Weißglühen	sehr wenig MgS	1867, 154). SCHUMANN. BERZELIUS (Schweigg
t'a()	erst bei längerem Erwärmen schon in der Kälte unter	40'aS + 30'aO	Journ. 34, 8). Schomann.
Sr0	ziemlich starker Wärme- entwicklung	28r8 + 8r0	SCHUMANN.
BaO	beim Erhitzen erwärmt sich nicht	Bas 3Bas + BaO	Berzelius (Lehrbuch, 5. Aufl., 2. Bd., 136).
ZnO	unter schwacher Wärme- entwicklung	Zn8	SCHUMANN. AREVEDSON (Pogg. Ann. 1, (1824) 49). SCHUMANN.
UdO HgO	erst beim Erwärmen unter starker Wärmeent-	Cd8 Hg8	SCHUMANN. SCHUMANN.
Al <sub>g</sub> O <sub>g</sub> SnO	wicklung erst beim Erhitzen unter Wärmeentwicklung	wenig Al <sub>2</sub> S <sub>8</sub>	SCHUMANN. SCHUMANN.
SnO <sub>2</sub> Pb <sub>2</sub> O		SuS <sub>2</sub>	SCHUMANN.
PhO PhO <sub>2</sub>	unter Wärmeentwicklung färben sich gelb, später	Pb + Pb8	SCHUMANN.
As <sub>2</sub> O <sub>3</sub> As <sub>2</sub> O <sub>6</sub>	rotgelb und sublimieren tief dunkelrot	As <sub>2</sub> S <sub>2</sub>	SCHUMANN,
Sb <sub>2</sub> O <sub>3</sub> Sb <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	färben sich schon in der Kälte gelb, beim Erwärmen braun, zuletzt schwarz	$Sb_2O_2S_4$ $Sb_4OS_5$	SCHUMANN.
Bi <sub>2</sub> O <sub>3</sub> Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	fürbt sich rasch schwarz in der Kälte keine Einw.,	Bi <sub>4</sub> S <sub>3</sub> - Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (%/10 S)	SCHEMANN. SCHEMANN.
Mn()	beim Erwärmen Graufärbung beim (Hähen bei 100°	MnS Fe <sub>2</sub> S <sub>3</sub>	ARPVEDSON. BERZELIUS (Pogg. Ann. 7.
	in der Glühhitze bei kurzem Erhitzen	$Fe_2O_3 + 1, 2, 3 Fe_2S_3$	(1826) 393). Rannelsberg ( <i>Pogg. Ann.</i>
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	bei längerem Glühen nach zweistündiger Einw.	Fe <sub>5</sub> S <sub>6</sub>	121, (1864) 346). Sidot (Compt. rend. 66, (1868) 1257; J. prakt.
	bei heller Rotgiut bei noch höherer Temp.	FeS	Uhem. 100, (1868) 319; J. B. 1868, 260).
	beim Erhitzen, nicht bis zum Glühen beim Glüben	Co.S.(Co.S. ± Co.S.)	Berzelius (Schweig, J. 34, 12).
('0 <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	beim starken Glühen	$Co_4S_5(Co_2S_2 + Co_2S_3)$ $Co_4S_5$	ARFYEDSON. HJORTDAHL (Compt. rend. 65, (1867) 75; Bull, Soc. (Paris) [2] 8, (1867) 411; J. prakt. Chem. 103, (1867) 318; J. B. 1867, 290).
CoO	färbt sich beim Erwärmen heller	CoO,CoS	SOHUMANN.
NiO Ni O	färbt sich beim Erwärmen tief schwarz	Nis	ARPVEDSON; SCHUMANN.
Ni <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	unter starker Wärmeent- wicklung	Nis	SCHUMANN.

Die von Schumann bei den Einwirkungen (in Kugelröhren) angewendete Temp, war die eines gewöhnlichen Bunsen-Brenners. Neben W. bildete sich S bei CuO, Sb<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, Bi<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, As<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, ZnO, CdO, HgO, SnO<sub>2</sub>, Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, CoO; keinen oder nur sehr wenig S schieden ab die Oxyde Cu<sub>2</sub>O, CaO, SrO, BaO, SnO, Pb<sub>4</sub>O, Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, NiO, Ni<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Die Schwefelabscheidung rührt nicht von der Zers. des H<sub>2</sub>S durch die zur Einw. verwandte Temp. her; sie läßt sich bei CuO, Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> dadurch erklären, daß sich zunächst eine höhere Schwefelungsstufe bildet und diese sich dann wieder unter Abgabe von S zersetzt. Schumann.

Läßt man etwas H<sub>2</sub>S aus einem dünnen Glasrohr ausströmen auf MnO<sub>2</sub>, PbO<sub>2</sub>, Ag<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, TlJO<sub>3</sub>, AgJO<sub>3</sub>, HgBrO<sub>4</sub>, AgBrO<sub>3</sub>, PbCl<sub>2</sub>, AgClO<sub>3</sub>,KClO<sub>3</sub>, AgClO<sub>3</sub>,NaClO<sub>4</sub>, CuCrO<sub>4</sub>, Bi<sub>2</sub>(CrO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, so bildet sich unter Entzündung Metallsulfid; Knallsaures Ag, Acetylensilber, Jodstickstoff, mit Platinschwarz eingeriebene Schießbaumwolle explodieren; Acetylensilber-Ammoniak erglüht ohne Entzündung; mäßige Erhitzung ohne Entzündung findet statt mit BaO<sub>2</sub>, NiO, CuO, Ag<sub>2</sub>O, Phosphorkupfer, mit den Jodaten von Cr, Fe<sup>n</sup>, Ur. Bi, Hg<sup>n</sup> und Hg<sup>n</sup>, mit oxals., zitronens., bernsteins., weins., äpfels. Ag; ohne Wrkg, sind Mn(OH)<sub>4</sub>, Co<sub>4</sub>O<sub>3</sub>, Ph(JO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, PbCrO<sub>4</sub>, TlBrO<sub>3</sub>, TlClO<sub>4</sub>, Tl<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>, Hg(BrO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. Böttger (J. prakt. Chem. 103, (1867) 308; J. B. 1867, 154). — Tl<sub>2</sub>O<sub>3</sub> entzündet sich mit H<sub>2</sub>S. Carstanjen (J. prakt. Chem. 102, (1867) 77).

Trockener H<sub>2</sub>S wirkt nicht auf trockenes MgO bei 15 bis 40°, BaO zwischen 15 und 9°; Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> erleidet scheinbar kleine Veränderungen intolge von Spuren von Feuchtigkeit. Filtrierpapiere, die mit einer Lsg. von Pb(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Sn-, Cd-, Bi-, Sb-, Ag-, Cu-, Co-Salzen, Lackmustinktur getränkt und vollständig getrocknet waren, wurden von dem trockenen Gase nicht verändert. Trockener H<sub>2</sub>S ist ein Säureanhydrid. Hughes (*Phil. Mag.* [5] 33, (1892) 471; *C.-B.* 1892, 1, 879).

Beim Erhitzen im trockenen H., S-Strom geben Mn-, Ni-, Zn-, Ag-, Pb-, bei schwachem Erhitzen auch Bi- und Sb-Verbb. Schwefelverbb. von bestimmter Zus. Carnot (Compt. rend. 89 (1879) 167; J. B. 1879, 1024). – Beim Erhitzen von Al'l, im H., S-Strom wird letzterer teilweise absorbiert. Wöhler (Ann. Chim. Phys. [2] 37, 28); Baud (Compt. rend. 134, (1902) 1429; C.-B. 1902, 2, 249). CdCl. absorbiert schon in geringerer Menge, als dem entwickelten H., S Aquivalent ist, denselben vollständig. Chonaugh (J. analyt. and appl. Chem. 7, (1893) 280; C.-B. 1803, 2, 337). — Beim Leiten von H., S über geschmolzenes NaCl entsteht bis zu 15% Na., S. Klingzett (Ber. 6, (1873) 75); s. a. Weldon (J. B. 1877, 1146). — Mit Metallphosphaten findet Umsetzung statt, die durch erhöhte Temp. wesentlich beschleunigt wird. Colson (Compt. rend. 126, (1898) 831 und 1136; J. B. 1898, 220). — Einw. auf Metallamine s. Smith u. Kellen (Chem. N. 62, (1890) 290; Ber. 23, (1890) 3373; J. B. 1890, 471). — Mit HCNO bilden sich merkaptanartige Körper. Baumann (Ber. 23, (1890) 60 und 69; J. B. 1890, 1284 u. 1286). — Ueber Zers. des wss. H., S. Schwefelwasserstoffwasser S. 401.

VI. Verbindungen des  $H_2S$ . (Einteilung dieses Abschnittes, vgl. S. 385, 402). 1. Mit Wasser. a) Schwefelwasserstoffhydrat,  $H_2S_16H_2O(?)$ . —  $\alpha$ ) Hat sich das mit etwas W. in eine Röhre eingeschmolzene säurefreie Wasserstoffsupersulfid in S und fl.  $H_2S$  zersetzt (s. Wasserstoffsupersulfid, S. 427), so bilden sich darin nach einiger Zeit kleine wasserhelle Kristalle, welche beim Oeffnen der Röhre sogleich zergehen, und unter starker Gasentw. verschwinden. Unter starkem Druck halten sie sich bei gewöhnlicher Temp, entwickeln aber bei 30° lebhaft Gas und zergehen zur wss. Fl. —  $\beta$ ) Leitet man bei —  $18^{\circ}$   $H_2S$  durch A., der nur so viel W. beigemischt hält, daß dieses bei —  $18^{\circ}$  nicht ausfriert (oder durch wasserhaltenden Essigäther), so entstehen eisartige, wie es scheint, oktaedrische Kristalle. Diese verschwinden beim Herausnehmen des Gefäßes aus der Kältemischung unter lebhaftem Aufbrausen; in eine Röhre eingeschmolzen, verschwinden sie bei gewöhnlicher Temp., erscheinen aber bei jedesmaligem Erkalten bis —  $18^{\circ}$  wieder. Wöhler (Ann. Pharm. 33, (1840) 125; 85, (1853) 376; J. B. 1853, 325). —  $\gamma$ ) Durch Einführung von  $H_2S$  mit etwas W. in die Kompressionsröhre des Cahllettetschen App. entsteht das kristallisierte Hydrat. De Forcrand (Compt. rend. 94, (1882) 967; Ber. 15, (1882) 1183).

Die Kristalle bilden sich bei verschiedenen Tempp, unter folgenden Drucken

Temp.	Druck	Temp.	Druck
00	731 mm	2.10	907 mm
0.1	743	2.8	982
0.6	780	3.4	1048
0.8	805	3.8	1083
0.85	808	3.9	1097
1	820	4.5	1163
1.2	830	4.9	1223
1.75	877	5,2	1250
5	1.7 Atm.	19.8	7.1 Atm.
9	2,5	23.0	9.2
11.8	3.5	25.0	11
14.5	4.25	28.5	16
17.5	5.8		

DE FORGRAND U. VILLARD (Compt. rend. 106, (1888) 849; Ber. 21, (1888) 343),

Bei 29° zersetzen sich die Kristalle unter einem Druck von 23 Atm., hei 30° von 50 Atm. Oberhalb 28.5° bilden sich daher auch bei 50 Atm. Druck keine Kristalle mehr, sondern fl. H<sub>2</sub>S und W. in getrennten Schichten. Bei 30° liegt eine Art kritischer Punkt der Zers., ein eigentlicher Schmelzp. existiert nicht. Das Hydrat ist relativ beständig und in geschlossenen Rühren ohne Zers. aufzubewahren. Das Forckand. — Nach Calletert u. Bonder (Compt. rend. 95, (1882) 60; Ber. 15, (1882) 2227) entsteht das Hydrat bei folgenden Tempp. und Drucken.

Temp.	Druck	Temp.	Druck
1.0°	2.0 Atm.	140	5.4 Atm.
5.4	2.3	15,5	5.4
8.0	3.0	18.1	7.9
10.8	3.6	22.8	11.0
122	47	25.0	160

Kritischer Punkt + 290. -

Zusammensetzung. — Wahrscheinlich H<sub>2</sub>S, 6H<sub>3</sub>O. DE FORGRAND (Compt. rend. 135, (1902) 959; C.-B. 1903, 1, 120). — Diese Formel stellte de FORGRAND zuletzt auf, da er durch Rechnung die Formel H<sub>2</sub>S,5.69H<sub>2</sub>O fand. Zuerst hielt er die Formel H<sub>2</sub>S,15H<sub>2</sub>O (Compt. rend. 94, (1882) 967; Ber. 15, (1882) 1183) für wahrscheinlich. dann H<sub>2</sub>S,12H<sub>2</sub>O oder 2H<sub>2</sub>S,24H<sub>2</sub>O (Ann. Chim. Phys. [5] 28, (1883) 5; Ber. 16, (1883) 565), dann H<sub>2</sub>S,7H<sub>2</sub>O (Compt. rend. 106, (1888) 1402; Ber. 21, (1888) R. 511). —

Bildungswärme. —  $H_2S(Gas) + nH_2O(fl.) = 16.34$  Kal., de Forcrand u. Fonzes-Diacon (Compt. rend. 134, (1902) 281).

 $H_2S$  bildet gemischte Hydrate von der wahrscheinlichen Konstitution M+7 oder  $8H_2O+2(H_2S,6H_2O)$ , wo M eine ziemlich flüchtige organische Halogenverb, bedeutet. De Forcrand (Compt. rend. 135, (1902) 1344; C.-B. 1903, 1, 318). — Früher hatte De Forcrand diesen die Konstitution  $M+2H_2S+23H_2O$  beigelegt. Sie entstehen beim Einleiten von  $H_2S$  bei niedriger Temp. in unter W. befindliche Alkylhaloide. De Forcrand (Ann. Chim. Phys. [5] 28, (1883) 5; Ber. 16, (1883) 565). —

b) Schwefelwasserstoffwasser (früher Hydrothionwasser, wss. Hydrothionsäure genannt), a) Darstellung. — Man leitet das zuerst durch W. gewaschene Gas in einem starken Strom abwechslungsweise durch die eine von zwei zur Hälfte mit W. gefüllten Flaschen, während man die andere, mit dem Stöpsel verschlossene, schüttelt, fährt so bis zur Sättigung fort, füllt dann die eine Flasche ganz mit der Fl. und hebt sie in umgekehrter Lage auf. —

β) Physikulische Eigenschaften. — Farblose Fl., nach faulen Eiern riechend. süßlich und fade schmeckend. — Bildungswärme: H<sub>2</sub> + S(fest) = H<sub>2</sub>S gelöst . . . + 9.26 Kal. Hautepeuille (J. B. 1869, 101); +9.2 Kal. Thomson; H<sub>2</sub> + S(Gas) = H<sub>2</sub>S(gelöst) . . . + 11.8 Kal., Berthelot (Compt. rend. 91, (1880) 135; Ber. 12, (1879) 1019).

Die Gefrierpunktserniedrigung der gesättigten wss. Lsg., bezogen auf 760 mm Druck und den thermometrischen Nullpunkt, beträgt 0,382; reduziert auf den absol. Gefrierpunkt des Eises 0.392; die berechnete absol. Depression beträgt 0,377. Die Nicht-Uebereinstimmung scheint ihren Grund in Ver-

nbreinigungen zu haben. Prytz (Danske Vidensk, Selsk, Forhandl, Kjövenhaven 1893, 151, 274; Ann. (Wied.) 17, (1882) 875; J. B. 1893, 87).

Molekulare Leitfähigkeit für 1 Grammäquivalent, gel. in 16 1 W. von 25° = 0.1656; in 32 1 W. = 0.2138. Ostwald (J. prakt. Chem. [2] 32,

(1885) 307).

Beim Stehen der wss. Lsg. an der Luft entweicht das Gas allmählich, wobei es dem Henryschen Gesetz gehorcht. Perman (J. Chem. Soc. (London) 67, (1895) 877). Beim Erhitzen wird alles Gas entwickelt. Durch einen Wasserstoffstrom wird das H<sub>2</sub>S-Wasser viel schneller als eine Lsg. von Na<sub>2</sub>S oder NaSH entschwefelt. Filhol (Ann. Chim. Phys. 4,

(1873) 28, 529; J. B. 1873, 243).

Natur der wässrigen Lösung des Schwefelwasserstoffs. — Die Lsgg. des H<sub>2</sub>S sind sehr wenig dissoziiert, und zwar so gut wie ausschließlich in Hund SH'. Durch die Anwesenheit anderer stärkerer Säuren wird diese Dissoziation entsprechend der Konzentration der Wasserstoffionen weiter herabgedrückt. Hierauf beruht die lösende Wrkg. der Säuren auf gewisse Schwefelmetalle, die um so beträchtlicher ist, je größer die Konzentration des Wasserstoffions ist. Im Uebrigen kommt noch die Löslichkeit des Schwefelmetalls in W. oder sein Löslichkeitsprodukt in Frage. Ostwald (Die wissenschaftlichen Grundlagen der analyt. Chem., 3 Aufl., 1901. 182).

- 7) Chemisches Verhalten. 1. Verhalten an der Luft; gegen Ozon; Aufbewahrung. An der Luft findet langsam Zers. statt unter B. von W. und Fällung des S als Schwefelmilch; auch bildet sich etwas H. SO<sub>4</sub>. Vauquelin (J. Pharm. 11, 126). In H.S.Wasser, <sup>2</sup> Jahre in einer lufthaltigen Flasche aufbewahrt, batte sich (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erzeugt. Herzog (N. Br. Arch. 3, 167). H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet sich bei der Oxydation an der Luft nicht, sondern nur Schwefel. Setzt man zu der Lsg. soviel NaOH als der B. von NaSH entspricht, findet langsamere Oxydation statt; es bildet sich Polysulfid, S und Sulfat. Bei Zusatz einer zur B. von Na<sub>2</sub>S genügenden Menge NaOH geht bei gewöhnlicher Temp. die Oxydation nur unter B. von Sulfat vor sich. Filhol (Ann. Chim. Phys. [4] 28. (1873) 529; J. B. 1873, 243). Licht befördert die Oxydation an der Luft. Raab (N. Rep. Pharm. 19, 10). Ozon oxydiert zu H<sub>2</sub>O und S. Schönbein. Vgl. d. Bd. S. 42. Die Lsg. hält sich, der Einw. der Luft entzogen, in der Dunkelheit besser als am. Licht. Salazar u. Newmann (Bull. Soc. (Paris) [3] 7, (1892) 334; C.-B. 1892, 2, 149). Die Haltbarkeit wird erhöht durch Ueberschiehten der Lsg. mit Petroleum, Mohr (Zschr. Chem. S. (1862) 113); durch Lösen von H<sub>2</sub>S in gleichen Teiden Glycerin und Wasser. Lepage (J. Pharm. [4] 5, (1867) 256; J. B. 1867, 154); Salazar u. Newmann; durch Hinzufügen von 1 ccm Glycerin zu 50 ccm gesättigter H<sub>2</sub>S-Lsg., auch durch Zusatz von Zucker oder Salizylsäure. Shilton (Chem. N. 60, (1889) 235; J. B. 1889, 2300; Chem. N. 62, (1890) 180; J. B. 1890, 466). Üeber den Einfluß der Aufbewahrungsart auf die Zersetzbarkeit des H<sub>2</sub>S-Wassers, vgl. L. Rabe (N. Repert. Pharm. 19, 10).
- 2. Verhalten beim Erhitzen. Erhitzt man im zugeschmolzenen Rohr auf 200°, so bildet sich eine klare blaue Fl., auf der Schwefeltröpfehen schwimmen; beim Erkalten tritt Entfärburg und Trübung durch ausgeschiedenen S ein; die Fl. enthält jetzt H. SO4. GEITNER.
- 3. Verhalten gegen Oxydationsmittel.  $H_2S$ -Wasser (und ebenso wss.  $H_2S$ ) zers. sich mit  $H_2O_2$  zu W. und Schwefel. Hierbei wird die Lsg. erst nach  $V_4$  Stunde milebig. Thenard. Die Rk.  $H_2O_2 + H_2S = 2H_2O + S$  findet nicht statt bei Ggw. von  $NH_3$  oder KOH; in diesem Falle bildet sich  $H_2SO_4$ . Classen u. Bauer (Chem. N. 47, (1883) 288; Ber. 16, (1883) 1062). Vgl. d. Bd. S. 139.  $SeO_2$  gibt W. und Selenschwefel;  $H_2O_3$  Wasser, Schwefel

und Jod; - Alkalijodate geben Wasser, Schwefel, H2SO4 und Jod; -HBrO3 zers. zu Wasser, Schwefel und Brom; nach Feit u. Kubierschky (Chem. Ztg. 1891, 351; J. B. 1891, 2396) zu H.SO.; - Alkalibromate zu Wasser, Schwefel, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Brom; — überschüssige HClO zu Wasser, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Chlor und HCl; — HNO<sub>8</sub> und einige Nitrate zu Wasser, Schwefel, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, NO und NH<sub>3</sub>; — Königswasser größtenteils zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Lunge u. Billitz (Polyt. J. 255, (1885) 38; J. B. 1885, 2058); — mit Nitritlsg. findet Rk. statt nach RNO<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>S = ROH + 3S + NH<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O; bei Ueberschuß von H<sub>2</sub>S bilden sich Hydrosulfide, Görlich u. Wichmann

(D. R.-P. 87135; J. B. 1896, 364).
4. Verhalten gegen Metalle. — Bei Luftabschluß wird das H. S-Wasser von reduziertem Fe und von Zinkfeile unter Wasserstoffentw. ziemlich leicht. von fein zerteiltem Pb sehr langsam zers.; blanke Bleiffächen laufen erst nach mehreren Tagen an. Kupferpulver wirkt sehr wenig ein; wenn es durch vorheriges starkes Erhitzen diehter geworden ist, fast gar nicht, Ag gar nicht; platiniertes Cu entwickelt H. platiniertes Ag nicht; bei Luftzutritt schwärzen sich beide sofort. Merz u. Weifu. Hg, mit H<sub>2</sub>S-Wasser geschüttelt, entzieht ihm selbst in Monaten nicht allen Schwefel. O. Henry (J. Pharm. 9, 486). Ist dagegen die Fl. mit Luft und Metall zugleich in Berührung, so tritt der S schnell an dasselbe, während der O der Luft den II aufnimmt. Ueber Zers. durch Cl,Br,J; Metalloxyde, Superoxyde s. gasförmigen H<sub>2</sub>S. — Zers.

VI 2. Verbindungen des H<sub>2</sub>S mit Basen. — Sulfide; Schwefelmetalle;

Schwefelwasserstoffsaure Salze; Hepar sulphuris.

Allgemeines. — Wss. H.S ist eine zweibasische schwache (vgl. oben) Säure und bildet normale Salze R', S und saure Salze R'SH, ferner Oxysulfide (HS), R".(OH). In vollkommen trockenem Zustande ist H. S als Säureanhydrid aufzufassen, da er mit vielen ganz trockenen Metalloxyden und Salzen dann nicht reagiert. Hugues (Phil. Mag. [5] 33, (1892) 471; C.-B. 1892, 1, 879). — Die Konstitution ist H. S. H, da beide H gleichwertig und durch Metalle ersetzbar sind. - Verhält sich in thermochemischer Beziehung wie ein Diphenol und entwickelt mit 1 Atom Na (fest) 44.45 Kal. unter B. von NaSH, und weiter noch 31.8 Kal. unter B. von Na, S. DE FORCRAND (Compt. rend. 128, (1899) 1519). - THOMSON (Ber. 3, (1870) 192; 5, (1872) 233) folgert dagegen aus seinen thermochemischen Untersuchungen, daß auf nassem Wege nur 1 H durch Metali ersetzt werden kann, und nimmt die Konstitution H.(SH) an. Danach ist H,S einbasisch; RSH stellt nicht das saure, sondern neutrale Salze dar; das eigentliche Sulfid R', S ist als molekulares Gemenge von H.(SR') und H.(OR'), R"S als basisches oder Oxysulfid (HS).R".(OH) aufzufassen. - Nach Kolbe (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 412; J. B. 1871, 209) existiert in konz. Lsgg. auch die Verb.  $R_4S$ ;  $H_2S$  ist also zweibasisch. S. Alkalisulfide.

Lsgg. auch die Verb. R<sub>2</sub>S; H<sub>2</sub>S ist also zweidasisch. S. Alkansunde, VI, 2, A. Normale Sulfide. — Uebersicht: I. Wasserfreie normale Sulfide. — a) Bildung und Durstellung. — 1. Aus Metallen und Schwefel. — a) Bei gewöhnlicher Temperatur, S. 402. b) Bei erhöhter Temperatur, S. 403. — 2. Aus Metallen und H<sub>2</sub>S, S. 404. — 3. Aus Metallen und Ammoniumpolysulfid, S. 404. — 4. Aus Metalloxyden und Schwefel, S. 405. — 6. Aus Metalloxyden und Schwefelkohlenstoff, S. 405. — 6. Aus Metalloxyden und Schwefelkohlenstoff, S. 405. — 6. Aus Metalloxyd und Schwefelwasserstoff, S. 405. — 7. Aus Thiosulfaten, Sulfiten oder Sulfaten und Reduktionsmitteln, S. 405. — 8. Aus Metallsalzbungen und H<sub>2</sub>S, S. 406. — 9. Aus Metallsalzbungen und Alkalisulfiden, S. 406. — 10. Auf elektrochemischem Wege, S. 407. — 11. In kristallinischem Zustande, S. 407. — 3) Physikalische Eigenschaften, S. 408. — 3) Chemische Eigenschaften, S. 408. — 11. Verbindungen der normalen Sulfide mit Wasser. — a) Wss. Sulfide der Alkalien, des NH<sub>4</sub>DS und der alkalischen Erden, S. 413. b) Verbindungen der schweren Metallsulfide mit Wasser, S. 415. I. Wasserfrei. a) Bildung und Darstellung. 1. Aus Metallen und Schwefel. a) Bei gewöhnlicher Temperatur. — Hæ; fein verteiltes Cu, Zimmermann;

a) Bei gewöhnlicher Temperatur. — Hg; fein verteiltes Cu, Zimmermann; Na, Winkelblech (Ann. Pharm. 21, (1837) 34): Fe, Al, Mg, Franck Bull. Soc. (Paris) [3] 17, (1897) 504; J. B. 1897, 508), verbinden sich

THANCK) Anfeuchten mit tschleuderung ver-... Na mit NaCl und mererscheinung, aber 1d ein. ROSENFELD wefelblumen mit fein ong einem Druck von Menge mit dem Druck .6. (1883) 999; 17, (1884) Mehrere Metalle, wie Sdp. und verbrennen daher der Glühhitze Verb. ein. dampf gefüllt ist, so verbrennen ter Pb und Pulver von Mn. Ni, min. wenn sich an seinem Ende einleitet. Winkelblech (Ann. whicht infolge einer Wrkg, analog Kaliumpolysulfid und HgS rengiert et 1 T. gevulvertem S lassen sich ante, Schlagen mit dem Hammer entauch durch Zusammenleiten von Zn-enüber die Stelle des O. - Wirft man on ein Stück S, und bläst dessen Dampf zum rener Metalldraht, z. B. von Fe. mit lebhattem mp., bei welcher sich der S mit den meisten verdampft der mit ihnen gemengte S größten-ind. Um dennoch die Verb. zu bewerkstelligen, Teil des Tiegels, die Metallfeile, z. B. Eisenin einem Windofen mit toten Kohlen, und legt nach unten verbreitende Hitze den S erst dann latingt, wenn dieses hinreichend heiß geworden 2 S. darüber das Gemenge von Metallfeile und S et das Metall in einer Röhre bis zum Glühen, und d man erhitzt das Metall mit S in einem luftleeren t sich in Dampf, und dieser wird von dem bis zum Beim Einschnielzen des bei der Schwefelregenera-Beim erzengten S bei 2 Atm. Druck in dem gußintegrung des Schmelzkessels der Dampt, gemengt mit inwefelkies. Winkler (Z. angew. Chem. 1893, 445; J. B.

ig. zum S ist geringer als die zum Sauerstoff.
19, (1879) 11). Schumann (Ann. 187. (1877)
1166t aus dem Verhalten der Oxyde gegen H<sub>2</sub>S,
12 nampf und der Sulfate gegen Wasserstoff, daß
2 periodischen Systems K und Na eine größere
2 lis zum O besitzen, Cu und Ag beiden Elementen
2 lieich große. In der Gruppe Ha zeigt Mg größere
2 iche Affinitäten, Sr und Ba bedeutend über2 r Gruppe II b ist die Größe der Affinität
2 mlich dieselbe wie zum O. In der dritten
2 den Metallen Al und Tl viel geringer
2 ch in der vierten Gruppe Ti, Sn, Pb,

nur sind in diesen beide Affinitäten geringer als in der dritten Gruppe. In der Gruppe V (As, Sb, Bi) ist die Affinität zum S größer als zum O. In der sechsten Gruppe zeigt Cr große Aehnlichkeit mit Al, nur ist seine Affinität zu S etwas größer. Die siebente und achte Gruppe (Mn, Fe, Co, Ni) gleicht der vierten; für Mn und Fe ergibt sich etwa gleiche Affinität zu O wie zu S, für Ni und Co etwas größere Affinität zu S als zu O. - Stellt man die Metalle in der Reihenfolge, wie sie in den obigen Gruppen gegeben ist, nebeneinander, so bemerkt man ein periodisches Steigen und Fallen der Größe ihrer Affinitäten zu Schwefel. In der ersten Gruppe K, Na, Cu, Ag fällt sie von K zum Ag, in der zweiten Mg, Ca, Zn, Sr, Cd, Ba, Hg ist sie bei Mg fast Null, steigt bis zu Ba und fällt wieder zum Hg. Das in der dritten Gruppe enthaltene Al zeigt wieder ein Minimum der Affinität zum Schwefel. In der vierten und fünften Gruppe Sn, Pb; As, Sb, Bi steigt die Affinität nochmals bis zum As und fällt von da zum Bi. In der sechsten Gruppe stellt das Cr wieder ein Minimum der Affinität dar. Von ihm aus steigt dieselbe in die siebente und achte Gruppe zum Mu, Fe, Co, Ni. — Vergleicht man die hierbei auftretenden Maxima der Affinität zum Schwefel K. Na. Sr. Ba mit den Maximis der Kurve, welche entsteht. wenn man die Atomgewichte auf die Abscissen – und die Atomvolumina auf die Ordinaten-Halbachse abträgt (Lothar Meyer, mod. Th., 2. Aufl., S. 306), so findet man hier eine vollständige Uebereinstimmung. Es folgt daraus, daß, soweit die Beobachtungen reichen. bei den Elementen mit dem größten Atomvolumen auch das Verhältnis der Affinitäten des Schwefels und des Sauerstoffs zu denselben ein größtes ist. Schumann. - Nach Orlowsly (J. russ. phys. Ges. 1, (1881) 547; Ber. 14, (1881) 2823) besitzt Schwefel die größte Affinität zu den Alkalimetallen, von den Schwermetallen zu Cu (besonders wenn Cu als Oxydulsalz vorhanden ist); bedeutend geringer ist die Affinität zu Hg. Ag, Fe, Pb, ganz unbedeutend zu Pt. Cr., Al, Mg. — Ordnet man die Metalle in eine Reihe, so daß das Salz eines Metalles das Sulfid des nächsten zers., ergibt sich die Reihenfolge Ag, Cu. Pb. Cd, Fe, Ni, Co, Mn; Актиок. — Die Verwandtschaft der Schwermetalle zu Schwefel aus der Beständigkeit der Sulfide abgeleitet, nimmt vom Pd zum Mn ab in der Reihenfolge: Pd, Hg, Ag, Cu, Bi, Cd, Sb, Sn, Pb, Zn, Ni, Co, Fe, As, Tl, Mn. PdS wird von keinem Metallsalz, MnS von sämtlichen zers., withrend umgekehrt PdCl, sämtliche Sulfide, MnSO, keines derselben angreift. Die zu einer gleichen natürlichen Gruppe gehörigen Elemente mit größerem Atomgewicht besitzen auch eine größere Verwandtschaft zum Schwefel. Schürmann (Ann. 249, (1888) 326; Ber. 22, (1889) R. 129; J. B. 1888, 10).

2. Durch Erhitzen eines Metalles in  $H_2S$ . Bildet das Metall mehrere Sulfide, so entstehen durch Glühen in  $H_2S$  meist die niederen, durch Fällung

aus Lsgg, die höheren Sulfide.

3. Durch Behandeln von Metallen mit Ammoniumpolysulfid. — Viele Metalle, wie Cu, Ag. Sn. Ni, Fe geben durch Behandlung mit Ammoniumpolysulfid Sulfide. Priwoznik (Ann. 164, (1872) 46; J. B. 1872, 231; Ann. 171, (1874) 110); Heumann (Ann. 173, (1875) 21).

4. Durch Erhitzen wieler Metalloxyde mit Schwefel. — Die Oxyde und Karbonate der Alkalien geben beim gelinden Erhitzen mit S Polysulfid und Thiosulfat: 6NaOH + 128 = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2Na<sub>2</sub>S<sub>5</sub> + 3lL<sub>2</sub>O;  $3K_1(O_3 + 8S - K_2S_2O_3 + 2K_2S_3 + 3CO_2$ . Dieses Gemenge heißt Schwefelleber. Bei stärkerem Glühen entsteht infolge Zers, des Thiosulfates Polysulfid und Sulfat:  $4K_2CO_3 + 16S = 3K_2S_5 + K_2SO_4 + 4CO_2$ . — Die schweren Metalloxyde dagegen, mit S geglüht, entwickeln, wenn sie eine Zers, erleiden, SO<sub>2</sub>; entweder treten sie hierbei sämtlichen O an den einen Teil des S ab, und verbinden sich mit dem anderen zu Sulfid (CuO,  $As_2O_3$ ;  $2As_2O_3 + 9S = 2As_2S_3 + 3SO_2$ ); oder es bleibt ein Teil des Metalloxyds, meistens wohl die Hälfte, unzersetzt, und bildet mit dem Sulfid eine eigene Verb. (MnO). — Manche Metalloxyde erleiden keine Veränderung durch Glühen mit S; erhitzt man sie dagegen mit einem Gemenge von  $K_2CO_3$  und gleichviel S (woraus Schwefelleber entsteht) zuerst gelinde, dann, wenn das  $CO_3$  ausgetrieben ist, im bedeckten Porzellantiegel  $As_3$  Stunde lang bis zum starken Rotglühen, so zieht W. aus der erkalteten M. das  $As_3$ , während das

andere Sulfid als ein glänzendes kristallinisches Pulver unaufgelöst bleibt. Auf diese Weise gelang es Berzehus, die Verb. des Ce. Cr und Ur mit S darzustellen. Wahrscheinlich verwandelt sich hierbei ein Teil des K.S., mit dem anderen Metalloxyd in K.B.O.4 und in das andere Sulfid. — Auch Al.O., und MgO geben beim Schmelzen mit S kein Sulfid. Dieses wird entweder nach 1.b oder 5, bei MgO auch nach 6 erhalten. Reichel (J. prakt. Chem. [2] 12, (1875) 55; J. B. 1875, 200). —

Auch beim Erhitzen von vielen Metallen, Metalloxyden oder -salzen mit S und W. oder mit wss. H.SO.3 in geschlossenen Gefäßen auf 200° bilden sich Sulfide, zum Teil in kristallinischer Form. Gehtner (Ann. Pharm. 129, (1864) 350; J. B. 1864. 140). — So gibt S mit Na.PO.4 Na.S. neben Na.S.O.3 and NaH.PO.4. Filhol u. Senderens (Ber. 16, (1853) 1213; Compt. rend. 96, (1883) 1051). — Bringt man Schwefelstücke, mit einem Draht des entsprechenden Metalls umwickelt in Metallsalzisge, z. B. mit Kupferdraht umwickelt in Kupfersalzisg., so füllt er in einigen Fällen kristallisiertes Sulfid. Wieke (Ann. Pharm. 82, (1852) 146; J. B. 1852, 339). — Ebenso bildet S beim Kochen mit vielen Metallsalzlösungen etwas Sulfid. Parkmann (Americ. J. sci. (Sidl.) [2] 33, (1861) 328; J. B. 1861, 129).

5. Aus Metalloxyd und Schwefelkohlenstoff. — Man leitet über das

- Aus Metalloxyd und Schwefelkohlenstoff. Man leitet über das glühende Metalloxyd für sich oder gemengt mit Kohle die Dämpfe von CS<sub>2</sub>. — Hierbei bildet der C mit dem O des Metalloxyds (O oder CO<sub>2</sub>, und der S tritt an das reduzierte Metall (TiO<sub>3</sub> + CS<sub>4</sub> = TiS<sub>2</sub> + CO<sub>2</sub>). — Bei manchen Metallen, wie Fe, Pb, Sb genügt das Erhitzen der Oxyde mit CS<sub>2</sub> im geschlossenen Rohr auf 250° oder die Einw. von CS<sub>2</sub> auf in W. suspendierte Oxyde bei 200°. Schlagdenhauffen (J. B. 1856, 293; 1857, 87). — Wenig oder nicht schmelzbare Verbb, werden in Sulfide übergeführt, indem man sie in einem Bade von geschmolzenen Salzen verflüssigt oder suspendiert und der Wrkg. von CS, aussetzt. Blakmore (Franz. Pat. 255 825; J. B. 1897, 509).
- 6. Aus Metalloxyd und  $H_0S$ . Der Sauerstoff des Oxyds wird vollständig durch den S des  $H_2S$  ersetzt  $PbO + H_2S PbS + H_2O$ ;  $-Fe_2O_3 + 3H_2S Fe_2S_3 + 3H_2O$ ;  $-SnO_2 + 2H_2S = SnS_2 + 2\Pi_2O$ ;  $-As_2O_3 + 3H_2S = As_2S_3 + 3H_2O$ ;  $-As_2O_5 + 5H_2S = As_2S_3 + 3H_2O$ ;  $-As_2O_5 + 5H_2O$ As, 8, + 5H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> — a) Man leitet über das glühende Metalloxyd H<sub>2</sub>S. Das gebildete Sulfid nimmt oft noch mehr S aus dem H<sub>2</sub>S auf, unter Freimachung von H (Fe); bisweilen absorbiert es noch unzers. H<sub>2</sub>S (K). — b) Man leitet H<sub>2</sub>S zu den in W. verteilten oder gel. schweren Metalloxyden oder Metallsäuren. — Die Zers. zwischen Metalloxyd und H<sub>2</sub>S erfolgt bei mehreren Metalloxyden schon bei gewöhnlicher Temp. (PbO), indem man gasförmigen oder wss. H<sub>2</sub>S mit dem reinen oder dem in Säure gelösten Metalloxyde zusammenbringt, vgl. S. 393; bei anderen in höherer Temp. (WO<sub>1</sub>). Mit in Wasser gel. Metalloxyden. wie Alkalien, erzeugt der H<sub>2</sub>S Auflösungen, die durch Abdampfen bei abgehaltener Luft trockne Sulfide geben. —
  Wärmeentw. bei der Zers. der Metalloxyde durch H<sub>2</sub>S:

A DOD TOO P CHEED AND TO STATE OF	THE PARTY AND THE CONTRACTOR A	at the control of the control of	
	1	FAVRE U.	
	Thomses 1)	SILBERMANN	BERTHELOT 2)
(MnO, Ha, SH, Aq	) + 10 700 Kal.	_	+10.200 Kal.
(Fe(), H2, "	) +14.570 "	+ 18.530 Kal.	+14.600 ,,
(NiO, He, n	) + 18.630	-	"
(CoO, H2,	) 17.410 .,	_	_
(ZnO, H2, n	+17.970 ,	+15670	+19.200
(CdO,H2, "	) — 27.370	-	
(PbO,	$) \dots + 29.200$	+22,350	+ 26,600 .,
(CnO,	) +31.670	-32.500	+31.600 ,,
(HgO,	) + 45,300		+48.700 "
(Tl <sub>2</sub> O, "	38 490	_	_
(('u <sub>2</sub> (), "	) +38,530		
(Ag <sub>1</sub> O <sub>1</sub> ,	) +58,510 ,,	+57.520	+55.800
77	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	1 11	1

<sup>1</sup>) THOMSEN (.I. prakt. Chem. [2] 19, (1879) 17), <sup>2</sup>) Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 1176).

Die Metalloxyde entwickeln, im Gegensatz zu dem Verhalten gegenüber fICl und den gewöhnlichen Sauerstoffsäuren, bei der Vereinigung mit H<sub>2</sub>S mehr Warme als die Alkalioxyde: (2NaOH,SH<sub>2</sub>Aq. . . . +7.70 Kal., (2NH<sub>3</sub>,SH<sub>2</sub>Aq) . . . +6.2 Kal. Вентивлот.

Aus Thiosulfaten, Sulfiten oder Sulfaten und Reduktionsmitteln. -Man läßt ein Reduktionsmittel (H, S oder Kohle) in der Glühhitze auf

nur sind in diesen beide Affinitäten geringer: In der Gruppe V (As, Sb, Bi) ist die Affinität In der sechsten Gruppe zeigt Cr große Aehnlich. Affinität zu S etwas größer. Die siebente u Co, Ni) gleicht der vierten; für Mn und Fo Affinität zu O wie zu S, für Ni und Co etwa zu O. — Stellt man die Metalle in der Reihen Gruppen gegeben ist, nebeneinander, so ben Steigen und Fallen der Größe ihrer Affinitäte Gruppe K, Na, Cu, Ag fällt sie von K zum Zn, Sr, Cd, Ba, Hg ist sie bei Mg fast Null, st zum Hg. Das in der dritten Gruppe entha nimum der Affinität zum Schwefel. In der Sn, Pb; As, Sb, Bi steigt die Affinität noch da zum Bi. In der sechsten Gruppe stell da zum Bi. In der sechsten Gruppe steil der Affinität dar. Von ihm aus steigt die Gruppe zum Mn, Fe, Co, Ni. — Vergleicht der Affinität zum Schwefel K, Na, Sr, Ba mit dewenn man die Atomgewichte auf die Abscissen — : Halbachse abträgt (LOTHAR MEYER, mod. Th., 2 vollständige Uebereinstimmung. Es folgt daraus, bei den Elementen mit dem größten Atomvolu. des Schwefels und des Sauerstoffs zu denselben Oblowsly (J. russ. phys. Ges. 1, (1881) Schwefel die größte Affinität zu den metallen zu Cu (besonders wenn Cu deutend geringer ist die Affinität zu zu Pt, Cr, Al, Mg. — Ordnet man eines Metalles das Sulfid des nächsten zers. Cd. Fe, Ni, Co, Mn; Anthon. — Die V Schwefel aus der Beständigkeit der Mn ab in der Reihenfolge: Pd, Ii Ni, Co, Fe, As, Tl, Mn. PdS wirzers., während umgekehrt PdCl. sämtli-Die zu einer gleichen natürlichen Gruppe besitzen auch eine größere Verwandtsch-326; Ber. 22, (1889) R. 129; J. B. 1888.

2. Durch Erhitzen eines Mete Sulfide, so entstehen durch Glülaus Lsgg, die höheren Sulfide.

3. Durch Behandeln von Metalle, wie Cu, Ag, Sn, Ni. polysulfid Sulfide. Priwozno 171, (1874) 110); Heumann

4. Durch Erhitzen vieler
der Alkalien geben beim gelinder
= Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2Na<sub>2</sub>S<sub>5</sub> + 3H<sub>2</sub>O; :::
heißt Schwefelleber. Bei stärke sulfid und Sulfat: 4K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> + 1:
dagegen, mit S geglüht, entwichierbei sämtlichen O an den Sulfid (CuO.As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>: 2As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + meistens wohl die Hälfte, und Manche Metalloxyde erleiden gegen mit einem Gemenge zuerst gelinde, dann, wenn d.
lang bis zum starken Rotyh-



Ein l. Alkalisulfid wirkt auf ein gel. Metallsalz stets unter Wärmeentw.

ein. Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 1178).

10. Auf elektrochemischem Wege. — Die Kathode besteht aus stangenförmigem CuS, die Anode aus dem Metall des darzustellenden Sulfides, als Elektrolyt dient eine wss. Alkalisalzlsg. Cu, Cd, Ag liefern Sulfid; Sn nur schwarzes SnS; Fe und Ni Sulfür. Lorenz (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 442; C.-B. 1896, 2, 724). — Man elektrolysiert eine Thiosulfatlsg. mit einer Anode aus dem Metall, dessen Sulfid gewonnen werden soll. Richards

u. Roepper (D. R.-P. 100876; C.-B. 1899, 1, 808).

11. In kristallisiertem Zustande. a) Aus amorphen Sulfiden. - a) Man erhält viele Sulfide in demselben Zustande, wie sie in der Natur vorkommen, indem man die Metallsalzlösung bei hoher Temp. und unter starkem Druck durch Kaliumsulfid- oder -polysulfidlsg. zersetzt. Senarmon't (Ann. Chim. Phys. [3] 30, (1850) 129; J. B. 1850, 266). Die so oder in anderer Weise dargestellten amorphen Sulfide kann man in manchen Fällen kristallisiert erhalten, wenn man sie unter starkem Druck bei hoher Temp. (200 bis 250°) löst in wss. NaHCO<sub>8</sub>, oder in wss. H<sub>2</sub>S, oder in W., welches unter hohem Druck mit HaS gesättigt ist (z. B. durch Zusatz von Wasserstoffpolysulfid zu der Mischung von Sulfid und ausgekochtem W.), worauf sie beim Erkalten sich kristallinisch abscheiden. Oder man läßt auch sogleich die Zers, der Metallsalzlsg, bei hoher Temp, durch K.S in Ggw. von überschüssigem NaHCO<sub>3</sub> stattfinden. Senarmont (Ann. Chim. Phys. [3] 32, (1851) 129; J. B. 1851, 316). —  $\beta$ ) Man setzt die amorphen Sulfide hohen Tempp, im elektrischen Ofen aus, wodurch sie entweder zur Kristallisation gebracht oder reduziert werden. Auf diese Weise wurden Blei-Auf diese Weise wurden Bietglanz, Kurdie Greenockit und kristallisiertes Al<sub>2</sub>S<sub>1</sub> erhalten. PbS und Sb<sub>1</sub>S<sub>3</sub> zers, sich bei Anwendung sehr starker Ströme zu Metall ohne B. eines niederen Sulfiders; ZnS, CdS, Al<sub>2</sub>S<sub>3</sub> sind sehr beständig. Mourlot (Compt. rend 123, (1896) 54; C-B. 1896, 2, 414). — Die meisten Metallsulfide zeigen eine Beweglichkeit der Teilchen im festen Zustande. Die durch Fällung erhaltenen amorphen Sulfide von Ag. Sb. Bi werden durch Erwärmen auf 265° im Vak. während 9 Tage zu je 7 bis 8 Stunden in makroskopische Kristalle übergeführt; Bi, S, wird schon durch 11-jähriges Aufbewahren bei gewöhnlicher Temp. kristallinisch; CdS und CuS bilden mikroskopische Kristalle; SnS zerfällt unter B. von SnS, das teilweise in Form feiner Kristalle sublimiert; ZnS zeigt keine Kristallisation; ebenfalls nicht As, S, bei 150°; PbS nur in geringem Maße. Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 30, (1895) 311; Z. physik. Chem. 18, (1895) 553; C.-B. 1896, 1, 353). —  $\gamma$ ) Durch Erhitzen mit weißem  $(NH_4)_2S$  bei 150 bis 200° in zugeschmolzenen Röhren gehen Ag<sub>2</sub>S, Tl<sub>2</sub>S vollständig, CuS nur zum geringsten Teil in Kristalle über, CdS und ZnS in fein kristallinische Pulver, HgS in Zinnober; Sulfide von Co, Ni. Fe, Bi, Pb werden nicht verändert; Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> bildet (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Sb<sub>4</sub>S<sub>7</sub>. Stanek (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 117; C.-B. 1898, 2, 260). — d) Durch Sublimation amorpher Sulfide mit NH, (I. Lorenz (Ber. 24, (1891) 1501). - Diese Methode ist identisch mit derjenigen von Durocher (s. unter b): NH4Cl spaltet sich in NH2 und HCl, das unter H2S-Entw. Metallchlorid hildet.

b) Durch Erhitzen von Metallehloriden im  $H_2$ S-Strom. Durocher (Compt. rend. 32, (1851)823). — c) Nach 5, werden oft kristallisierte Sulfide erhalten. — d) Aus erhitztem Metall und Schwefeldämpfen. — schwefel- und Quecksilberdümpfe geben unter Einw. des Lichtes Zinnober. Schnötter (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 66, (1872) 79; J. B. 1872, 269). — Durch Leiten von S-Dümpfen über rotglübendes Agentsteht Silberglanz. Margottet Compt rend. S5, (1877) 1142; J. B. 1877, 301). — e) Aus erhitztem Metall und  $H_2$ S. — St. Claime-Deville n. Thoost (Compt. rend. 52, (1861) 920) erhielten durch Einw. von  $H_2$ S auf Ag in der Glühhitze Silberglanz. — Margottet durch Leiten von  $H_2$ S im N-Strom über erhitztes Cu und Ag Kupferglanz, Silberglanz, Silberkupferglanz; — Lorenz (Ber. 24, (1891) 1501) auf gleichen Wege aus

Fe Troilit, aus Ni mehr kristallinische Krusten von NiS, ans Zn Wurtzit. aus Cd Greenockit und eine neue monokline Modifikation von CdS. — f Aus Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und Merkuriammoniumchlorid entsteht Zinnober. Hausamann (Ber. 7, (1874–1746; J. B. 1874, 285); aus PhSO<sub>4</sub> durch Reduktion mit Kohle Bleiglanz. Moertor (Compt. rend. 123, (1896–54; C.-B. 1896, 2, 414). — g) Durch Zusammenschmelzen von S und Alkalikarbonat mit Metalloxyden oder -salzen in bestimmten Gewichtsverhältnissen. Schneider (J. prakt. Chem. [2] 9, (1874) 109; 10, (1874) 55; Pogg. Ann. 151, (1874) 437; 153, (1874) 588; Jubelbd. (1874) 158; N. Rep. Pharm. 23, (1874) 358 und 509; J. B. 1874, 197). In kristallisiertem Zustande erhielt derselbe auf diesem Wege aus InO: K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>In<sub>2</sub>S<sub>2</sub> und Na<sub>2</sub>S<sub>1</sub>In<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, 2H<sub>4</sub>O; aus NiO: K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>NiS; aus CoCl<sub>3</sub>: Co<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (dies konnte nach Fellenberg (Pogg. Ann. 50, (1840) 73) aus CoO nicht erhalten werden: aus Tl<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> wahrscheinlich Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>Tl<sub>2</sub>S<sub>3</sub> + Tl<sub>2</sub>S<sub>4</sub>Tl<sub>2</sub>S<sub>4</sub>: aus amorphem PbS ein bläulich graues Kristallpulver von PbS; aus MnSO<sub>4</sub>: MnS als grünes Pulver, in anderen Gowichtsverhältnissen: Na<sub>4</sub>S<sub>4</sub>2MnS. — Auf gleichem Wege war schon von Völker (Ann. 59, (1846) 53) K<sub>4</sub>S<sub>5</sub>3MnS und von Bertrier (Ann. Chim. Phys. 22, (1823) 274) vielleicht die Natriumverb. dargestellt.

β) Physikalische Eigenschaften der Metallsulfide. — Sie sind fest und spröde (nur CuS und Ag<sub>2</sub>S zeigen etwas Duktibilität), meistens kristallisierbar (s. Darst. 11). — Ihr spez. Gewicht ist häufig niedriger als das durch Rechnung sich ergebende Mittel. — Die Alkalisulfide sind farblos. Die übrigen leichten Metallsulfide sind blaßgelb oder braun und ohne Metallglanz, die schweren sind verschieden, meist dunkel gefärbt und zeigen teils Durchsichtigkeit ohne Metallglanz, Blenden, teils Undurchsichtigkeit mit Metallglanz, Kiese, Glanze. — Die Schwefelverbb. der leichtflüssigen Metalle sind schwerer, die der strengflüssigen sind leichter schmelzbar als das Metall. Meistens sind sie weniger verdampfbar als das reine Metall. — Löslichkeit in W., Säuren s. chem. Eigensch. S. 411; Löslichkeit in Alkali-

sulfiden s. Sulfosalze S. 420. -

Die Metallsulfide sind gute Leiter der Elektrizität. SKEY (Chem. N. 23. (1871) 181). — Braus (Poyg. Ann. 153. (1874) 556; J. B. 1874, 138) hat bei einer großen Anzahl natürlicher und künstlicher Metallsulfide gefunden, daß der elektrische Widerstand derselben verschieden ist mit der Richtung, der Intensität und der Dauer des Stromes, mit Abweichungen bis zu 30°, des ganzen Wertes. Siehe auch Guischant (Compt. rend. 134, (1902) 1224; C.-B. 1902, 2, 95). — Diffusion von Sulfiden im Flußeisen und im Stahl s. Campbell (Americ, Chem. J. 18, (1897) 707; Stahl und Eisen 17. (1897) 960; Chem. Zty. 21, (1897) Rep. 312; J. B. 1897, 841; C.-B. 1898, 1, 17). —

Bildungswärme, Thomson (J. prakt. Chem. [2] 19, (1879) 10; J. B. 1878, 99).

a) in V	V. 1. Sulfide	b) in W. unl. Sulfide	
(K2,S,Aq)	+ 113,260 Kal	. $(Mn,S,nH_2O)$ $+46.370$ Ke	al.
	+ 103.970 "	$(Zn,S, , ) \dots + 41.550$	
	+ 115.220 "		7
(Ba,S,Aq) .	+ 107.130 "	(Fe,S, , ) + 23,750 ,	
	+ 106,650 ,		T .
	+ 98 330 ,	$(Ni, 8, n) \dots + 19.370$	· P
	+ 9 260 "		-
(K,S,H,Aq)	+ 65.100 "	(Pb,S) + 20.400	72
$(Na,S,H,\Lambda q)$	= 60.450	$(Cu_2,S) \qquad \ldots + 20.240$	
	+ 66.080 -	$(Hg,S) \dots + 16.860$	19
$(Ba, S_2, H_2, Aq)$ .	124.160	$(Ag_t,S)$ $-5.310$ ,	2
(Sr,S2,H2,Aq) .	123.680	$(H_2,8)$ + 4.510	9
(Ca,S,H,Aq) .	+ 115,360		
(Mg,S2,H2,Aq) .	+ 114.800		
(NH 18.H2, Aq)	1 - 23 890		

S. auch Sabatien (Compt. rend. 88, (1879) 651; 89, (1879) 43 und 234; J. B. 1870, 109 und 110; Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 5; J. B. 1881, 1125;

γ) Chemische Eigenschaften. a) Verhalten gegen Wasser. — In W. l. sind nur die Sulfide der Alkalien (inbegriffen (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S) und alkal. Erden. S. unten. Die meisten schweren Metallsulfide bleiben in W. unverändert. Nur die Sulfide von Mo, Wo und As lösen sich in fein verteiltem Zustande ein wenig in W. und werden daraus durch Säuren, auch durch H<sub>4</sub>S gefällt. Berzehtes. — S. Kolloidale Sulfide.

S. 419. - Die Metallsuiside geben nach de Clermont u. Frommet. (Compt. rend. \$7, (1878) 330; Bull. Soc. (Paris) [2] 30 (1878) 145; J. B. 1878, 125) in Berührung mit W. zunächst Hydrate (s. S. 415), die sich dann unter Abgabe von H<sub>2</sub>S dissoziieren, so daß das W. chemisch mitwirkt; As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> dissoziiert sich bei 22°, FeS bei 56°, Ag<sub>2</sub>S bei 89°, Sb<sub>2</sub>S<sub>2</sub> bei 95°. — Die Sulfide von Al und Si zerfallen bei gewöhnlicher Temp. mit W. in H.S und Oxyd. BaS. SrS und CaS zerfallen mit W. in Hydroxyd, das wegen seiner geringen Löslichkeit, zuerst kristallisiert, und in Sulfhydrat. MgS ist in W. äußerst unbeständig. K<sub>3</sub>S und Na<sub>2</sub>S bilden mit wenig W. unter starker Wärmeentw. eine ölige oder kristallinische Verb., in mehr W. sind sie löslich. Bechamp (Compt. rend. 67, (1868) 825; J. B. 1868, 158.) — Durch kochendes W. werden die Sulfüre von Mn, Fe, Co, Ni, Ag, Sb, As und Sn mehr oder weniger weitgehend zers. in H.S und Hydroxyd; die Sulfüre von Cu, Zn, Hg, Cd, Au, Pt. Mo werden nicht zers. Daß das beständige As, Sa durch W. bedeutend leichter zers, wird, als das an der Luft leicht oxydable Cu, S erklärt sich durch die Annahme einer intermediären Hydratbildung. Die Sulfide der Alkalien und Erdalkalien entwickeln beim Kochen mit W. H.S unter B. von Alkalihydroxyd und etwas Thiosulfat. DE CLERMONT und FROMMEL (Compt. rend. 86. (1878) 828; J. B. 1878, 1051; Ann. Chim. Phys. [5] 18, (1879) 189; J. B. 1879, 181). - Leitet man Wasserdampf über stark glühende schwere Metallsulfide, so zerfallen viele in H<sub>2</sub>S und Oxyd, welches sich dann oft noch mit dem noch vorhandenen Sulfid zu Metall und SO<sub>3</sub> umsetzt. Regnault. — Die Sulfide von Cu, Ag, Hg, Bi geben hierbei Metall, Regnault (Ann. Chim. Phys. 62, (1836) 374; Oxyd bilden die Sulfide von Mg, Schumann (Ann. 187, (1878) 286: J. B. 1877, 203); Zn, REGNAULT; Cd, REGNAULT, WACKENRODER (Report. Pharm. 46, 226); Ti, Sn, Mn, Fe, Co, Ni, Regnault; Oxyd und Sulfat diejenigen von Ca, Al, Schumann; nur Sulfat diejenigen von Sr, SCHUMANN und Ba, Schumann, Regnault, Lauth (Bull. Soc. (Paris) 5, (1863) 249; J. B. 1863, 189). PbS gibt nach Descotilt (Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 441) PbS + Pb + PbO, nach Pattinson (Schweigg. Journ. 56, 201) PbS + PbSO<sub>4</sub>; As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> gibt As<sub>2</sub>OS<sub>2</sub>; Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> = Sb<sub>2</sub>OS<sub>2</sub>; Cr<sub>2</sub>S<sub>3</sub> = Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + Cr.Sa. REGNAULT.

b) Verhalten bei der Elektrolyse. — Durch Elektrolyse von bei Luftabschluß geschmolzenen Metallsulfiden wird S zur Anode geführt, wo sich, falls als Elektrodenmaterial Kohle fungiert, CS<sub>2</sub> bildet. In einem Gemisch geschmolzener Sulfide, die bei Luftabschluß elektrolysiert werden, bleibt die Leitfähigkeit an verschiedenen Stellen überall gleichmäßig, steigt aber allmählich immer mehr an. indem immer mehr S entfernt wird. Garrie (Compt. rend. 120, (1895) 184; J. B. 1895, 319. S. a. Blacknore (Eng. and Min. J. 62, 27; Chem. Zty. 20, (1897) Rep. 213; J. B. 1897, 389. — Gelöstes Na<sub>2</sub>S wird durch Elektrolyse zu Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oxydiert. Merler, Scheuerer (Bull. Soc. (Paris) [3] 17–18, (1897) 99: C.-B. 1896, 1, 357). Nach Purker (Americ. Chem. J. 18, (1896) 525; C.-B. 1896, 2, 337) bildet sich durch Elektrolyse von gel. Na<sub>2</sub>S oder NaSH intermediär NaOH und Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; die Bildung von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wird von Schburr-Kestner bestritten. — Verwendet man Sulfide von Hg. Pb, Ag, Pt. Au als negative Polplatte, so werden diese unter H<sub>2</sub>S-Entw. zu Metall reduziert. Skey (Chem. N. 23, (1871) 291; J. B. 1871, 123). — Bei Anwendung von Metallsulfiden als Anode in saurer Lsg. wird das Metall gel.; der S bleibt bei kleinen Stromdichten ungelöst zurück, wird bei großen Stromdichten zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oxydiert. In alkal. Lsg. wird Metallsulfid als Kathode, so entsteht in saurer Lsg. H<sub>2</sub>S. Metall bleibt zurück; doch tritt meistens Zerbröckeln der Erze ein. In alkal. Lsg. geht 8 als Ion in Lsg. und bildet Alkalisulfid; der metallische Bestandteil bleibt als Schlamm zurück. Bernfeld (Z. physik. Chem. 25, (1898) 46; C.-B. 1898,

1, 547). S. a. SMITH (Franklin Inst. Proc. 2, 53; Ber. 22, (1889) 1019; 23,

(1890) 2276).

- c) Verhalten beim Erhitzen unter Luftabschluss. Die Sulfide flüchtiger Elemente (As, Hg) sind unzers, sublimierbar. Von den Sulfiden nicht flüchtiger Elemente verlieren einige den S in höherer Temp. (Sulfide der Edelmetalle), andere geben ihn selbst in der stärksten Hitze gar nicht ab (Sulfide der unedlen Metalle) oder, wenn sie mehr als ein Atom S enthalten, nur zum Teil (Sulfide von Fe, Sn usw.). - Der S verbrennt hierbei zu SO<sub>4</sub>; in geringen Mengen bildet sich auch SO<sub>3</sub>. Lunge (*Chem. Ztg.* 1883, 29; *Ber.* 16, (1883) 386); Scheurer-Kestner (*Compt. rend.* 99, (1884) 917; *J. B.* 1884, 342).
- d) Verhalten gegen Sauerstoff, Ozon; beim Erhitzen an der Luft; Phosphorescenz. - Trockener O wirkt bei gewöhnlicher Temp, nicht auf die Sulfide ein; feuchter O verwandelt mehrere (z. B. FeS) langsam in Sulfate. -Werden frisch gefälltes MnS, FeS und NiS stark zusammengepreßt und nachher wieder zerrieben, so tritt unter Wärmeentw. Oxydation ein: CoS, CuS, ZnS oxydieren sich langsamer und ohne Wärmeentw. DE CLERMONT u. Guiot (Compt. rend. 84, (1877) 714; 85, (1877) 73; Ber. 10, (1877) 899; J. B. 1877, 259). — Bei Einw. von Ozon geben die Sulfide der Alkalien und Erdalkalien, ebenso diejenigen von Cu. Sb, Zn, Cd Sulfate; NiS und CoS geben zuerst Sulfate, dann H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Peroxyd; Goldsulfid gibt metallisches Au und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; die Sulfide von Pt, Ag, Bi bilden gleichfalls freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; HgS wird nur langsam angegriffen. MnS, PbS und PdS werden ganz in Superoxyd und freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verwandelt. Mailfert (Compt. rend. 94, (1882) 1186; J. B. 1882, 225). - In der Hitze der Luft oder dem O ausgesetzt geben die Sulfide entweder SO, und Metall (Sulfide der Edelmetalle); oder SO, und Metalloxyd (Sb.S., BigS., SnS.; auch FeS bei zu großer Hitze; oder Sulfat (Alkalisulfide und bei sehr schwacher Glühhitze FeS und CuS); PbS reagiert sowohl nach PbS + 30 = PbO + 80<sub>2</sub>, als auch nach PbS + 40 = PbSO<sub>4</sub>. - In einer an beiden Enden offenen Glasröhre erhitzt, geben sie 80<sub>2</sub>.

Abröstung von Sulfiden 8. Hollway (Polyt. J. 232, 1879) 433; J. B. 1879, 1105); Mackenzik (Engl. Pat. 4418, (1881); Ber. 15, (1882) 2637); Brathwell (Engl. Pat. 2748, (1882); Ber. 16, (1883) 1397); Höppner (D. R.-P. 86543; J. B. 1896, 364); Häussermann (Polyt. J. 317, (1902) 74; C.-B. 1902, 2, 175); The Intractable Ore Treatment Company (D. R.-P. 132138 (1899)); Pape u. Witter (D. R.-P. 132409 (1902)).

Alle bei starkem Erhitzen an der Luft mit blauer Schwefelflamme verbrennenden Schwefelverbb., insbesondere Zinnober, gefälltes oder natürliches Sulfid von Sb und As. Mussivgold erzeugen bei etwas niedrigerer Temp. eine weißliche Phosphoreszenzflamme. Heumann (Ber. 16, (1883) 139). - Die Sulfide der alkalischen Erden phosphoreszieren, wenn sie nur wenige Augenblicke vom Sonnen- oder Tageslicht beschienen sind, stundenund tagelang mit sanftem, farbigen Lichte, dessen Farbe von dem Darstellungsverfahren und geringen fremden Beimengungen abhängt ("Leuchtsteine"). Zerreibt man phosphoreszierende Sulfide, so verlieren sie zum größten Teil ihre Leuchtfähigkeit, indem gleichzeitig eine veränderte Körperfarbe auftritt, die zu dem vorher ausgestrahlten Phosphoreszenzlicht komplementär zu sein scheint. Durch Erhitzen auf die Darstellungstemp, kann Leuchtvermögen wie urspängliche Körperfarbe wieder hergestellt werden Warstig (Z. physik. Chem. 44, (1903–499; C.-B. 1903, 2, 543; J. B. 1903, 115). S. a. Klatt u. Lenard (Ann. (Wied.) 38, (1889) 90; J. B. 1889, 321) u. Vanno ("Die künstlichen Leuchtsteine". Heidelberg, C. Winter.)

e) Verhalten gegen Jod. Brom, Chlor, Fluor. — J. Br, Cl, letzteres oft

schon bei gewöhnlicher Temp., erzeugen mit vielen Metallsulfiden Metalljodid, -bromid oder -chlorid und Jod-, Brom- oder Chlorschwefel. In wss. Lsg. zersetzen sie ebenfalls die meisten Metallsulfide; (') bildet dabei mit dem S und W. HCl and H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Auch die unl. Metallsulfide werden durch Jodlsg. zersetzt. Filhol u. Mellier (Compt. rend. 67, (1868) 1199). — Die Sulfide von Zn, Mn. Cd. Fe, Ni, Co, Sn. Sb, As. Bi, Pb, Hg, Ag, Pt geben beim Erhitzen mit trockenem J unter Abscheidung von S Metalljodid. Bei der Einw. von trockenem oder in W. oder A. gel. J auf in W. suspendierte Metallsulfide, oder Einw. von trockenem Metallsulfid auf eine Lsg. von J in Ae. oder Chlf. bildet sich außerdem noch etwas Sulfat. Dies ist nicht der Fall bei der Einw. von J in CS<sub>4</sub>. Filhol u. Mellier (Ann. Chim. Phys. [4] 22, (1871) 58; J. B. 1871, 212). — J reagiert mit Na<sub>2</sub>S nach: Na<sub>2</sub>S + J = NaS + NaJ; 2NaS = Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, Spring (Ber. 7, (1874) 1157); nach: Na<sub>2</sub>S + 2J = 2NaJ + S; Na<sub>2</sub>S + S = Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>. Otto u. Troor (Ber. 24, (1891) 1192). Mit Fl findet meist schon in der Kälte, jedenfalls beim Erwärmen heftige Zers. statt. Moissan (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 224; J. B. 1891, 400).

1) Nitrate, Chlorate, Bromate, Jodate oxydieren beim Erhitzen zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, meistens unter sehr heftiger Verpuffung. — Aehnlich wirken HClO und ihre Salze. — Beim Schmelzen mit Soda und Salpeter entsteht Alkalisulfat unter Bildung von freiem Metall (z. B. Ag) oder Oxyd (z. B. Fe, Zn)

oder einem Alkalisalz einer Metallsäure (z. B. As, Mn).

g) Verhalten gegen Süuren, — Wss. Säuren auch verd. HNO., zersetzen viele Metallsulfide in H.S und Salz. Von den in W. unl. Sulfiden werden FeS, MnS und ZnS durch verd. HCl unter Entw. von H<sub>2</sub>S zersetzt; andere (wie 8b<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, 8b<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, Bi<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, 8nS, 8nS<sub>2</sub>, PbS, NiS, CoS, CdS) erfordern konz., eventuell warme HCl; die übrigen sind in konz. HCl unl., lösen sich aber alle in Königswasser unter Abscheidung von S. - Viele für sich durch Säuren nicht zersetzbare Metallsulfide entwickeln bei Ggw. eines in der Säure lösl. Metalles H.S., indem H in statu nascendi das Sulfid angreift. So liefern manche schwer zersetzbare Sorten FeS, ebenso Bleiglanz, Kupferkies, Pyrite, sofort H.S. wenn sie auf fl. Zinkamalgam liegend mit der Säure in Berührung treten, Casamajor (Chem. N. 44, (1881) 44; Ber. 14, (1881) 2303); andere Sulfide, wie Realgar, Auripigment, Molybdänglanz, werden auch so nicht durch HCl zersetzt. v. Kobell (J. prakt. Chem. 71, (1857) 146; J. B. 1857, 122). — FeS gibt mit roher HCl (spez. Gew. 1.157) keine H.S-Entw.; am geeignetsten ist HCl vom spez. Gew. 1.15. Sartorius (Apoth. Ztg. 19, 14; C.-B. 1904, 1, 246). — Konzentriertere HNO3 oxydiert, namentlich in der Wärme, den in statu nascendi befindlichen H28 zu S: noch konzentriertere Säure (rauchende Salpetersäure) oxydiert den S zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, die ihrerseits mit dem entstandenen Nitrat Sulfat bildet. Die Sulfide derjenigen Metalle, von welchen keine Sauerstoffsalze existieren oder deren Sauerstoffsalze durch W. zersetzt werden (As. Sb. Sn) oxydiert konz. HNO<sub>3</sub> zu Sauerstoffverbindungen dieser Metalle und  $H_2SO_4$ :  $3As_2S_3 + 28HNO_3 + 4H_2O_4$  =  $6H_3AsO_4 + 9H_2SO_4 + 28NO_5$  — Gasförmige HCl erzeugt mit den meisten Metallsulfiden, zum Teil erst in der Hitze, Has und Metallchlorid. — Bei Abwesenheit von W. findet durch gasförmige HCl oder CH, COOH vollkommene Zers. statt. Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 1179). As<sub>i</sub>S<sub>a</sub>, Sb<sub>i</sub>S<sub>a</sub> und SnS, sind mit HCl- und HBr-Dämpfen schon bei mäßiger Wärme flüchtig; 8nS wird in der Kälte ohne Verflüchtigung in SnCl<sub>4</sub> übergeführt, das in der Wärme flüchtig ist. Keller u. Smith (Americ.-Chem. J. 18, (1896) 1096; J. B. 1800, 365). - Wasserfreie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zers. K<sub>2</sub>S, PbS, Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> unter B. von Sulfaten und SO, oder blauer Schwefellsg. - Beim Sieden der Sulfide mit starker H.SO, werden diese in Sulfate amgewandelt. Drwny (J. Americ. Chem. Soc. 18, (1895) 643; Americ. P. 561544; C.-B. 1896, 2, 519). S. a. Pickemis (J. Chem. Soc. (London) 33, (1878) 112; J. B. 1878, 287). — In wss. SO<sub>2</sub> werden Cus, Ag<sub>2</sub>S, Au<sub>2</sub>S, PtS<sub>2</sub>, HgS nicht verändert; MnS, FeS, ZnS sind darin ll.; CoS, NiS, CdS, Bi<sub>2</sub>S<sub>8</sub>, SnS<sub>2</sub>, As<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> w. l. Wenn das zunächst gebildete Sulfit in W. oder SO, 1. ist, entstehen Thiosultat, H,S und S nach MS + SO, + H,O =

 $MSO_8 + H_1S_1 + SO_8 = 2H_2O_1 + 3S_1 + MSO_8 = MS_2O_3 + 2S_2$ Ist das gebildete Sulfid dagegen w. l. oder unl. (PbSO<sub>3</sub>), so entsteht nur wenig Thiosulfat, aber viel Sulfit und Schwefel. Läßt man zu in W. suspendiertem MnS tropfenweise SO<sub>2</sub> laufen, so daß dieses nicht im Ueberschuß vorhanden ist, verläuft die Rk. nur nach MnS + SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = MnSO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>S. Guerout (Compt. rend. 75, (1872) 1276; J. B. 1872, 176).

Aufschließung von Sulfiden durch HNO<sub>2</sub> und HCl s. Lunge (Chem. Ind. 1882, 77; Ber. 15, (1882) 1091); durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> s. Divers und Shimideu (Chem. N. 51, (1885, 193; Ber. 18, (1885) R. 343); durch HNO<sub>3</sub>-Dämpfe, durch mit Br beladenen Luftstrom, durch O-Strom s. Jannasch (J. prakt. Chem. [2] 40 (1889) 230, 233, 237; Ber. 22 (1889) R. 820:: auf trocknem Wege durch Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub> und KNO<sub>5</sub> s. Fresenius (Ber. 13 (1880) 441); Lunge

(Ber. 13 (1880) 2242). h) Verhalten gegen PCl<sub>5</sub>. — Zersetzt sich mit Metallsulfiden meist leicht, zum Teil unter Feuererscheinung, zu Metallchlorid und PSCl, nach PbS + PCl<sub>b</sub> = PbCl<sub>3</sub> + PSCl<sub>8</sub>. Weber (Berl. Akad. Ber. 1850, 325; J. B.

1859, 80).

i) Verhalten gegen C,CO. - Kohle entzieht bei heftigem Glühen einigen Sulfiden allen oder einen Teil ihres S unter B. von CS2. Sulfide, die beim Erhitzen im geschlossenen Raum S verlieren, geben auch beim Gluben in CO-Gas dieselbe Quantität S ab; nur Ag<sub>2</sub>S wird unter B. von COS zu Ag reduziert. Reichel (J. prakt. Chem. [2] 12, (1875) 82; J. B. 1875, 190). — Beim Erhitzen im elektrischen Ofen mit Kohle wird CuS durch starken Strom zu Cu, S und weiter zu Metall reduziert; ebenso Ag. S. das nur ganz geringe Spuren S zurückhält; NiS wird bei geringer Stromstärke zu Ni, S reduziert, bei stärkerer Stromstärke bleiben nur unbedeutende Mengen S zurück; CoS wird nur bei starker Stromstärke fast vollständig zu Co reduziert; SnS<sub>2</sub> wird dissoziert; SnS ist auch bei starkem Strom stabil; Sulfide von Fe und Cr werden völlig entschwefelt, unter bestimmten Bedingungen gibt Cr. S. auch CrS; MnS wird kristallinisch und bildet Würfel oder Oktaeder; die Sulfide von Sb. Bi, Pb und Tl werden beim Erhitzen mit oder ohne Kohle völlig entschwefelt. Mourlot (Compt. rend. 124, (1897) 768; J. B. 1897, 509; Ann. Chim. Phys. [7] 17, (1899) 510; C.-B. 1899, 2, 514).

k) Verhalten gegen Alkalien. - Zersetzen auf trockenem und nassem Wege viele schwere Metallsulfide zu Alkalisulfid und Metalloxyd, die dann

oft weitere Verbb. eingehen.

1) Mit einem Alkalisulfide oder mit einem Gemisch von Schwefel und Alkalikarbonat oder auch mit wasserfreiem Natriumhyposulfit geschmolzen, geben die Sulfide der Metalle der Arsengruppe in W. l. Alkali-Sulfosalze; die anderen Sulfide werden nicht verändert.

m) Beim Glühen mit Metalloxyden (z. B. PbO) und Metallsalzen wird der S und meistens auch das Metall der Sulfide oxydiert. - Durch Glüben mit Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub> and Zers, der gebildeten Aluminate mit CO<sub>4</sub> werden die Alkalisulfide in Karbonate umgewandelt. Siermann (Chem. Ind. 1878, 319; J. B. 1878, 1131).

n) Rk. mit verschiedenen Metallsalzen. - Wss. KMnO, oxydiert bei figw von Alkalikarbonat die Metallsulfide zu Metalloxyd und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Pean de Saint-Gulls Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 374; J. B. 1858, 583). — Beim Zusammenreiben mit KHSO<sub>4</sub> geben Bleiglanz. Albandin (MnS., schwächer Zinkblende, Greenockit (CdS) und je KHSO<sub>k</sub> geben Bleiglanz, Albandin (MnS), schwächer Zinkblende, Greenockit (CdS) und je nach dem Fundorte Millerit (NiS) H<sub>2</sub>S-Entw. Jannettaz (Compt. rend. 77, (1873) 838; 78, (1874) 852; Americ. Chemist. 4, (1873) 450; Polyt. J. 210, (1873) 188; J. B. 1873, 940; 1874, 996). — Eine Reihe natürlicher Sulfide wie Pyrit, Kupferglanz, Zinkblende, Spießglanz, Zinnober und selbst Na<sub>2</sub>S vermögen Au, Ag und Hg aus ihren Lsgg. als Metall abzuscheiden anter gleichzeitiger Fällung von S nach 3PbS + 2AuCl<sub>3</sub> = 3PbCl<sub>2</sub> + 2Au + 38. Meuniem (Ber. 10, (1879) 836. — Ag<sub>2</sub>S und Au<sub>2</sub>S sind in KCN bei gewöhnlicher Temp. I. Skey (Chem. N. 36, 1877) 36; J. B. 1877, 303). — Zwischen Ammonsalzen einerseits und den Sulfiden von Sb und den Metallen der (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Gruppe anderseits tritt Zets. ein, indem NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S und das betreffende l. Metallsalz gebildet werden. DE CLERMONT (Compt. rend. S8, 1879, 972; J. B. 1870, 1052). — Manche Metallsulfide verbinden sich mit Metallchloriden oder -jediden. oder -jediden.

o) Verhalten gegen Wasserstoff. - H zers, in der Glühhitze die Sulfide von Sb, Bi, Sn, Cu, Ag und Hg in H2S und Metall. Rose (Pogg. Ann. 4, (1825) 109). S. a. PÉLABON (Ann. Chim. Phys. [7] 25, (1902) 365; C.-B. 1898, 2, 329; 1899, 1, 1235; 1900, 1, 710, 949, 1010; 1900, 2, 13, 709, 1228; 1901, 1, 363, 608, 927; 1901, 2, 844; 1902, 1, 741). — Mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> auf der Kohle geschmolzen, liefern sie eine M., welche beim Befeuchten Ag, auf

das sie gelegt ist, schwärzt und mit Säuren H.S entwickelt.

p) Verhalten gegen geschmolzenen Schwefel. - Gemischt mit Metallsulfiden gibt S nach dem Erkalten eine M. von ausgezeichneter Härte und metallischem Glanz, der vielseitigsten Anwendung fähig; spez. Gew. 3.4 bis 3.7; Schmp. - 160°. Spence (E. P. 2706, (1879): Polyt. J. 236, (1880) 501; Ber. 13. (1880) 1250). - Darst, des "Spence-Metalls" durch Einrühren von 2 T. feingepulvertem Schwefelkies in eine Schmelze von 1 T. Schwefel. Glase-NAPP (Polyt. J. 240, (1881) 79; J. B. 1881, 1263). Das Spence-Metall wird nur in gepulvertem Zustande von HCl und von HNO<sub>3</sub> bei gewöhnlicher Temp. angegriffen. Granville Cole (Chem. N. 41, (1880) 87; J. B. 1880. 1283). - PAYNE (Chem. N. 41, (1880) 158) hat bei einer Komposition von S und Sh.S. nicht die chemische Bindung des S und die übrigen Eigenschaften des Spence-Metalles nachweisen können. — Natürliche Sulfide und reiner S geben beim Behandeln mit Ae. oder PAe. Kristalle von Polysulfiden von Kohlenwasserstoffen. Ввитиклот (Compt. rend. 88, (1879) 890; J. B. 1879, 1105). —

II. Verbindungen der normalen Sulfide mit Wasser. a) Wässrige Sulfide der Alkalien, einschliesslich  $(NH_4)_2S$ , und der alkal. Erden. — Man erhält sie 1. durch Zusammenbringen der Sulfide mit W.; — 2. indem man  $H_2S$  durch die in W. gel. oder verteilte Basis leitet. Sättigt man die Fl. mit  $H_2S$ , so erhält man Hydrosulfid,  $KOH + H_2S - KSH + H_2O$ ; diese Verb. wird durch Hinzufügen von ebensoviel Basis, wie man angewandt hatte, in wss.  $K_2S$  übergeführt.

Die Existenz von wss. BaS, SrS und CaS ist zweifelhaft. H. Rose. -Die wss. Sulfidlsg. ist entweder als wss. Sulfid oder vielleicht auch als ein Gemisch von freiem Hydroxyd und Hydrosulfid zu betrachten. Durch viel W. werden die Sulfide der Alkalien und alkal. Erden vollständig in H., Sund Hydroxyd zers. Sehr verd, Lsgg, geben mit Nitroprussidnatrium nicht mehr die den I. Sulfiden zukommende purpurrote Färbung und verlieren beim Durchleiten von H oder im luftleeren Raum die Gesamtmenge des Schwefelwasserstoffs. BECHAMP (Compt. rend. 67, (1868) 825; Ann. Chim. Phys. [4] 16 (1869) 202; J. B. 1868, 158). — Dagegen sind nach Filhol (Ann. Chim. Phys. [4] 28, (1873) 529; J. B. 1873, 243) die Sulfide und Hydrosulfide auch in sehr verd. Lsg. nicht in H<sub>2</sub>S und Hydroxyd gespalten, sondern beständig, denn während eine wss. Lsg. von H<sub>2</sub>S durch den O der Luft oxydiert wird unter S-Ausscheidung, aber ohne B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, findet nach Zu-O der Luft oxydiert wird unter S-Ausscheidung, aber ohne B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, findet nach Zusatz von soviel NaOH, als zur B. von NaSH erforderlich ist, viel langsamere Oxydation statt; es bildet sich Polysulfid, dann S, dann Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Bei zur B. von Na<sub>2</sub>S genügendem Zusatz von NaOH bildet sich bei gewöhnlicher Temp, und nicht zu großer Wasseroberfläche nur Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Setzt man ferner zu einer Lsg. von Na<sub>2</sub>S W., das O und CO<sub>2</sub> gel enthält, entsteht Polysulfid; ebenso entsteht, wenn man die Hälfte des J, das vollständige Zers. bewirken würde, hinzusetzt, nur Polysulfid. As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wird nicht von Na<sub>2</sub>S oder NaSH, wohl aber von H<sub>2</sub>S gefällt Eine Lsg. von H<sub>2</sub>S wird durch Einleiten eines reinen H-Stromes viel schneller als eine Lsg. von Na<sub>2</sub>S oder NaSH entschwefelt. — Thomson (J. B. 1870, 12O; 1872, 233) und ebenso Berthellot (Compt. rend. 73, (1871) 1054; J. B. 1871, 97; Compt. rend. 78. (1874) 1179) folgern aus thermochemischen Untersuchungen, daß die Sulfide der Alkalien und alkal. Erden in wss. Lsg. in Hydrosulfide und freies Hydroxyd gespalten sind. Nach Kolbe (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 412; J. B. 1871, 209) findet dieser Zerfall nur in äußerst verd. Lsg. statt, da sich aus nicht zu verd. wss. Alkalisulfidlsg. und ätherschwefelsaurem Salz  $(C_0H_5)_2S$  bildet. — Die B. von  $(C_2H_5)_2S$  kann auch so entstehen, daß sich zunächst  $C_1H_5SH$  bildet, und dieses mit Alkalihydroxyd  $C_2H_2SK$  gibt, welches leicht auf ätherschwefelsaure Salze unter B. von  $(C_2H_5)_2S$  einwirkt. Clabsson (J. prakt. Chem. [2] 15, (1877) 218; J. B. 1877, 239). Die reziproke Affinität von  $H_2S$  und H<sub>2</sub>O geht aus den Versuchen von Schöre (J. B. 1867, 187) hervor, nach denen eine Lag. von KSH beim Kochen die Hälfte H<sub>2</sub>S verliert und KOH bildet; dasselbe ist nach Ctalesos

bei Anwendung von KSH-freiem K2S der Fall

Bei Behandlung gelöster Alkalisulfide mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, HCl oder CH<sub>2</sub>COOH wird Wärme entwickelt, die gleich ist der Differenz der Neutralisationswärmen der beiden Säuren durch das entsprechende Alkali; folglich sind die Alkalisulfide in wss. Lsg. gespalten in Hydrosulfid und Hydroxyd. Die Wrkg. einer starken Säure besteht zunächst in Vereinigung mit dem freien Alkali, dann in Zers des Sulfhydrates. Mit schwachen Säuren (HCN, CO<sub>2</sub>) tritt in wss. Lsg. eine Teilung der Base zwischen H<sub>2</sub>S und der Säure ein. Berthemot. Die Lsg. in W. reagiert stark alkalisch, wirkt ätzend, schweckt scharf

Die Lsg. in W. reagiert stark alkalisch, wirkt ätzend, schmeckt scharf und bitter, riecht nach H<sub>2</sub>S, indem dieser durch das CO<sub>2</sub> der Luft langsam ausgetrieben wird. — Die wss. Lsg. der Neutralsalze R<sub>2</sub>S ist zunächst

in Metall- und Schwefelionen zerfallen:  $R_2S \nearrow R + R + \overline{S}$ , aber unter dem Einfluß des Wassers geht das zweiwertige Schwefelion über in das

einwertige HS-Ion; R<sub>2</sub>S + HOH  $\stackrel{\checkmark}{\Longrightarrow}$  RSH + ROH; doch sind daneben eine gewisse Zahl von zweiwertigen S-Ionen vorhanden, und zwar in konz. Lsgg. mehr als in verdünnten.

In der Hitze verflüchtigt sich (NH<sub>4</sub>)<sub>0</sub>S, die übrigen hinterlassen beim

Abdampfen der wss. Lsg. unter Luftabschluß Monosulfid.

An der Luft verwandeln sich die gel. Verbb. allmählich durch Oxydation zuerst, unter gelber Färbung, in Polysulfid und Hydroxyd (5K<sub>2</sub>S + 4O + 4H<sub>2</sub>O = K<sub>2</sub>S<sub>5</sub> + 8KOH); dieses geht durch weitere Oxydation in Thiosulfat, dann in Sulfat über. K<sub>2</sub>S<sub>5</sub> + 8KOH + 16O = 5K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 4H<sub>2</sub>O. Das Thiosulfat bildet sich schnell beim Kochen der Lsg. an der Luft, vorzüglich bei Ggw. von Alkalikarbonat. Daher findet sich in eingekochten mineralischen Schwefelwössern Alkalithiosulfat. Fuchs (Kastn. Arch. 7, 101); L. A. Buchner (Repert. 61, 19). — Lufthaltiges W. wirkt vermöge des absorbierten O auf dieselbe Weise, jedoch in der Kälte langsam. Löst man Na<sub>7</sub>S in lufthaltigem W., und filtriert nach ½ Stunde durch Bleizucker, so entwickelt die Fl. beim Kochen ein Gasgemenge, das noch 26.6 % O enthält; fällt man erst nach 4 Stunden, so hält das hiemuf durch Kochen entwickelte Gasgemenge noch 6 % O: hat das lufthaltige W. die Temp von 87.5 , und fällt man nach ½ Stunde, so hält das Gasgemenge bleß 4.8 Sauerstofigus. Anolada (Ann. Chim. Phys. 20, (1822) 260). — Bei der Oxydation 1. Sulfide an der Luft ist es der H oder der basische Bestandteil, welcher oxydiert wird, nicht der Schwefel. Divens (Americ. Chem. Soc. 47, (1885) 212). —

Beim Kochen der wss. Sulfidlösungen bilden sich unter H<sub>2</sub>S-Entwicklung Hydroxyd und Thiosulfat. DE CLERMONT u. FROMMEL (Compt. rend. S6, (1878) 828; J. B. 1878, 1051; Ann. Chim. Phys. [5] 18, (1879) 189; J. B. 1879, 181). — Ein Schwefelwasser, das bei 75° keine Rkk. mit Nitroprussidnatrium gab, färbte sich beim Abkühlen auf gewöhnliche Temp. blau. Filmon. (Compt. rend. 66, (1868) 1155). —

Thre wss. Lsg. mit S gekocht nimmt noch 4 Atome S auf und wird zu einer Lsg. von Pentasulfid. K<sub>2</sub>S + 4S = K<sub>4</sub>S<sub>5</sub>. Zugleich entwickelt sich H<sub>2</sub>S. Colson (Bull. Soc. (Paris) [2] 34, (1880) 66; Ber. 13, (1880) 1859). — 8 a. S. 417 bei Alkalipolysulfiden. — Beim Kochen mit S bilden sich Polysulfid, etwas Thiosulfat und H<sub>2</sub>S, also ist dus Sulfid in Hydroxyd und Hydrosulfid hydrolysiert. Bloxam C.-B. 1890, 2, 173). Bei Einw. von S auf sehr verd. Na<sub>2</sub>S-Lsg. entsteht nur Polysulfid und außerst wenig Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Daher muß sich das durch viel W. möglicherweise in NaSH und NaOH zers. Na<sub>2</sub>S bei Ggw. von S zurückbilden. Filhol. (Compt. rend. 93, (1881) 590; Ber. 14, (1881) 2681). —

Kleine Mengen SO<sub>2</sub> erzeugen unter Fällung von S ein Gemisch von Alkalithiosulfat und -hydrosulfid; größere Mengen nur das erste. —

MnO<sub>2</sub> wirkt vermöge seines O ähnlich. Nach Posath und Mcder (Ber. d. österr. Ges zur Förderung der chem. Ind 9, 129; Polyt. J. 267 (1888) 143) reagieren Sulfide in was Lagbeim Kochen mit MnO<sub>2</sub> nach 2CaS + 8MnO<sub>2</sub> +  $H_1O = CaS_2O_3 + CaOHO_2 + 4Mu_2O_3$ . - KMnO<sub>4</sub> oxydiert in der Kälte unvollständig, in der Hitze vollständig zu  $H_2SO_4$ . S und  $H_2S_3O_6$ . Hönig u. Zatzek (Monatsh. Chem. 4, (1883) 738; Ber. 16. (1883) 2661). — Ein Gemenge von Alkalisulfid und -nitrit wird durch FesO<sub>4</sub>

in Nitrosulfide der ersten Reihe übergeführt:  $19 FeSO_4 + 14 NaNO_7 + 13 K_7 S = Fe_8(NO)_4 S_6 K_7 + 12 K_2 SO_4 + 7 Na_2 SO_4 + 3 Fe_2 O_6 + 5 FeO + 7 S$ . Diese gehen durch Behaudeln mit verd. KOH auf dem Wasserbade in Nitrosulfide der zweiten Reihe (Fe\_2(NO)\_4 S\_6 K\_7) über. —

 $H_2O_2$  oxydiert zu Thiosulfaten, dann zu Sulfaten:  $2Na_4S + 4H_2O_2 = Na_4S_2O_3 + 2NaOH + 3H_2O$ ;  $Na_2S_2O_3 + 2NaOH + 4H_2O_2 = 2Na_2SO_4 +$ 

5H.O. CLASSEN U. BAUER (Ber. 16, (1883) 1061).

Wenig Cl erzeugt Chlorid und Polysulfid,  $5K_9S + 8Cl = 8KCl + K_9S_6$ ; überschüssiges Cl erzeugt durch Zers, des W., dessen H es aufnimmt, bei KOH und NaOH Chlorid und saures Sulfat;  $K_9S + 4H_9O + 8Cl = KHSO_4 + KCl + 7HCl$ . Auch durch Br werden wss. Sulfidlösungen in Sulfate übergeführt. —

Säuren, wofern sie nicht durch Oxydation eine andere Zers. bewirken, auch die schwächsten wie CO<sub>2</sub>, verwandeln, in geringer Menge zugefügt, die l. Sulfide in Hydrosulfide und treiben bei größerer Menge aus diesen H<sub>2</sub>S völlig aus. — Wechselseitige Beziehung zwischen CO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S s. S. 416. —

Durch Elektrolyse von Alkalisulfiden entsteht in verd. Lsg. Thiosulfat und Sulfat, in konz. Lsg. an der Anode S, der weiter Polysulfid und Sulfid bildet, an der Kathode freies Alkali und Wasserstoff. Brochet und Ranson (Compt. rend. 136. (1903) 1134; C.-B. 1903, 1, 1392). Die Sulfide der alkal. Erden bilden bei der Elektrolyse in verd. Lsg. Schwefel, Sulfit, Thiosulfat und Sulfat, in konz. Lsg. an der Anode Schwefel, (bzw. Polysulfid und Sulfid), an der Kathode Hydroxyd und Wasserstoff. Brochet und Ranson

(Compt. rend. 126, (1903) 1195; C.-B. 1903, 2, 14).

b) Verbindungen der normalen schweren Metallsulfide mit Wasser. — Fällt man die Salze von MnO, ZnO, SnO, SnO,, FeO, CoO, NiO durch wss. Alkalisulfid oder -hydrosulfid, so fällt (im letzten Falle unter H<sub>2</sub>S-Entw.) nicht wasserfreies, sondern wasserhaltiges Metallsulfid. — Die Ndd. besitzen oft eine von der des wasserfreien Sulfides sehr verschiedene Farbe. Mns ist Innkelgrün: MnS,H<sub>2</sub>O ist fleischrot. Vgl. jedoch bei Mangan. Sie sind geruch- und geschmacklos. — Die zunächst in Berührung mit W. gebildeten Hydrate dissoziieren sich dann unter Abgabe von H<sub>2</sub>S, so daß das W. chemisch mitwirkt (s. S. 409), DE CLERMONT u. FROMMER (Compt. rend. 87, (1878) 330; J. B. 1878, 125). — Bei Luftabschluß erhitzt geben sie W. ab und gehen in wasserfreies Sulfid über. — An der Luft bei gewöhnlicher Temp. oxydieren sich mehrere, wie wasserhaltiges FeS, teils zu Metalloxyd und S, teils zu Sulfat. Mit stärkeren Säuren entwickeln sie, mit Ausnahme von wasserhaltigem SnS<sub>2</sub>, Schwefelwasserstoff. — In W. sind sie unl.

VI, 2, B. Saure Sulfide, Hydrosulfide, Sulfhydrate (Berzelius), Sulfhydrüre, (H. Rose). — I. Hydrosulfide der Alkalien, einschliesslich NH<sub>4</sub>SH, und der alkal. Erden, einschliesslich Mg(SH)<sub>2</sub>. — Man erhält sie in wss. Lsg. a) durch Lösen des Sulfides in viel W. — b) durch Sättigung der in W. gel. oder verteilten Basis durch H<sub>2</sub>S (s. S. 413). — Sie sind farblos und größtenteils kristallisierbar; — bei Ggw. von W. nicht vollständig, aber in hohem Maße beständig. Berthelot (Compt. rend. 73. (1871) 1054). — Beim Erhitzen unter Luftabschluß verflüchtigt sich NH<sub>4</sub>HS als (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S; die übrigen binterlassen wasserfreies Sulfid (Alkalien) oder unter H<sub>2</sub>S-Entw. Metalloxyd (MgO). In W. gel. verwandeln sie sich beim Kochen mit S in Polysulfid unter Entw. der Hälfte ihres Schwefels als H<sub>2</sub>S. S. Bloxam (C.-B. 1899, 2, 173). Eine verd. Lsg. von NaSH liefert beim Erhitzen mit S im geschloßenen Gefäß bei völligem Luftabschluß kein Polysulfid; ebenso verhalten sich die natürlichen Schwefelwässer. Filmol. (Compt. rend. 93. (1881) 590; Ber. 14. (1881) 2681). — Auch bei der Fällung mit neutralem MnSO<sub>4</sub>, FeSO<sub>4</sub> oder ZnSO<sub>4</sub> entwickeln sie die Hälfte ihres Schwefels als H<sub>2</sub>S. Hierdurch unterscheiden sie sich von den Monosulfiden, welche die genannten Sulfate, wenn sie keine überschüssige Säure enthalten, fällen, ohne einen Geruch nach H<sub>2</sub>S zu entwickeln. — Im Gegen-

satz zu Sulfiden und Polysulfiden geben Hydrosulfide mit FeCla und NHa charakteristische Färbungen, die Hydrosulfide der Alkalien und alkal. Erden grüne, die Alkylhydrosulfide dunkel rotbraune Färbung. Claësson (Ber. 14, (1881) 411). - Alle Säuren treiben aus ihnen H2S aus. - Zwischen CO, und (1881) 411). — Alle Sauren treiben aus innen it<sub>2</sub>S aus. — Zwischen CO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S findet reziproke Affinität statt. Leitet man CO<sub>2</sub> durch eine Alkalihydrosulfidlösung, so wird unter B. von Alkalikarbonat allmählich aller H<sub>2</sub>S ausgetrieben. Aus Calciumhydrosulfid fällt CO<sub>2</sub> unter H<sub>2</sub>S-Entw. zuerst CaCO<sub>3</sub>, das sieh dann als Ca HCO<sub>2</sub>b<sub>2</sub> löst. L. A. Buennen. — Leitet man umgekehrt H<sub>2</sub>S durch in W. gel. oder verteilte Karbonate oder Bikarbonate von NH<sub>3</sub>, K, Na. Ba. St. Ca oder Mg. so entsteht zuerst Hydrosulfid neben Alkalibikarbonat, aber dieses verschwindet bei sehr langsamem Durchleiten völlig; doch bedarf es größerer Mengen H<sub>2</sub>S. um ein Karbonat völlig zu zersetzen, als umgekehrt. In beiden Fällen ist ein großer Unberschuß des genestzenden Gases erforderlich. — Bernuszum (Commt. rend. 87 großer Ueberschuß des zersetzenden Gases erforderlich. — Berthelot (Compt. rend. 87. (1878) 671: J. B. 1878, 114) folgert aus thermochemischen Daten, daß H<sub>2</sub>S in Ggw. eines Ueberschusses von KHCO<sub>3</sub> sich fast vollständig sättigt; bei gleichen Aequivalenten nimmt H<sub>2</sub>S ungefähr <sup>7</sup>/<sub>8</sub> der Base in Beschlag. Bringt man eine wss. Lsg. von 1 Mol. Bu OH<sub>2</sub> oder Ca(OH)<sub>2</sub> mit einem Gemenge von 1 Mol. CO<sub>2</sub> und 1 Mol. H<sub>2</sub>S zusammen, so fällt BaCO<sub>3</sub> oder Ca(OH)<sub>2</sub> nieder, und das W. hält Ba HCO<sub>3</sub> oder Ca(HCO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> und Ba SH)<sub>2</sub> oder Ca(SH)<sub>2</sub> gelöst. Je mehr das eine der beiden tisse vorwaltet, deste mehr entsteht von dessen Salz. gelöst. Je mehr das eine der beiden trase vorwaltet, deste mehr entsteht von dessen Salz. — Hiernach ist anzunehmen, daß solche Schwefelwässer, welche ein Alkalikarbonat mit überschüssiger (\*O. enthalten, nicht allen H<sub>2</sub>S in freiem Zustande, sondern einen kleinen Teil als Hydrosulfid enthalten. Fuchs Kastn. Arch. 7, 101; O. Henry (J. Chim. méd. 1, 257 n. 320; Gay-Lussae (Ann. Chim. Phys. 30, (1825) 291; N. Tr. 12, 2, 260); L. A. Buchner (Repert. 61, 19). Bei hinlänglicher Verdünnung ist dagegen nur freier H<sub>2</sub>S vorhanden; vgl. S. 413. — Vauquelin's (J. Pharm. 11, 124) n. O. Henry's Angaben, daß Ca.HCO<sub>3</sub>), oder Ba(HCO<sub>3</sub>), nicht durch H<sub>2</sub>S zers, werde, ist durch L. A. Buchner widerlegt; die Zers, erfolgt allerdings sehr langsam. — Auch MgCO<sub>3</sub> wird durch Einleiten von H<sub>3</sub>S in W. gelöst. Beenamp. — Bei Einw. von H<sub>3</sub>S auf die unl. Karbonate von Ba. Sr. (a, Mg. Li und Zn werden etwa 15°, in Sulfid verwandelt, wenn die Menge des Wassers gleich ist dem 10 fachen Gewicht des angewandten Karbonates. Mit der Vermehrung des Wassers wird die Zers, immer vollständiger; bei 50 tacher Menge W. beträgt sie 51°, und bei 100 facher Kann nach 30 stündiger Einw. von H<sub>2</sub>S die Zers. vollständig zu Ende geführt werden. Nauden d. De Moutholos (Compt. rend. S3, (1876) 58; J. B. 1876, 217). — Das Mg SH<sub>6</sub> erhält man durch Einleiten von H<sub>2</sub>S in eine wss. Suspension von MgO. Divers u. Shimidzu ATOM U. DE MOCTHOLOS (Lompt, rend. 83, (1876) 28; J. B. 1876, 217). — Pas Mg Shigerhält man durch Einleiten von H<sub>2</sub>S in eine wss. Suspension von MgO, Divers u. Shimidzu (J. Chem. Soc. (London 1884, 699; Chem. N 50, (1884) 233; Ber. 18, (1885) R. 19), oder durch Mischen von Cas mit MgCl<sub>2</sub> oder MgSO<sub>4</sub>, Gerhard (Arch. Pharm. [3] 23, (1885) 384; J. B. 1885, 387). S a. Sisson (J. Soc Chem. Ind. 5, (1886) 210. —

Night nur Karbonate, sondern auch Silikate, Borate, Phosphate der Alkalien werden teilweise durch H<sub>2</sub>S zers.; wenigstens geben sie mit demselben auf Zusatz von Nitrografischatzing blanc Fischurg.

prussidnatrium blaue Fürbung. Firmor.

II. Hydrosulfide der Schwermetalle. - Fast alle durch HaS fällbaren Metalle mit Ausnahme von Bi, sind fähig, Hydrosulfide zu bilden, die in einigen Fällen wohldefinierte Verbb. von großer Beständigkeit, wenngleich hohem Molekulargewicht sind. — Man erhält sie in wss. Lsg. beim Auflösen der gefällten Sulfide in HaS-Wasser oder anderen Medien. - Diese Lsgg. setzen oft nach monatelangem Stehen keinen Nd. ab. Unter dem Einfluß von Säuren erleiden sie Kondensationen unter Austritt von H.S. wobei Verbb, von sehr hohem Molekulargewicht entstehen. Schließlich gehen sie in Sulfide über, die also in den meisten Fällen Polymere von sehr hohem Molekulargewicht sind. LINDER u. PICTON (J. Chem. Soc. (London) 61, (1892) 114; C.-B. 1892, 1, 371).

Ueber die Konstitution der Sulfide a. S. 428.

VI, 2. C. Polysulfide, Supersulfide. I. Vorkommen. — Im Mineralwasser von

Barège. Nicolas (J. Pharm. Chim. [5] 27, (1893) 128; J. B. 1893, 310).

II. Bildung und Darstellung. — 1. Aus Alkalimetall und Schwefel. — Beim Eintragen von Na in geschmolzenen S bildet sich scheinbar Na. S., das beim Schmelzen jedoch leicht in Na2S4 übergeht. Jones (J. Chem. Soc. (London) 37, (1880) 461; Chem. N. 41, (1880) 170; J. B. 1880, 282). — Ist das Alkalimetall in fl. NH, gelöst, so bildet Natrium mit überschüssigem Schwefel Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, Kalium K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>. Hugot (Compt. rend. 129, (1899) 388). — Beim Zusammenreiben von fein verteiltem Na und Nac'l und dann Mengung mit S entstehen unter heftiger, aber nicht explosionsartiger Rk. Polysulfide und Na, S. Rosenfeld (Ber. 24, (1891) 1660). — Bei 1100 in Toluollsg. und ebenso bei 118° in Naphtalinlsg. entsteht aus Na und S im Verhältnis 2:3 nur die Verb. Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, kein Na<sub>2</sub>S; daneben etwas Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>. Bei Anwendung anderer Mengenverhältnisse bleibt außerdem freies Na oder freier S übrig. Locke u. Austell (Americ. Chem. J. 20, (1898) 592; C.-B. 1898, 2, 625). — Natriummerkaptid gibt mit S bei 100° Schwefeläthyl und

Natriumpolysulfid. Böttger (Ann. 223, (1884) 346). -

2. Aus Alkalisulfid und S. - Beim Erhitzen mit überschüssigem S geht K.S in K.S., BERZELIUS; Na, S in Na, S., SABATIER (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 66) über. — Beim Auflösen der berechneten Menge S in alkohol. Na S-Lsg. bei höherer Temp. erhält man die wasserhaltigen Polysulfide Na, S2, 5H, O; Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>.3H<sub>2</sub>O; Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>.8H<sub>2</sub>O; Na<sub>2</sub>S<sub>5</sub>.8H<sub>2</sub>O. BÖTTGER (Ann. 223, (1884) 335; Ber. 17, (1884) 308). S. a. Schöne (Dissertation, Berlin 1867, 15; J. B. 1867, 190). - Durch Auflösen von S in mäßig heißer Lsg. der Hydrosulfide erhielt Bloxam (Proc. Chem. Soc. 15, (1899) 146; C.-B. 1899, 2, 173) K, S, 10H, O;  $K_4S_8.6H_2O$ ;  $K_4S_8.19H_2O$ ;  $K_4S_8.xH_2O$ ;  $K_4S_1.xH_2O$ ;  $K_4S_6$ ;  $K_4S_7$ ; von Na nur Nn $_4S_9.14H_2O$ . — Aus Beobachtungen an Kaliumsulfid- und Polysulfidlsgg. schlossen Spring u. Demarteau (Bull. Soc. (Paris) [3] 1, (1889) 312), daß die Schwefelmenge, die K2S aufzunehmen vermag, unabhängig von der Konz., aber abhängig von der Temp. ist; und zwar ist, wenn S die Menge des gelösten Schwefels bedeutet,  $S_t = S_o$   $(1+0.000956~t+0.00000193~t^2)$ . Als Endprodukt bildet sich Pentasulfid. Dagegen fanden Küster u. Heberlein (Z.~anorg.~Chem.~43,~(1905)~53; C.-B.~1905,~1,~498) an Natriumsulfidlsgg., daß die gelöste Schwefelmenge abhängig von der Konz. ist. steigender Verdünnung nimmt die Löslichkeit erst zu, dann ab. Es zeigt sich das Bestreben, eine einheitliche, nach chemischen Verhältnissen zusammengesetzte Verb. zu hilden. Als Endprodukt entsteht nicht glatt Na.S.; die Aufnahme von S findet bis zu Na.S. statt, also bildet sich auch Na, Sa. Besonders große Beständigkeit zeigt Na, S4. — Enthält eine Verb. mehr S als Na, S5 entspricht, so ist der Ueberschuß mechanisch gelöst. Jones (J. Chem. Soc. (London) 37, (1880) 461; J. B. 1880, 282). — Auch MgS, aber nicht Al, gibt beim Erwärmen mit S und W. Lsgg. von MgS, MgS, MgS, REICHEL (J. prakt. Chem. [2] 12, (1875) 55; J. B. 1875, 201).

3. Durch Erhitzen der Karbonate der Alkalien oder alkalischen Erden mit Schwefel, s. S. 378; ferner Schöne (Dissertation, Berlin 1867, 15; J. B. 1867, 190); Drechsel (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20; C.-B. 1871, 682); oder im Schwefelkohlenstoffdampt, Berzelius. - In wss. Lsg. durch Kochen von

KOH mit Schwefel, Rose (Pogg. Ann. 17, (1829) 327).

4. Aus Alkalisulfat und Schwefel oder Schwefelkohlenstoff in der Rotglut, Berzelius; Schöne; Berthelot (Compt. rend. 96, (1883) 298; Ber. 16, (1883) 566).

5. Aus Alkalisulfit und CO. Berthelot.

6. Durch Erhitzen von Hyposulfiten nach  $4K_2S_2O_3 = 3K_2SO_4 + K_2S_5$ . Berthelot (Compt. rend. 96, (1883) 146; Ber. 16, (1883) 567).

7. Aus Sulfid durch Einw. von Jod nach  $2K_2S + 2J = K_2S_2 + 2KJ$ . Spring (Ber. 7, (1874) 1160).

8. Man leitet Schweeldestillationsgase durch Kreosotnatronlauge und erhält so ein Gemisch von Polysultid und Hydrosultid. Ebdmann (D. R.-P. 132265 (1902); C.-B. 1902, 2, 79).

III. Eigenschaften. 1. Der festen Salze. - Hauptsächlich bekannt sind die Polysulfide der Alkalien und alkalischen Erden sowohl in festem Zustande wie in wss. Lösung. Sie haben die Zusammensetzung  $R_2S_2$ ,  $R_2S_3$ ,  $R_2S_4$ ,  $R_2S_5$ , s. a. Darst. 2. Konstitution s. S. 428. — Sie sind sowohl in wasserfreiem Zustande als auch in Verbindung mit Kristallwasser bekannt. -Wasserfreies K<sub>2</sub>S<sub>3</sub> zieht rasch Wasser an, Drechsel (J. prakt. Chem.

[2] 4, (1871) 20; C.-B. 1871, 682), Na<sub>2</sub>S<sub>5</sub> absorbiert begierig Sauerstoff unter B. von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und Schwefel. Jones. —

Die Alkalipolysulfide sind in Wasser II.;  $K_2S_5$  und Na $_2S_5$  lösen sich unter Kälteerzeugung. (Pogg. Ann. 55, (1842) 533.) Calciumpolysulfid ist schwer löslich. Dankelmann (Chem. Zig. 18, (1894) 332; C.-B. 1894, 1, 789). — Durch Fällen mit Schwermetallsalzen erhält man sehr zersetzliche Niederschläge; nur Zn $S_5$  und Cd $S_5$  wurden als analysierbare Verbindungen erhalten. Schiff (Ann. 115, (1860) 68). Der mit Cadmiumsalzen erhältene Nd. ist nach Joses J. Chem. Soc. 37, (1880) 461; Chem. N. 41, (1880) 170; J. B. 1880, 282) in überschüssigem Alkalipentasulfid löslich und erscheint nach wenigen Monaten wieder als Gallerte; er besteht aus CdS und überschüssigem Schwefel. — Aus Ammoniumpolysulfid und Talliumchlorid erhielten Hofmann u. Höchtlen (Ber. 36, (1903) 3090) Tl $_2S_5$ . —

Erhitzt man die Polysulfide im geschlossenen Rohr, so destilliert Schwefel ab; im offenen Rohr verbrennt dieser zu SO<sub>2</sub>. — Beim Erhitzen im Kohlendioxydstrom entstehen Schwefel und CO, COS und SO<sub>2</sub>. BERTHELOT (Compt. rend. 96, (1883) 298; Ber. 16, (1883) 567). — EBELL (Polyt. J. 225, (1877) 168; J. B. 1877, 1165) beobachtete eine tiefrote Färbung des Glassflusses bei Zusatz von Alkalipolysulfiden.

- 2. Der wässrigen Lösung. Die wss. Lösungen sind rotbraune, oder bei größerer Verdünnung pomeranzengelbe Flüssigkeiten von schwachem Geruch nach Schwefelwasserstoff, ätzend alkalischem und bitterem Geschmack, alkalischer Reaktion und ätzender Wirkung. Mit steigendem Schwefelgehalt wird die Farbe der Lsgg. dunkler. Die wss. Lsg. ist nicht als eine kolloidale Lsg. zu betrachten, da alle Polysulfide in gleichem Maße vollständig durch den Dialysator diffundieren. Spring u. Demarteau (Bull. Soc. (Paris) [3] 1, (1889) 312). Sämtliche Polysulfide sind in wss. Lsg. stark hydrolysiert, und zwar um so stärker, je weniger Schwefel sie enthalten. Küster u. Heberlein (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 53). —
- a) Verhalten an der Luft. Die Lösung entfärbt sich an der Luft unter Bildung von Thiosulfat und Fällung von Schwefel;  $K_2S_5 + 3.0 = K_1S_4O_2 + 3S_5$ ; daher die Trübung durch lufthaltiges Wasser. Hält die Lösung jedoch freies Alkali, so fällt kein Schwefel aus, und das zuerst gebildete Thiosulfat geht in Sulfat über. GAY-LUSSAC u. WELTER.  $K_2S_3 + 8KOH + 16O = 5K_2SO_4 + 4H_3O_5$ .
- b) Verhalten beim Kochen. Beim Kochen der wss. Lsg. tritt Schwefelwasserstoffentwicklung und B. von Thiosulfat ein. De Clermont u. Frommel (J. B. 1879, 182); Colson (Bull. Soc. (Paris) 34, (1880) 66; Ber. 13, (1880) 1859); auch beim gelinden Erwärmen findet H<sub>2</sub>S-Entw. ohne Schwefelausscheidung statt. Jones (J. Chem. Soc. 37, (1880) 461; Chem. N. 41, (1880) 170; J. B. 1880, 282). Beim Kochen von Ammoniumpolysulfidlösung verflüchtigt sich (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S unter Schwefelausscheidung. —
- C) Verhalten gegen Metallsalze. Mit Metallsalzen erhält man in der Regel ein Gemenge von normalem Metallsulfid und dem überschüssigen Schwefel der Polysulfide. Vgl. auch oben. Alkalisulfite (und SO<sub>2</sub>) erzeugen unter Schwefelausscheidung Thiosulfat. Mit Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> tritt in der Wärme Reduktion zu normalem Sulfid und B. von Thiosulfat ein: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub> + 4Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S + 4Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Nach Spring u. Demarkau (Bull. Soc. (Paris) [3] 1, (1889) 312) findet zwischen K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und den verschiedenen Polysulfiden gleich starke Reaktion statt unter B. von Thiosulfat und Monosulfid. KMnO<sub>4</sub> oxydiert in der Kälte uvollständig, in der Hitze vollständig zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, S und H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>. König u. Zatzek (Monatsh. f. Chem. 4, (1883) 738; Ber. 16, (1883) 2661). Alkalicyanide reagieren mit dem überschüssigen Schwefel der Polysulfide unter B. von Sulfocyaniden. —

- d) Verhalten gegen Säuren. Ueberschüssige HNOa bildet Alkalinitrat unter Schwefelausscheidung. Durch andere Säuren, die keinen Sauerstoff abgeben, wie HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, wird, falls sie in großem Ueberschuß einwirken, besonders wenn die Polysulfidlösung in die Säure eingegossen wird, Wasserstoffpersulfid abgeschieden. Hierbei entsteht nach Rebs (Ann. 246, (1888) 356; Ber. 21, (1888) 596) aus allen Persulfiden stets  $H_2S_5$  nach:  $Na_2S_5 + 2HCl = 2NaCl + H_2S_5$ ;  $4Na_2S_4 + 8HCl = 8NaCl + 3H_2S_5 + H_2S$ ;  $4Na_2S_3 + 8HCl = 8NaCl + 2H_2S_5 + 2H_2S$ ;  $4Na_2S_2 + 8HCl = 8NaCl + H_2S_5 + 3H_2S_5 - Fügt man die Säure umgekehrt nach und$ nach in kleinen Mengen zu der Lösung, so wirkt der noch unzersetzt gebliebene Teil des Polysulfides auf das abgeschiedene Wasserstoffpersulfid augenblicklich zersetzend (S. 426), so daß H2S entwickelt und der überschüssige Schwefel gefällt werden. - H.S. durch die Lösung geleitet, erzeugt unter Fällung des überschüssigen Schwefels Hydrosulfid.
- e) Verschiedenes. Quecksilber, Ag und andere Metalle entziehen der Lösung den überschüssigen Schwefel, so daß wäßriges Monosulfid übrig bleibt. CuO wandelt Polysulfide in Thiosulfate um. Debus; Noble u. Abel (Proc. R. S. 30, (1880) 198; J. B. 1880, 1307). Nach Phiwoznik bilden CuO, Cu<sub>2</sub>O oder Cu<sub>2</sub>S mit Ammonium und Kaliumpolysulfid Kupferpersulfidammonium oder kalium; Na283 gibt nur dunkelbraune Färbung. - Durch Jod wird zunächst Schwefel gefällt, dann aber wieder bis zur Bildung des Tetrasulfides aufgelöst. Spring u. Démarteau (Bull. Soc. (Paris) [3] 1, (1889) 312). - Fügt man eine verdünnte Polysulfidlösung tropfenweise zu erhitztem Alkohol, so tritt Blau- bis Grünfärbung ein. Bei Zusatz von KOH tritt Entfärbung ein, ebenso beim Stehen an der Luft, wobei gleichzeitig Schwefel ausgeschieden wird. In Wasserstoffatmosphäre erkaltet, verlieren die Lösungen die blaue oder grüne Färbung, die beim Erwärmen wieder erscheint. Alle die Polysulfide zerstörenden Körper zerstören die Farbe für immer. Monosulfide reagieren nicht, wohl aber auf Zusatz von freiem Schwefel, Gil (Z. analyt. Chem. 33, (1894) 54; C.-B. 1894, 1, 393).

l'eber die Konstitution der Polysulfide s. S. 428. - Die Polysulfide dienen

verbunden mit Soda unter dem Namen "Polysulfin" zum Reinigen und Bleichen von Geweben, S. Dankelmann (Chem. Ztg. 18, (1894) 332; C.-B. 1894, 1, 789).
VI, 2 D. Kolloidale Metallsulfidlsgg. — Von vielen schweren Metallsulfiden sind kolloidale Lsgg. dargestellt worden, so von Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub>. Schulze (J. prakt. Chem. [2] 27, (1883) 320; J. B. 1883, 412); CuS, SnS<sub>3</sub>. FeS, Spring (Ber. 16, (1883) 1142; Chem. N. 48, (1883) 101); CdS, Prost (Bull. Acad. Belg. [3] 14, (1887) 312; J. B. 1887, 537). Die Sulfide von Hg. Zn. Wo werden in kolloidaler Form erhalten durch Einleiten von H<sub>2</sub>S in ein in W. gelöstes Oxyd oder durch Bereitung des Sulfides in genügend verd. Lsg., damit durch Dialyse die fremden Stoffe weggeschafft werden können. Die Sulfide von Mo, In. Au. Pd. Ag. Tl, Pb. Bi, Fe. Co, Ni sind nicht in völlig kolloidalem Zustande zu erhalten; mit Ausnahme von MoS, und Jn.S, werden sie Zustande zu erhalten; mit Ausnahme von MoS<sub>4</sub> und Jn<sub>2</sub>S<sub>5</sub> werden sie durch Dialyse sehr verd. Lsgg. erhalten. Nach ihrer Färbung lassen sich die kolloidalen Suifidlsgg. einteilen in 1. rotbraune Lsgg.: Sulfide von Hg. Wo, Mo, Pb. Au, Ag. Fe, Pb, Bi, Pd; 2. gründraune Lsgg.: Sulfide von Cu, Fe, Co, Ni; 3. goldgelbe Lsgg.: Sulfide von Cd, Jn; 4. farblose Lsgg.: ZnS. — Ihre Absorptionsspektra zeigen eine dunkle Hande vom äußersten Violett bis zum Grün; das äußerste Rot ist etwas geschwächt; der siehtbare Teil des Spektrums ist sehr wenig erhellt. — Die Koagulabilität der obigen kolloidalen Sulfide ist eine periodische Funktion ihrer Atomgewichte. Winssinger (Bull. Acad. Belg. [3] 15, (1888) 390; J. B. 1888) 286). — Enell (Ber. 16, (1883) 2429) vergleicht die Metallsulfide im kolloidalen Zustande mit Ultramarin von hoher Verteilung und Schlemmbarkeit. — Nach Picton J. Chem. Soc. (London) 61, (1892) 137; Chem. N. 65, (1892) 46; C.-B. 1892, 1, 371) sind in Lsgg. von HgS, Sb<sub>2</sub>S<sub>4</sub> und As<sub>3</sub>S<sub>3</sub> die Sulfide in Form sehr fein verteilter fester Partikelchen vorhanden. — Auch Stare (Ann. (Wied.) 68, (1899) 618; fein verteilter fester Partikelchen vorhanden. - Auch Stabe (Ann. (Wied.) 68, (1899) 618;

J. B. 1899, 113) hält die kolloidalen Sulfidlagg, nicht für eigentliche Lagg,, sondern für

sehr feine Suspensionen.

VI. 2E. Sulfosalze. a) Allyemeines. - Von den in W. unl. Sulfiden sind diejenigen der elektronegativen Metalle, der Platingruppe und des Au in Alkalisulfiden unter B. von Sulfosalzen löslich. Wie die Oxyde der genannten Metalle sauren Charakter besitzen und sich mit Alkalihydroxyden zu Sauerstoffsalzen vereinigen, so haben die den Oxyden auch nach ihrer Zusammensetzung entsprechenden Sulfide die Fähigkeit, als Säureanhydride zu fungieren und sich mit Alkalisulfiden zu Sulfosalzen zu verbinden. Die dem Sulfosalz zugrunde liegende Säure, die Sulfosäure, ist für sich meistens nicht existenzfähig, sondern zerfällt, aus dem Sulfosalz durch eine Säure freigemacht, direkt in  $H_2S$  und ihr "Anhydrid" d. h. das betreffende Metallsulfid:  $Sb_2S_3 + 3K_2S = 2K_3SbS_3$ ;  $2K_8SbS_3 + 3H_2SO_4 = 3K_2SO_4 + 2H_3SbS_3$ , bzw.  $Sb_2S_3 + 3H_2S$ . Die Sulfosalze können also als Sauerstoffsalze, in denen O durch S ersetzt ist, aufgefaßt werden.

Nach dualistischer Auffassung werden die Sulfosalze als Doppelverbindungen eines basischen Sulfides, der Sulfobasis, und eines sauren Sulfides, der Sulfosaure, betrachtet.

Ein Metall, welches mit einer bestimmten Anzahl von Atomen O eine Sauerstoffbasis bildet, erzeugt mit der gleichen Zahl von S-Atomen eine Sulfobasis; ebenso entspricht die Zahl der Sauerstoffatome in einer Metallsäure der Zahl der Schwefelatome in der Sulfosäure. So sind K.S. Fes. Fe2S3, Cu2S, CuS usw. Sulfobasen, wie K<sub>2</sub>O, Fe<sub>0</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, Cu<sub>2</sub>O, Cu<sub>0</sub>O Sauerstoffbasen sind; desgleichen sind MoS<sub>3</sub>, As<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, As<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, TeS<sub>2</sub>, SuS<sub>2</sub> usw. Sulfosäuren, wie MoO<sub>2</sub>, As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, TeO<sub>3</sub>, SuO<sub>2</sub> Sauerstoffsäuren sind. Aber auch bei den Schwefelmetallen ist, wie bei den Sauerstoffverbindungen, ein allmählicher Uebergang von den Basen zu den Säuren anzunehmen, und die in der Mitte stehenden Schweselmetalle, z. B. Fe,Sa, verhalten sich gegen basischere als Sulfesauren, gegen saurere als Sulfobasen.

Auch in ihrem sonstigen Verhalten zeigen einige Sulfide sowohl basische wie saure Funktion. So erhält man durch Fällung mit H.S aus alkal. Natriumzinkatlsg. das in Schwefelwasserstofiwasser lösliche saure ZnS, durch Fällung mit H.S aus der wss. Lsg. eines Zinksalzes dagegen das in Schwefelwasserstoffwasser fast völlständig unlösliche, basische Zus. Villibas (Compt. rend. 120, (1805) 498; C.-B. 1895, I, 7381. Auch CdS ist in frisch gefälltem Zustande in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S löslich, Ditte (Compt. rend. 85, (1877) 402; J. B. 1877, 269); die Platinsulfide nur unter gewissen Umständen. Ribas (Compt. rend. 85, (1877) 498; J. B. 1877, 1070). —

b) Darstellung der Sulfosalze. — 1. Man löst die Sulfide elektronegativer Metalle in wss. Alkalisulfiden, z. B.:  $As_2S_3 + 3K_2S = 2K_3AsS_3$ ;  $As_2S_5 + 3K_2S = 2K_3AsS_4$ ; die Verbindung erfolgt oft unter Wärmeentw.; statt eines Alkalisulfids dient auch das Hydrosulfid, wobei  $H_2S$  unter Aufbrausen ausgetrieben wird, oder auch ein Polysulfid, vgl. Rössins (Z. anal. Chem. 41, (1902) 1; C.-B. 1902, 1, 501). — 2. Man leitet  $H_2S$  durch die Salzlsg. einer Sauerstoffsäure eines elektronegativen Metalles, z. B.:  $K_3AsO_4 + 4H_2S = K_3AsS_4 + 4H_2O$ ; oder man erhitzt die Lsg. mit  $NH_4SH$  bis zum Verjagen des Ueberschusses desselben und des freigemachten  $NH_3$ . — 3. Durch Zusammenschmelzen von Alkalikarbonat. a) Mit dem Metallsulfid:  $CO_2$  entweicht; ein Teil des Alkalis zersetzt sich mit einem Teil des Metallsulfides in Sulfosalz und Metalloxyd. und es entsteht ein Gemisch von Sauerstoffsalz Metallsulfides in Sulfosalz und Metalloxyd, und es entsteht ein Gemisch von Sauerstoffsalz und Sulfosalz.— b) Mit Metallpulver und S in bestimmten Mengenverhältnissen. Man laugt die Schmelze mit W, aus und erhült so die Alkalisulfosalze in Kristallisierter Form. Durch Einw. von gewissen Metallsalzen auf diese kann Alkali durch Metall ersetzt werden. Zur Einw. von gewissen Metallsalzen auf diese kann Alkali durch Metall ersetzt werden. Zur Darst, der Sulfostannate und -palladate, sowie der Hoppelverb. von ZuS und CdS mit Alkalisulfid schmilzt man nicht das reine Metall, sondern das Sulfid oder Oxyd mit S und Alkalisulfid schmilzt man nicht das reine Metall, sondern das Sulfid oder Oxyd mit S und Alkalikarbonat in bestimmten Verhältnissen zusammen. Schneider (Ztschr. Chem. 1869, 629; 1870, 476; Pogg. Ann. 136, (1869) 460; 139, (1870) 661; 148, (1873) 625; J. prakt. Chem. [2] 7, (1873) 214; J. B. 1869, 196; 1870, 229; 1873, 195). — Gleichzeitig wie Schneider stellte Preis (J. prakt. Chem. 107, (1869) 10; J. B. 1869, 196) auf demselhen Wege kristallisiertes K<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub> dar. — Durch Zusammenschmelzen gleicher Teile (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, S und Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> erhielt Vauquelin (Ann. Chim. Phys. 5, (1817) 260) nicht, wie Schneider angibt. Tetraplatinsulfoplatinat, sondern PtS. — c) Mit Al<sub>2</sub>O<sub>4</sub> oder MgO in (S<sub>2</sub>-Atmosphäre und Erhitzen zur Rotglut nach Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 3Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> + 3CS<sub>2</sub> = Na<sub>6</sub>Al<sub>2</sub>S<sub>5</sub> + 6CO<sub>2</sub>; ebenso wirken Erdalkalikarbonate (D. R.-P. 80944; C.-B. 1895, 2, 205). — 4. Man sättigt eine wss. Lsg. von Alkalihydroxyd oder -karbonat mit dem Metallsulfid: 28b<sub>2</sub>S<sub>5</sub> + 4KOH = 3K8bS<sub>7</sub> + von Alkalihydroxyd oder -karbonat mit dem Metallsulfid: 28b283 + 4KOH = 3K8b84 + KSbO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O. Solange S vorhanden ist, bildet sich das Sulfosalz; da aber zur B. von

KSbS, donnelt soviel S wie Sb gebraucht wird, muß das übrigbleibende Metall an O gebunden werden. - 5. Man bringt ein sauer reagierendes Metalloxyd mit was. KSH zusammen. Da aber H<sub>2</sub>S zur völligen Umwandlung des Metalloxydes in Metallsulfid nicht hinreicht, so wird auch etwas K<sub>2</sub>S zersetzt, so daß sich dem gebildeten Sulfosalze ebenfalls das Kaliumsalz des betreffenden sauren Metalloxydes beimischt. — 6. Die Sulfosalze der alkal. Erden oder Schwermetalle werden aus deren Salzen durch doppelte Umsetzung mit Alkalisulfosalzen gewonnen. — Geschmolzener S gibt mit einer geschmolzenen Legierung von Au und Ag die Verb. 2Au<sub>2</sub>S<sub>3</sub> + 5Ag<sub>2</sub>S. Muin (them. N. 25 (1872) 265; J. B. 1872, 275). c) Eigenschaften. — Die meisten Sulfosalze werden durch wss. Sauerstoff-

säuren oder Wasserstoffsäuren zers., die freigemachte Sulfosäure zerfällt direkt in HaS und Sulfid; das Metall verbindet sich mit den einwirkendem Säurerest:  $2K_aAsS_4 + 3H_aSO_4 = 3K_aSO_4 + As_aS_5 + 3H_aS$  oder  $2K_1AsS_4 + 6HCl = 6KCl + As_aS_5 + 3H_aS$ . Ist jedoch das Sulfosalz nach 3. oder 4. bereitet, und noch mit dem gleichzeitig erzeugten Sauerstoffsalz gemischt, so fällen Sauerstoff- oder Wasserstoffsäuren ebeufalls das Sulfid, aber sie entwickeln kein H<sub>2</sub>S, weil die vorhandene metallische Sauerstoffsäure da-durch wieder in Sulfid umgewandelt wird; diese Zersetzungsweise macht also den Eindruck, als sei dus Sulfid als solches und nicht in Gestalt von Sulfosalz und Sauerstoffsalz mit dem Alkali verbunden gewesen. Aber die Ggw. eines sauerstoffsauren Salzes in solchen Lagg. läßt sich durch Digestion derselben mit Cuprihydroxyd beweisen. Dieses zersetzt z. B. das K<sub>2</sub>S in KOH und in unl. Sulfosalz, in welchem CuS die Basis ist, und das Filtrat hält das Kaliumsalz der metallischen Sauerstoffsäure. Berzelius.

Viele Sulfosalze sind mit W. teils nach bestimmten Verhältnissen verbindbar, teils darin löslich, z. B. kristallisiertes Schlippe'sches Salz, Na<sub>1</sub>SbS<sub>4</sub>,9H<sub>2</sub>O. Beim Behandeln mit NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. in der Kälte erhält man aus Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> NH<sub>4</sub>SbS<sub>2</sub>, 2H<sub>2</sub>O; aus Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>ShS<sub>2</sub>, 4H<sub>2</sub>O; aus Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>ShS<sub>2</sub>, 3H<sub>2</sub>O. Stanek (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 117; C.-B. 1898, 2, 260). — Ueber Verbb. von FeS mit NiS und CoS von der Konstitution Fe-S-S-Ni s. Schürmann (Ann. 249, (1888) 326; J. B. 1888, 12) — Verbb der Alkalisulfide mit Chromsulfiden s. Moissan (Compt. rend. 90, (1880) 817; J. B. 1890, 311).

Diejenigen Metalle, welche Sulfosalze bilden, indem in den Salzen ihrer Sauerstoffsäuren O durch S ersetzt wird, geben teilweise auch Verbb., in denen nur ein Teil des Sauerstoffes durch S ersetzt ist, die Sulfoxysalze.

denen nur ein Teil des Sauerstoffes durch S ersetzt ist, die Sulfoxysalse. So erhält man durch Kochen von Alkaliarsenit mit in W. aufgeschlemmtem S Alkalimonosulfoxyarsenat NazAsSO<sub>30</sub>H<sub>2</sub>O, Weinland und Rumpp (Ber. 29, (1896) 1008; C.-B. 1896, 1, 1092); durch Erhitzen von S mit ammoniakalischem As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, unter Druck tertiäres Ammonsulfoxyarsenat. Weinland und Rumpp (Z. anorg. Chem. 14, (1897) 42). Ebenso entstehen Sulfoxyarsenate durch Verschmelzen von As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> mit S und Behandeln mit NaOH. Mc Cav (Chem. Ztg. 20, (1896) Nr. 75); durch Einw. von NaOH auf As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> und Schwefel. Mc Lauchlan (Ber. 34, (1901) 2166). Vgl. außerden bei den einzelnen Metallen z. B. V. Mo. W usw. VII. Physiologisches Verhalten. — H<sub>2</sub>S als Gas und in wss. Lsg. ist giftig. — Wirkt weniger giftig als Cl oder Br; O.21 \(^0\_{00}\) rufen bei Katzen die erste Vergiftungserscheinung hervor. Dosen über O.7°<sub>00</sub> töten bei 5-stündigem Aufenthalt, 3.25°<sub>00</sub> nach 10 Minuten. Lehmann (Sitzungsber. Bayr. Akad. 1887, 179; Ber. 21, (1888, 67; C.-B. 1888, 258; J. B. 1888, 2443). Ein Gehalt der Luft an O.066°/<sub>0</sub> wirkt auf Vögel, an O.4°/<sub>0</sub> auf Säugetiere tödlich. — O.1°/<sub>10</sub> vermag schon nach 37 Minuten zu töten; bei Ögw. von 1°/<sub>0</sub> tritt nach heftigem Krampf der Tod ein. Wilson (Americ. J. Pharm. 65, (1894) 12; Chem. N. 69, (1894) 159; C.-B. 1894, 1, 912). — Vermochte Bakterien im faulen Fleischextrakt nicht zu töten. Hatton (J. Chem. Soc. (London) 39, (1881) 247; J. B. 1881, 1142). Schädliche Wrkg. auf die Fermente von Bakterien s. Fermie (J. B. 1892, 2376). — Die Gift-Wrkg. auf die Fermente von Bakterien s. Fermie (J. B. 1892, 2376). — Die Gifterscheinung tritt nur bei Einatmung zu Tage. Vergiftung durch die Haut oder äußere Schleimhäute ist unmöglich. Chauveau u. Tissot (Compt. rend. 133, (1901) 137; C.-B. 1901, 2, 495). Die Vergiftung beruht nicht auf Erstickung und auf der B. von Schwefelmethämoglobin, Uschinsky (Z. physiol. Chem. 17, (1892) 220; J. B. 1892, 2239, sondern wird verursacht durch Nervenzentrenlühmung im Gehirn und Rückenmark durch das gebildete Na<sub>2</sub>S. Pohl (Arch. f. experim. Pathol. und Pharmakol. 22, (1887) 1: Ber. 20, (1887) 595; C.-B. 1887, 277); beruht auf der spezifischen Einw. des im Blute in Alkalisulfid verwandelten H<sub>2</sub>S auf die nervösen Zentralorgane. Lehmann (Arch. 1892) 125. C. B. 1892, 2003. Under Verschindenheit in der Absorption des Hyg. 14, (1892) 135; C.-B. 1892, 2, 99). — Ueber Verschiedenheit in der Absorption des H.S bei Berührung mit verschiedenen Oberflächen des lebenden Tieres, Wrkg. auf Warmblüter u. a. siehe Peyron (Compt. rend. soc. biolog. 1885, 556; 1886, 67 u. 515; Ber. 20, 1887) 295); s. a. Simiron (C.-B. med. Wissensch. 1884, 641).

VIII. Analytisches. A. Nachweis. 1. In freiem Zustande. a) Durch den Geruch. b) Durch die charakteristische Färbung verschiedener Metallsulfide, wie Bleiacetat oder -nitrat, AgNO<sub>3</sub>. Cd-Salze, Cutl<sub>2</sub>, Pdt l<sub>2</sub> (Sensuider Z. analyt. Chem. 22, (1883) 81)). — c) Durch seine

redusierende Wrka. a) Mit Jodstärke. - Diese wird infolge Reduktion des Jods zu HJ entfärbt. —  $\beta$  Mit  $K_a Fe(CN)_a$ . — Ein Gemenge desselben mit Fet 1, wird durch Reduktion zu Ferrosalz und B. von Berliner Blau blau gefärbt. — d) Farbenreaktion mit Paraamido-dimethylanilin und Ferrichlorid. — Wird die zu prüfende Fl. mit 0.02 Vol. rauchender HCl und einigen Körnehen von Paraamidodimethylanilinsulfat und dann mit 1 bis 2 Tropfen verdünnter FeCl.-Lsg. versetzt, tritt bei Anwesenheit von H.S prächtige Blaufärbung infolge B. von Methylenblau auf. Die Empfindlichkeit beträgt 0.000182 g H. in 1 Lit. Wasser. Ist zu wenig Ht'l vorhanden, so entsteht eine Rotfärbung, welche durch Amidodimethylanilin in schwach saurer Lag. auf Zusatz von Fet'ls hervorgerufen wird. Bei Ggw. von viel HCl entsteht die Rotfärbung nicht. CARO u. Fischer (Ber. 16. (1883) 2234; Z. analyt. Chem. 23, (1884) 226). ei Heparreaktion. — Metallisches Ag wird bei Ggw. von Sauerstoff und Wasser durch H.S und lösliche Sulfide geschwärzt. —

2. In gebundenem Zustande. a) In durch Wasser löslichen Sulfiden. Mit Nitroprussidnatrium. - Auf Zusatz einer Sulfidlösung tritt rotviolette Färbung ein. H.S gibt diese Rk. für sich nicht, wohl aber auf Zusatz von NaOH, da die Färbung nur mit S-lonen entsteht, eine wss. Schwefelwasserstofflösung aber nahezu vollständig in H- und SH-Ionen dissoziiert ist. - Mit Metallsalzen, Paraamidomethylanilin und der Heparreaktion (vgl. oben). - b) In durch Wasser unlöslichen Sulfiden. - Man schmilzt mit Soda auf der Kohle oder mit etwas Aetznatron auf einem Porzellantiegeldeckel; das entstehende Nag8 im letzten Falle auch NasSO<sub>4</sub>), wird wie oben nachgewiesen. — Stereoskopie von Schwefelmineralien 8. Dr. Gramont (Chem. N. 90, (1904) 140; C.-B. 1904, 2, 1098). — c) Erkennung von Hydrosulfiden. — Sie geben dieselben Rkk. wie die löslichen Sulfide, unterscheiden sich von diesen aber dadurch, daß auf Zusatz eines Manganosalzes in neutraler L.sg. die rötliche Fällung von MnS

aber dadurch, daß auf Zusatz eines Manganosalzes in neutraler Lsg. die rötliche Fällung von MnS von Schwefelwasserstoffentwicklung begleitet ist: 4NuSH + 2Mn(·1, -2H<sub>2</sub>O) = 2Mn(SH·OH) + 4NuSH - 2H<sub>2</sub>S. - Zinksalze können hier die Mangansalze nicht ersetzen, da die neutralen Zinksalze durch H<sub>2</sub>S fällbar sind. Mrisere (Qualilat. und quantil. Mineralanalysen 1904, H. Bd., 404). Vgl. S. 415. - d) In Polysulfiden. - Vgl. die Reaktion dieser, S. 418. B. Bestimmung. I. In freiem Zuslande. a) In Gusgemengen. a) Gravimetrisch. 1. Durch die Gewichtszunahme von Absorptionsröhren. - Man leitet das gut getrocknete Gasgemisch durch ein oder zwei tarierte Kugel- oder U-Röhren, die zu <sup>5</sup>/<sub>6</sub> ihrer Länge mit Bimssteinkörnern, welche mit entwässertem CuSO<sub>4</sub> getränkt sind, und zu <sup>1</sup>/<sub>6</sub> mit CaCl<sub>2</sub> gefüllt sind, und bestimmt die Gewichtszunahme. Fresenius (Z. analyt. Chem. 10, (1871) 75). - Statt (\*uSO<sub>4</sub> kann auch PbCrO<sub>4</sub> oder Pb<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> dienen. Vgl. Ludwig (Ann. 162, (1872) 55). - 2. Durch Absorption mittels starker Oxydationsmittel und gravimetrische Best. der gebildeten Schwefelsäure. - a) Mittels Bromwasser. - Nur anwendbar bei kleineren Mengen H<sub>3</sub>S, welche anderen Gasen beigemengt sind. - b) Mittels Kaliumpermanganat. Wengen H.S., welche anderen Gasen beigemengt sind. — b) Mittels Kaliumpermanganat. — Vgl. Clorz u. Guiger (Compt. rend. 46, (1858) 1110; J. prakt. Chem. 75, (1858) 175). — c) Mittels schwefelsäurefreiem, ammoniakalischem Wasserstoffperoxyd. — Vgl. Chaio c) Mittels schwefelsaurefreiem, ammoniakalischem Wasserstoffperoxyd. — Vgl. Crate (Chem. N. 46, (1882) 199); Classen (Ber. 16, (1883) 1061); Ellasbung (Ber. 19, (1886) 320); vgl. auch von Rus (Stahl und Eisen 14, (1894) 963). — 3. Introd. Absorption mittels einer Silbersalz- oder Mereurisalziösung. — Vgl. De Koninck u. Dietz (R. univ. d. M. 28, (1870) 406); Dr. Koninck (daselbst [3] 2, (1888) 299). — a) Das gebildete Sulfid wird zu Sulfat oxydiert. — b) Ag<sub>9</sub>S kann auch in Ag übergeführt und als solches gewogen werden. — 3) Volumetrisch. 1. Acidimetrisch. — Absorption durch überschüssige titrierte Alkalilauge unter Zusatz von genan neutralem Wasserstoffperoxyd; der Ueberschuß an Alkali wird mit Säure zurücktitriert. — 2. Jodometrisch. — Absorption mit titrierter und zweckmäßig mit W. verdünnter Jodlösung. — Vgl. unter Schwefelwasserstoffwasser. — 3. Mit Kulumarsenit. — Absorption mit titrierter Arkenitlösung. — Vgl. unter Schwefelwasserstoffwasser. — 4. Mit Silbernitrat. — Vgl. unter Schwefelwasserstoffwasser. — Zur vergleichenden Bestimmung sehr kleiner Mengen H<sub>2</sub>S leitet Osmono (Bull. Soc. (Parisi [2] 43, (1886) 70) das Gas in ganz langsamem Strome durch mehrere sehr kleine, mit gleichen Mengen sehr verdünnter, titrierter AgNO<sub>3</sub>. Ag<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>- oder auch PhiCH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)-Leg. beschickter Waschflaschen. Bedeutet g das Gewicht des in der letzten Flasche gefällten

H.S. N die Anzahl der Flaschen, in welchen sich ein Nd. gebildet hat, K der aus der relativen Größe des Niederschlages in der letzten Flasche geschätzte Bruchteil des in dieser Flasche gefüllten Salzes, so ist das Gesamtgewicht des Schwefelwasserstoffs Vgl. Arnold u. Hardy (Chem. N. 58, (1888) 41 u. 70); Winder (daselbst 58, (1888) 95): Marcherwski (Z. analyt. Chem. 32, (1893) 41). — y) Gareobe-metrosch. — Man läßt den in einem gemessenen Gasvolum vorhandenen HyS über Quecksilber durch Alkali, oxydierende Substanzen oder Metallsalze absorbieren und ermittelt die Volumabnahme. — Lydwig (Ann. 162, (1872) 55) emptichlt zur Absorption eine aus 2 T. Bleiphosphat and 3 T. gebraunten Gips geformte und mit konz. H<sub>0</sub>PO<sub>4</sub> getränkte Kugel. – 8) Kolorimetrisch. — Vgl. B. b. ;) und kolorimetrische Best. des Schwefels, S. 381.
b) Im Schwefelwasserstoffwasser. — a) Gravimetrisch. — 1. Durch Oxydation und

Bestimmung der gebilleten Schwefelsäure. — Mittels Bromwasser, Brom oder Chlor und Kalilauge, ammoniakalischem Wasserstoffperoxyd. Vgl. Classen u. Bauen (Ber. 16, (1883) 1061). — 2. Durch Füllung. — a) Mit Silberaulzübungen. — Man verwendet AgNo<sub>1</sub>-Lag. oder nach Lytra (Compt. rend. 43, (1866) 765) eine Auflösung von AgU in ammoniakhaltigem Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. — Ag<sub>2</sub>S wird durch Gilhien im Wasserstoffstrom in Ag übergeführt und als solches gewogen. — b) Mit Arsenitlösungen. — Man setzt überschüssiges Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> un, säuer nit Ht an, läßt absitzen und bestimmt das As<sub>2</sub>S<sub>3</sub>. — Nur anwendhar bei nicht zu verdünnten Schwefelwasserstofflösungen. — 3. Durch Füllung mit Metallsalzen und Ozydation der Sulfide. — a) Mittels Silbersalz in neutraler oder in ammoniakalischer Lag.; vgl. Lytz: Classen u. Bauen. — b) Mittels Bleizetat in neutraler oder alkalischer Lag.; of Mittels Bleizetat in neutraler oder alkalischer Lag. — c) Mittels Bleizetat in neutraler oder alkalischer Lag. — d) Mittels Cupriacetat unter Zusatz von etwas Essigssure oder Cuprichlorid in neutraler oder ammoniakalischer Lag.; vgl. Weit. (Compt. rend. 102, (1886) 1487; Ber. 20, (1887) 696); Friedheim (Ber. 20, (1887) 59 u. 1483). — e) Mittels Mercericyanil bei Antecsenheit von Ammoniauchlorid; vgl. De Kostkok (R. unte. d. M. [6] 2, (1888) 299). — Die Methoden a) und e) sind am meisten zu empfehlen. — Die Oxydation zu Sulfat geschieht meist mittels Brom. — 3) Volumetrisch. 1. Acidimetrisch. — Das Schwefelwasserstoffwasser wird mit neutralem Wasserstoffperoxyd mit ütrierter Alkaliaurge im Ueberschuß versetzt und gelinde erwärmt; das nicht neutralisierte Alkali wird zurücktitriert. I Mol. H<sub>2</sub>S verbraucht 2 Mol. Alkali nach H<sub>2</sub>S + 2KOH + 4H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> = K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 6H<sub>2</sub>O. ELiasneng (Ber. 19, (1886) 320). — 2. Jodometrisch. — Man läßt zu der mit Stärkekleister versetzten Schwefelwasserstoffösung, die bei höherer Konzentration als O.04 % H<sub>2</sub>S vorber mit kaltem, ausgekochtem W. verdünnt werden muß (Busser), eine 1<sub>20</sub> oder nur 1<sub>20</sub> neben höherer Konzentration al

II. In gebundenem Zustande, a) In Wasser unlöst, Sulfide. Gravimetrisch.

1. Durch Oxydation und Bestimmung der gebildeten Schwefelsäure. a) Auf trockenem Wege. a) Mit Salpeter und Soda. — Schwefelverbindungen, die beim Erhitzen Schwefel abspalten, schmilzt man im Platin- oder Porzellantiegel mit einem Gemenge von 4 T. Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>, 8 T. KNO<sub>3</sub> und 24 T. NaCl: solche die beim Erhitzen keinen Schwefel verlieren, mit 6 T. Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und 4 T. KNO<sub>3</sub>. Fresenius. — 3) Mit Kaliumchlorat oder -perchlorat und Soda, — Man schmilzt 1 T. Substanz mit 6 bis 8 T. Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und 1 T. KClO<sub>3</sub> im Porzellantiegel. Böckmann. H. Rose. — 7) Mit Natriumperoxyd und Soda. — Durch Schmelzen im Eisen- oder Silbertiegel. Hempen. 3) Mit Chlor. — Bernht auf Zersetzung der Sulfide durch Erhitzen im Chlorstrom und Ueberführung des Schwefels in SCl<sub>2</sub>, das in die Vorlage übergetrieben und hier durch den Chlorüberschuß zu Sulfat oder H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> oxydiert wird. Berzehlus: W. Rose: vgl. auch Lindt (Z. analyt. Chem. 4, (1865) 370). — Au Stelle des Chlors schlägt Brand (Z. analyt. Chem. 26, (1887) 222) Brom in Form von sog. Bromstangen vor. — Ueber Oxydation mit einem Gemenge von Brom- und Sulpetersäuredämpsen vgl. Jannasch (J. prakt. Chem. [2] 40, (1889) 230). — e) Mit Sauerstoff. — Man erhitzt das gepulverte Sulfid im Sauerstoffstrom: vgl. Sauer (Z. analyt. Chem. 12, (1873) 32 und 178); Muck (daselbst 14, (1875) 16); Zulkowski (Polyt. J. 241, (1884-52); Weilen (Chem. Ind. 10, (1887) 51); Jannasch (Chem. Zig. 14, (1880) 669; J. prakt. Chem. [2] 40, (1889) 233 und 41, (1890) 566). — b) Auf nassem Wege. — a) Mit rauchender Salpetersaure, Königswasser im Mischungsverhältnis von 3 Vol. HNO<sub>3</sub> vom spez. Gew. 1.4 und 1 Vol. rauchender Sulzäure, Lekort (Z. analyt. Chem. 9, (1870) 71); Peahson u. Bowditch (daselbst 9, (1870) 82. — 7) Mit bromierter Salzsäure oder Salpetersaure, vgl. der Konnick (Bull. Acad. Bely. [2] 32, (1871) Nr. 11). — 3) Mit Bromwasser; vgl. Waage (Z. analyt. Chem. 10, (1871) 206). Schwer angreifbare Sulfide werden in einem zugeschmolze

e) Mit Chlor und Kalilauge. — Speziell anwendbar für die Sulfide der Arsengruppe: man erwärmt mit KOH und leitet dann Cl. ein. Rivor, Beudant u. Dagen Compt. rend. 1835, erwärmt mit KOH und leitet dann Cl. ein. Rivor, Beudant u. Dagun Compt. rend. 1835, 855: J prakt. Chem. 61, (1853) 134). — Oxydation mit Chlorkelk s. Lisdemann u. Motten (Bull Sov. Bely. [3] 23, (1892-827. — 5, Mit Ferrichlorid, s. Gintl. Z. analyt. Chem. 7, (1868) 427) oder Cuprichlorid, s. Meinere (Z. analyt. Chem. 10, (1871-280): Z. angew. Chem. 1838, 376). — Besonders zur Best. in Eisen angewandt. — 2. Durch Austreibung des Schoofelwasserstoffs a) In verdünnten Süuren löstiche Sulfide. — Man entwickelt den H<sub>2</sub>S durch Behandeln mit verd. HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und bestimmt denselben nach B. I. a. — Besondere Anwendung für die Best. im Eisen und Stahl (vgl. unter Schwefel XI, B. c.; S. 382). — b. In verdünnten Süuren unlösliche Sulfide. — Durch Austrelien des Sulfids a) mit Eisenpulver und Zers, des gebildeten FeS mit Säuren; Grögen; Treadweil. (Ber. 24, 1891) 1937); — 3) mit metallischem Zinn und kons. Chlorwasserstoffsüure. Treadweil. (Ber. 25, 1892) 2377); — 7) mit Wasserstoff, welcher gemischt mit CO, über die erhitzte Sabstanz geleitet wird. Roller (Dosage du sont dans des produits de la métallurgie du fer, dans les

winerais et dans les combustibles; Creusot, 1897).

Volumetrisch. — 1. Durch Austreibung des Schwefelwasserstoffs und volumetrische Bestimmung desselben nach B. I. a. 3. — Vgl. auch Weit. (Compt. rend. 102. (1886-1487). — 2. Mit Ferrisulfut und volumetrische Best, des gebildeten Ferrosulfut smit Kaliumpermanganat. Vgl. Moun-Ulassen (Lehrb. d. Titriermeth. 7. Aufl. (1896) 250; Hanus (Z. anorg. Chem. 17. (1898) 111). — 3. Alkalimetrisch. — Man führt das fein gepulverte Sulfid durch Schmelzen mit einer bestimmten Menge Na<sub>1</sub>CO<sub>0</sub> oder NaHCO<sub>3</sub> in Sulfat über und titriert nach dem Auflösen in W. den Ueberschuß an Karbonat zurück. — Man läßt den aus einer ge-

wonneuen Menge Substanz mit Sauren entwickelten H.S durch ein mit Colmiumacetat getränktes Stick Baumwollenstoff von bestimmter Oberfläche gehen und bestimmt aus der Intensität der Gelbfärbung infolge B. von (48 die Menge H<sub>2</sub>S. — Speziell angewandt für Best. im Eisen. Windrom (Stahl und Eisen 6, (1886) 230). — 2. Mit Silberblech. — EGGERTZ (Polyt. J. 164, (1862) 186. —

b) In Wasser lösliche Sulfide und Hydrosulfide. — I. Gravimetrisch. — Durch Oxydation und Bestimmung der gebildeten Schwefelsäure, durch Fällung mit Silbersulzlösungen oder Mercuricyanid, durch Austreiben des Schwefelwasserstoffs. — B. II. a. I. 2. a. — II. Volumetrisch. — Jodometrisch, vgl. auch Topp (Z. annlyt. Chem. 26, (1887) 278). — Mit Kaliumarsenit, mit Silbernitat. Vgl. auch Lestelle (Compt. rend. 55, (1882) 739); Verstraer (Z. analyt. Chem. 4, (1865) 216). — Mit Ferrisulfat und Kaliumpermanganat, durch Austreiben des Schwefelwasserstoffs und volumetrische Best. desselben.

c) In Wasser lösliche Polysulfide. — a) Den gesamten Schwefel bestimmt man durch Oxydation zu Schwefelsäure. — B) Der dem normalen Sulfid entsprechende Schwefel wird durch Austreibung als H<sub>2</sub>S auf Zusatz von Sänren bestimmt. — p) Der überschussige Schwefel ergibt sich aus der Differenz oder kann nach der Abscheidung durch heiße HCI

gravimetrisch ermittelt werden.

Vgl. auch Best, von Schwefel in Sulfiden, Eisen und Stahl, S. 382. -

IX. Anwendung des Schwefelwasserstoffs. - Vor allem in der Analyse; a. a. Cooke (Chem. N. 28, (1873) 64; J. B. 1873, 195); DELFES (Ber. 12, (1879) 2182; CARNOT (Ber. 12, (1879) Ersatz in der qualitativen Analyse durch (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>1</sub> s. Orlowsky (*J. rmss. phys. Ges.* 1, 2158), (1883, 32; *Ber.* 16 (1883) 807); durch thioessigsaures Amnon s. Schiff a. Tarugi (*Ber.* 27, (1894) 3437; *C.-B.* 1895, 1, 358); durch Ammonium dithiokarbonat CO(SNH<sub>4</sub>)<sub>4</sub> s. Vogtherr (*Ber. Pharm.* 8, (1898) 228; *C.-B.* 1895, 2, 827), widerlegt von Kliers (*Ber. Pharm.* 8, (1898) 239). — Dient zur Reinigung verschiedener Lagg., z. B. der H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>, von Pb und As. - Der aus den Sodarückständen gewonnene HaS wird entweder zu SO, oder vornehmlich nach dem Chasce-Claus-Verfahren zu S verbrannt. — Anwendung der Sulfide als Beizen s. Schmid (Polyt. J. 250, 1883–184; J. B. 1853, 1785). — S. a. Goldsmith (Journ. Franklin Inst. 157, 1904) 455; C.-B. 1904, 2, 482. — Vgl. ferner bei den einzelnen Sulfiden.

## B. Flüssiger und fester Schwefelwasserstoff.

I a. Darstellung des flüssigen H<sub>2</sub>S. — 1. Man bringt in den geschlossenen kürzeren Schenkel einer im Winkel gebogenen starken Glasröhre konz. HCl, in den längeren Schenkel FeS, das man durch etwas zusammengewickelte Platinfolie von der Säure trennt, schmilzt zu, läßt die Säure zum FeS fließen und bringt nach ein oder zwei Tagen, wenn die Einw. vollendet ist, den kürzeren Schenkel in eine Kältemischung. Fabaday (Phil. Trans. 1823. 160 u. 189). Das FeS muß durch mehrmaliges Glühen mit S von allem unverbundenen Fe befreit sein, sonst entwickelt sich H, welcher die Röhre zersprengt. NIRMANN (Br.

Arch. 36, 189). - 2. Man schmilzt in eine Röhre Wasserstoffpersulfid ein, das sich allmählich in S und H<sub>2</sub>S zersetzt. Kemp, Liebig, Bunsen, Gorup-Besanez (s. Wasserstoffpersulfid). — 3. Man leitet H<sub>2</sub>S in ein Rohr, welches durch Eintauchen in eine Mischung von festem CO, und Ae. abgekühlt ist. FARADAY (Phil. Trans. 1845, 1, 170). - 4. Holzkohle wird mit trockenem H.S in einer heberförmigen Röhre gesättigt und hernach diese an beiden Enden zugeschmolzen. Durch Erhitzen des längeren die Kohle enthaltenden Schenkels in einem Bade von sd. W. und Eintauchen des kürzeren in eine Kältemischung wird in letzterem das Gas zu einer Fl. verdichtet. Melsens (Phil. Mag. [4] 46, (1873) 410; N. Arch. ph. nat. 48, (1873) 248; Polyt. J. 210, (1873) 394; Compt. rend. 77, (1873) 781; J. B. 1873, 23).

Ib. Darstellung des festen H.S. - Flüssiger H.S erstarrt beim Ein-

bringen in eine Mischung von CO<sub>2</sub> und Ae. im Vakuum. Faraday.

II. Eigenschaften. a) Eigenschaften des festen H<sub>2</sub>S. — Weiße, schneeartige, kristallinische M., schwerer als im fl. Zustande. Faraday. — Schmelzp. —91°, Olszweski (Ann. Phys. Beibl. 14, (1890) 896); —82.9°. LADENBURG u. KRÜGEL (Ber. 33, (1900) 637).

b) Eigenschaften des flüssigen H.S. — Farblose, klare Fl., reagiert gegen Lackmus neutral, Antony u. Magri (Gaz. chim. 35, (1905) 1, 206; C.-B. 1905, 1, 1691); noch viel dünnflüssiger und weniger adhäsiv als Aether, Faraday;

ist die dünnste Flüssigkeit. Niemann.

Spez. Gewicht ungefähr 0.9, Faraday; 0.91 bei 18.5°, Bleckrode (Proc. R. S. 37, (1884) 339; J. B. 1884, 284); 0.86 beim Sdp., de Forcrand u. Fonzes-Diacon (Compt. rend. 134, (1902) 281; C.-B. 1902. 1, 559); 0.964 beim Sdp., Mc. Intosh u. Steele (Proc. R. S. 73, (1904) 450; C.-B. 1904, 2, 398). — Temperaturkoeffizient der Viskosität 1.10; zeigt keine Assoziation. Mc. Intosh u. Steele.

Lichtbrechende Kraft ist stärker als die des Wassers, Fabaday, der SO<sub>2</sub> und des NH<sub>8</sub>. Niemann. Brechungsindex für Na-Licht und  $20^{\circ} = 1.374$ , Dechant (Monatsh. Chem. 5, (1884) 615; J. B. 1884, 285); bei  $18.5^{\circ} = 1.384$ ; bei  $12.5^{\circ} = 1.380$ ; für Sonnenlicht bei  $18.5^{\circ} = 1.390$ ;  $\frac{n-1}{d} = 0.429$ ;  $\frac{n^2-1}{(n^2+2) d} = 0.262$ , Bleekbode (Proc. R. S. 37, (1884) 339;

J. B. 1884, 284).

Kritische Daten. Krit. Temp. Krit. Druck

92.0 Atm., Dewer (Phil. Mag. [5] 18, (1884) 210; J. B. 1884, 325); Guye (Arch. sc. phys. nat. [3] 23, (1890) 204; J. B. 1890, 125).

88.7 "OLSZWESKI (Bull. de l'Acad. de Krakau 1890, 57; Ann. Phys. Beibl. 14, (1890) 896; J. B. 1890, 477).

90 "Leduc u. Sacerdote (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 40; J. B.  $+100.2^{\circ}$ 100° 100°

1898, 24).

Kritischer Koeffizient = Krit. absolute Temp. = 4.0, Dewar, Guyr. Krit. Druck

Verflüssigung tritt bei folgenden Tempp. und Drucken ein, FARADAY (Ann. 56, (1845) 156):

Temp. - 70° Druck Temp. Druck -18.9° 1.09 Atm. 5.96 Atm.  $-50^{\circ}$ 2.00 - 3.330 6.36 99 -400 8,890 2.86 13.70 --310 3.95 +11.110 14.60 +18.2 "

Temp.: 0 + 18.2 + 50 + 52 + 100° n

Druck: 10.25 16.95 35.56 37.17 88.7 Atm. Olszweski.

Gefrierpunkt: -85°, Faraday. Siedepunkt: -73°, Faraday: -61.8° bei 755 mm.,

Regnault (Mém. de l'Acad. 26; J. B. 1863, 70; -63.5°, Olszweski; -60.4° bei 755.2 mm.,

Ladenburg u. Krügel (Ber. 33, (1900) 637): -61.6° bei 760 mm., de Forcrand u. Fonzes
Diacon (Compt. rend. 134, (1902) 281; (1-B. 1902, 1, 559): -60.1°, Mc. Intosh u. Strile

(Proc. R. S. 73, (1904) 450; C.-B. 1904, 2, 398). 
Verdampft laugsam, ohne zu koehen. Anton u. Magri (Gaz. chim. 35, 1, 206; C.-B.

1905, I, 1691). Der Dampfdruck beträgt bei den

-78.4 Тетрр. -84,0 - 78 8 -- 69 1 - 62.20 198 270 364 456 676 mm.

Mc. Intosh u. Steele.

Molekulare Verdampfungswärme = 4.23 Kal. De Forchand u. Fonzes-Diacon

Ist in elektrischer Beziehung ein sehr schlechter Leiter, Bleerrode (Ann. (Wied.) 3. (1878) 161; J. B. 1878, 148), ein Isolator, Antony u. Magri.

Flüssiger H<sub>2</sub>S als Lösungsmittel. — Besitzt großes Lösungs-, geringes Dissoziationsvermögen, s. Antony u. Magri. Löst in der Wärme S, der beim Erkalten in durchsichtigen gelben Warzen anschießt. Niemann. — In fl. H<sub>2</sub>S sind Metallsalze nur spurenweise l.; HCl und HBr ll., jedoch ohne Leitfähigkeit; eine Anzahl organischer Verbb. (Aminsalze, Säureamide, gewisse N-haltige Alkaloide, Ketone, Aether, Methylalkohol, Phenole, Säuren, Ester) II. zu elektrisch leitenden Lsgg. Abchibald u. Intosh (Proc. R. S. 73, (1904) 454); s. auch Walker, Intosh u. Archibald (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 134; J. Chem. Soc. (London) 85, (1904) 1098). — AlCl<sub>3</sub> gibt mit fl.  $H_2S$  bei —  $70^\circ$  AlCl<sub>3</sub>, $H_2S$ , das bei —  $45^\circ$  in  $2AlCl_3$ , $H_2S$  übergeht. BAUD (Compt. rend. 134, (1902) 1429; C.-B. 1902, 2, 249).

## II. Wasserstoffpersulfid, H.S. oder H.S.

Scheele. Von der Luft und dem Feuer 158.

Berzelius, Lehrb. 2, 218.

THENARD. Ann. Chim. Phys. 48, (1831) 79; Schw. 64, 231; Ann. Pharm. 2, (1832) 11; N. Tr. 25, 2, 198.

Liebig. Ann. Pharm. 2, (1832) 27; 18, (1836) 170.

Sabatier. Compt. rend. 91, (1880) 53; J. B. 1880, 110; Compt. rend. 100, (1885) 1346, 1585; Ber. 18, (1885) 403, 492.

Rebs. Ann. 246, (1888) 356; Ber. 21, (88) 596. —

L. Geschichtliches. — Wasserstoffpersulfid wurde 1777 von Scheele entdeckt bei Zers. eines Polysulfides mit HCl. Berthollet, der das Prod. zuerst näher untersuchte, gab ihm die Formel H<sub>3</sub>S<sub>5</sub>, Thénard (Ann. Chim. Phys. 47, (1831, 79) in Analogie mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> die Formel H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, Ramsay (J. Chem. Soc. (London [2] 12, (1831, 79) in Analogie mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> die Formel Polysulfiden erhaltenen Prodd. und fand Zahlen entsprechend den Formeln H<sub>2</sub>S<sub>3</sub> bis H<sub>2</sub>S<sub>30</sub>. Å. W. Hopmann (Ber. 1, (1868) 189; J. B. 1868, 157) stellte die Strychninverbindung C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>S<sub>4</sub> (s. u.) und daraus ein Prod. von der Formel H<sub>2</sub>S<sub>3</sub> dar. Nach Sanatien (Compt. rend. 91, (1880) 53) variiert das aus Calciumpolysulfid und HCl gewonnene Wasserstoffpersulfid in der Zus. zwischen H<sub>2</sub>S<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>10</sub>. Derselbe (Compt. rend. 100, (1885) 1346; Ber. 18, (1885) 403) erhielt durch Destillation dieser Verbb. unter vermindertem Druck ein Prod. von der Zus. H<sub>4</sub>S<sub>6</sub>. Rens (Ann. 246, (1888) 356; Ber. 21, (1888) 596) fand, daß aus Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, und ebenso bei Anwendung der verschiedenen Polysulfide von K und Bu, durch Zers. mit gekühlter HCl ein Oel, das in allen Fällen der Formel H<sub>2</sub>S<sub>5</sub> entspricht, erhalten wird.

II. Bildung. — Bei der Zers. wäßriger Polysulfidlsgg. der Alkalien und alkal. Erden durch überschüssige Säure. I. Geschichtliches. -- Wasserstoffpersulfid wurde 1777 von Scheele entdeckt bei

alkal. Erden durch überschüssige Säure.

III. Darstellung. - 1. Durch Eingießen einer Polysulfidlsg. in HCl. Wird nmgekehrt die Säure in die Polysulfidlsg. eingetragen, so bildet sich kein Wasserstoffpersulfid, sondern die Rk. verläuft nach CaS, + 2HCl = CaCl, + H<sub>4</sub>S + S<sub>4</sub>. a) Man gießt die konz. wss. Lsg. von Kaliumpolysulfid, durch Schmelzen von K. (Oa mit überschüssigem Serhalten, in kleinen Anteilen in ein laues Gemisch von HCl und Wasser. Berzelius;  $K_2S_3 + 2HCl = 2KCl + H_2S_5$ . — Zur Bereitung der Alkalipolysultidlösung erhitzt Liebus 2 T.  $K_2CO_5$  mit 1 T. S bis zum glühenden Fluß, löst die erkaltete M. in W., sättigt sie in der Siedehitze mit S und filtriert. — b) Man kocht 1 T. gebrannten und gelöschten Kalk mit 2 T. Schwefel und 16 T. Wasser, und gießt die erkaltete und filtrierte Lsg. in überschüssige verdünnte HCl. - Thenand kocht den Kalk mit überschüssigem S längere Zeit, und gießt das Filtrat langsam unter Umrühren, in ein Gemisch von 1 T. käuflicher HCl und 2 T. Wasser. — Lezmo kocht 1 T. Kalk mit 1 T. S und 16 T W., und gießt das Filtrat auf einmal in das halbe Vol. eines Gemisches von 2 T rauchender HCl und 1 T. W. — Da die HCl nicht bloß das Kaliumpolysulfid zersetzt, sondern zugleich das Cas<sub>1</sub>O<sub>5</sub> and da die frei gewordene H2S2O3 allmählich in K.SO3 und S zerfällt, so mischt sich letzterer

dem niederfallenden Wasserstoffpersulfid bei. Daher ist nach Thénard das zuerst niederfallende Wasserstoffpersulfid flüssiger, als das sich später absetzende. — Nach Berthelot (Ann. Chim. Phys. [3] 49, (1857) 450) ist es daher zur Bereitung reinen Wasserstoffpersulfides erforderlich, ein Alkalipolysulfid anzuwenden, welches bei völligem Abschluß der Luft durch Sättigen von Kalilösung mit H<sub>2</sub>S. Hinzufügen einer gleichen Menge von Kalilösung und Auflösen von S in der so erhaltenen K<sub>2</sub>S-Lsg. dargestellt ist. — Bei beiden Arbeitsmethoden scheidet sich das Wasserstoffpersulfid in feinen, die Flüssigkeit milchig trübenden Tropfen aus, die sich auf dem Boden zu einer öligen Fl. vereinigen. Thénard nimmt die Fällung in einem Trichter vor, dessen Schnabel mit einem Pfropf versehen ist, um das gefällte Wasserstoffpersulfid ablassen zu können. — 2. Durch Mischen von alkohol. Ammoniumpolysulfid mit kalt gesättigter alkohol. Strychninlsg. erhält man eine kristallinische Verb. von Wasserstoffpersulfid mit Strychnin. C<sub>91</sub> H<sub>29</sub> N<sub>2</sub> O<sub>9</sub>, H<sub>2</sub> S<sub>3</sub>, die bei der Zers, mit konz. H<sub>3</sub> SO<sub>4</sub> ein Wasserstoffpersulfid von der Zus. H<sub>3</sub> S<sub>3</sub> liefert. A. W. Hofmann (Ber. 1, (1868) 189; J. B. 1868, 157); s. a. Schmidt (Bull. Soc. (Paris) 26, (1876) 218).

IV. Physikalische Eigenschaften. — Gelbes durchsichtiges Oel, bei möglichst geringem Schwefelgehalt von der Konsistenz eines flüchtigen, bei größerem von der eines fetten Oels, Thénard; hellgelbes, leichtflüssiges Oel. Rebs (Ann. 246, (1888) 356; Ber. 21, (1888) 596). — Riecht eigentümlich, schwefelartig widrig, reizt Nase und Augen. Schmeckt süß und bitter und färbt Zunge und Speichel weiß. Einige Tropfen auf die Haut gebracht, entfärben und verändern sie. Thénard. — Entfärbt im Moment seiner Fällung (nach 1, b) in die milchige Fl. gebrachtes Lackmuspapier. Thénard. — Entfärbt Lackmustinktur und Indigolösung. Bei letzterer stellt sich die Farbe auch bei Luftabschluß infolge der allmählichen Zers. des Wasserstoffpersulfides langsam wieder her, daher rascher beim Erwärmen und bei Zusatz von Alkalien, so wie der unten angeführten Stoffe, wolche die Zers. des Wasserstoffpersulfides bewirken. Bei beiden stellt sie sich durch Einw. der Luft langsam wieder her und rascher durch oxydierende Agentien, wie Ozon, Cl. Br. J. K MnO, und überhaupt sämtliche "Ozonide," durch Wasserstoffperoxyd bei Zusatz von etwas FeSO4, durch verschiedene Metallsalze, z. B. CuSO4, MnSO4, NiSO4, Fe<sub>2</sub>(SO44), durch H<sub>2</sub>PO4 und H<sub>3</sub>ASO4; HNO3 und H<sub>2</sub>SO4 wirken wenig, HCl gar nicht. Schönben J. prakt. Chem. 66, (1855) 270; J. B. 1855, 313; J. prakt. Chem. 62, (1864) 145; J. B. 1864, 146).

Spez. Gew. bei größeren Schwefelgehalt 1.769, Thénard; 1.71 bei 150.

Spez. Gew. dei groberem Schweieigenalt 1.709, Thenard; 1.11 dei 13°. Rebs. — Läßt sich unter einem Druck von 40 die 100 mm dei 60 die 85° destillieren. Im Destillationsgefäß hinterbleibt eine leuchtend gelde Fl. von angreifendem Geruch. Der Dampf geht zunächst farblos über, zers. sich dann unter Schwefelausscheidung; gegen 90° gehen rötliche Tropfen über. Die Analyse des Destillates ergab für mit H<sub>2</sub>S verbundenen S, 57.9°/<sub>0</sub>; 59.2°/<sub>0</sub>; Mittel: 58.5°/<sub>0</sub>; entsprechend einer Formel zwischen H<sub>2</sub>S<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, etwa H<sub>4</sub>S<sub>5</sub>. H<sub>5</sub>S<sub>2</sub> ist wahrscheinlicher als H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, indem durch Zers. stets ein kleiner Ueberschuß an S da sein wird. Außerdem enthält H<sub>1</sub>S<sub>5</sub> auch noch H<sub>2</sub>S<sub>7</sub> den man durch Druckverminderung entfernen kann. Sabatter (Compt. rend. 100, (1885)

1346 und 1585; Ber. 18, (1885) 403 und 492).

Bildungswärme:  $H_2S$  (Gas)  $+ S_{n-1}$  (fest)  $= H_2S_n$  . . . -5.300 Kal.;  $H_2 + S_n$  (fest)  $= H_2S_n$  . . -0.700 Kal. (n = 6 bis 10). Sabatier (Compt. rend. 91, (1880) 53; J. B. 1880, 110). - Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes für  $H_2S_2$ , bezogen auf Na-

Magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes für  $H_2S_2$ , bezogen auf Na-Licht R=1.743; Brechungsindex n=1.8850;  $v=\frac{R}{n^2(n^2-1)}=0.192$ . Brogurant

(Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 5; J. B. 1877, 190).

V. Chemisches Verhalten. — 1. Wasserstoffpersulfid zersetzt sich allmählich unter H.S-Entw. und Schwefelausscheidung, wobei es immer trüber und steifer und zuletzt fest wird. — Es ist beständiger, wenn es Schwefel und H<sub>2</sub>S gelöst enthält; sein Zerfall wird durch Wärme und Licht, feste Partikelchen und poröse Körper wie Platinmohr, Holzkohle, durch Alkalien, W., A., Ae., in geringerem Maße durch J. Br. KMnO<sub>4</sub> begünstigt. Ganz ohne Wrkg. sind trockene Luft, trockener H und konz. Säuren; in mit Schwefel

gesättigtem CS<sub>2</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>, CHCl<sub>3</sub> ist es ohne Zers, löslich. Sabatier. — Die Zers, erfolgt rascher bei 60 und noch rascher bei  $100^{\circ}$ . Thenart. — Auch das in eine Glassöhre eingeschmolzene Wasserstoffpersulfid zersetzt sich in drei Wochen vollständig in durchsichtige Schwefelkristalle und in farblosen fl. H<sub>2</sub>S. Kemp (Phil. Mag. J. 7, 444; Ann. Pharm. 28, 12000). Schwefelkristalle und in farblosen fl. H<sub>2</sub>S. Kemp (Phil. Mag. J. 7, 444; Ann. Pharm. 28, (1838) 170). Liebio. — Die Zers, in der zugeschmolzenen Rühre erfolgt nur bei Ggw. von etwas W.; ist daher dem Wasserstoffpersulfid ein wenig CaCl<sub>2</sub> zugefügt, so läßt es sich in der Röhre unzersetzt aufbewahren. Bunsen (Pogg. 46, (1839) 103). S. a. Rebs. — Säuren hindern die Zers.; unter was. HCl bleibt das Wasserstoffpersulfid in offenen Gefäßen lange Zeit unverändert. Selbst beim Kochen mit einer was. Säure erfolgt die Zers. langsam; nachdem der meiste H<sub>2</sub>S entwichen ist, reizen die Dämpfe Nase und Augen eigentümlich. Berzemes. — Umgekehrt wird die Zers, durch folgende Körper beschleunigt: 1. Pulver von Kohle, SiO<sub>2</sub>, MnO<sub>2</sub>, Kermes, Bleiglanz, Schwefelgold, Au, Pt und anderen Metallen, so wie von Zucker, Stärkmehl oder Fibrin, welche sehr schwach wirken. Thenard. Diese Pulver, namentlich SiO<sub>2</sub> und Kermes, bewirken nur da, wo sie das Wasserstoffpersulfid berühren, eine schwache Geseutw., und. vorher befeuchtet, gar keine. Lurnig. Diese Pulver, namentlich SiO<sub>2</sub> und Kermes, bewirken nur da, wo sie das Wasserstoffpersulfid berühren, eine schwache Gasentw., und, vorher befeuchtet, gar keine. Liebig. — 2. Gepulvertes oder in W. gel. K<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, veranlaßt sehr heftige Schwefelwasserstoffentw. und rasche Absonderung von Schwefel. Thenard. Die Auflösung der Schwefelleber in A. bewirkt die Zers. ohne Entw. von H<sub>2</sub>S. Liebig. — 3. Pulver von KOH, Ba(OH)<sub>2</sub>. Sr(OH)<sub>3</sub>, Ca(OH)<sub>2</sub> oder MgO, sowie wss. NH<sub>3</sub> oder KOH. (Dieses wird dadurch nach Brazelius früherer Beobachtung zu K<sub>2</sub>S.) Dieselben bilden vielleicht zuerst Schwefelmetall und dieses wirkt dann zersetzend. Thenard. Die rasche Zers. von Wasserstoffpersulfid durch Alkalien beruht auf einer sehr unbeständigen Verb. desselben mit Schwefelakali, die durch W. und Wärme gespalten wird. Sabatter. — Reagiert mit alkoholischem KSH nach ZKSH + H<sub>2</sub>S<sub>5</sub> = K<sub>2</sub>S<sub>5</sub> + 2H<sub>2</sub>S. Drechsel (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20; J. B. 1871, 211). — Mit wenig KOH entwickelt das Wasserstoffpersulfid H<sub>2</sub>S. mit überschüssiger verwandelt es sich sogleich in weichen schwammigen S, nur wenige tissblasen liefernd. In überschüssigem wss. NH<sub>3</sub> wird es sogleich unter Aufblähen und Knistern zu sprödem, blasigem S; die Fl. hält Ammoniumpolysulfid. Liebig. — 4. Mit fein gepulvertem Ca(N<sub>2</sub> gemengt, bläht es sich heftig auf, und wird nach einiger Zeit fest; verwittertes Glaubersalz wirkt bläht es sich heftig auf, und wird nach einiger Zeit fest; verwittertes Glaubersalz wirkt bläht es sich heftig auf, und wird nach einiger Zeit fest; verwittertes Glaubersalz wirkt langsamer, kristallisiertes gar nicht. Einige der genannten Substanzen wirken wohl durch Wasserentziehung. Likbig. — 5. Wasser, mit Wasserstoffpersulfid geschüttelt, nimmt etwas H<sub>2</sub>S daraus auf und wird milchig. Aehnlich scheint A. zu wirken. Ae. löst es zuerst auf, setzt aber bald weiße Kristallnadeln von S. ab, die beim Trocknen gelb werden. Therard. — Das aus K<sub>2</sub>S, dargestellte H<sub>2</sub>S<sub>0</sub> ist unl. in W., A., Ae., Bzl., Chlf.; es zers. sich mit Nitrobenzol und Anilin. Drechsel. (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20; J. B. 1871, 211). — In Berührung mit Ae., langsamer Essigäther, Aethyl- oder Amylalkohol wird das der Formel H<sub>2</sub>S<sub>2</sub> nahe kommende Wasserstoffpersulfid unter Abscheidung der perlmutterartigen Modifikation des Schwefels zers.; das gewöhnliche, schwefelhaltige löst sich ohne unmittelbare Zersetzung. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, mit reinem oder H<sub>4</sub>S-gesättigten W. übergossen, bedeckt sich mit einer milchigen Schicht, die in CS<sub>2</sub> unl., aber in Ae. lösl. S enthält: intermediär bildet sich ein Hydrat von H.S., Saparters. — 2. Wasserstoffpersulfid läßt, sich durch sich ein Hydrat von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. Sabatibr. — 2. Wasserstoffpersulfid läßt sich durch ein Kerzenlicht entzünden und verbrennt mit blauer Schwefelflamme. — 3. Ag<sub>2</sub>O oder Au<sub>2</sub>O<sub>3</sub> erglühen in Berührung mit Wasserstoffpersulfid unter B. von Wasser und Reduktion des Metalls. Ти́ємакр. Ag<sub>2</sub>O geht hierbei in Ag<sub>2</sub>S über. Liebig. — 4. Wasserstoffpersulfid verbindet sich mit Strychnin (s. Darst. 2). A. W. Hofmann.

VI. Konstitution der Sulfide, der Polysulfide und des Wasserstoffpersulfids. — Alle Monosulfide und die bei weitem größte Anzahl der bekannten Polysulfide der Metalloide und Metalle, ferner die Sulfosalze und basischen Doppelsulfide, die Oxysulfide von Cr. U. Mn und V werden so aufgefaßt, daß in ihnen nur divalenter Schwefel enthalten sei, dessen Atome unter sich nicht verbunden sind, entsprechend der allgemeinen Formel: RnSn. In den Polysulfiden der Alkali- und Erdalkalimetalle und

den Oxysulfiden des Ca sollen die divalenten Schwefelatome untereinander bunden sein. Sie unterscheiden sich von den Polysulfiden der übrigen Metalle durch rhalten gegen Säuren, mit denen sie Wasserstoffpersulfid geben, während die übrigen, — ie überhaupt angegriffen werden, — entweder H<sub>2</sub>S und einfache Umsetzungsprodukte ter Ausscheidung von S niedrigere Sulfide, aber k ein Wasserstoffpersulfid liefern. — 1.1an. 224, (1884) 201) hält den S für konstant divalent und mit beiden Affinitäten an 1 gebunden unter Annahme einer Maximalvalenz und partieller Valenzen der mit dem S nen Elemente. Die Konstitution der Polysulfide ist analog derjenigen der Polyoxyde.

Für Ba, Sr und Ca nimmt Geuther in den Persulfiden (und Peroxyden) die Maximalvalenz X und die partiellen Valenzen VIII, VI, IV und II an.—
Nach Dereusel (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20: J. B. 1871, 212) besitzt H<sub>2</sub>S<sub>5</sub> analoge Konstitution wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: (SVIS<sub>2</sub>) S"H analog (SVIO<sub>2</sub>) OH; ebenso wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> das Hydrat Konstitution wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: (SVIS<sub>2</sub>) S<sup>N</sup>H analog (SVIO<sub>2</sub>) OH; ebenso wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> das Hydrat von SO<sub>3</sub> ist, ist auch H<sub>2</sub>S<sub>5</sub> als Hydrat von S<sub>4</sub> aufzufassen: (SVIS<sub>2</sub>)S" analog (SVIO<sub>3</sub>)O; die Zersetzung von H<sub>2</sub>S<sub>5</sub> zu H<sub>2</sub>S und S<sub>4</sub> ist also Anhydridbildung. — Auch Jones (J. Chem. Soc. 37, (1880) 461; J. B. 1880, 282) bezeichnet Na<sub>2</sub>S<sub>5</sub> als "Tetrathiosulfat" = S.S<sub>4</sub>,Na<sub>2</sub>. Die bei verschiedenen Gelegenheiten erhaltenen, mit dunkelgrüner Farbe löslichen Substanzen glaubt er als Di- oder Trithiosulfat ansprechen zu dürfen. — Bottorg (Ann. 223, (1884) 342; Ber. 17, (1884) 308) schließt dagegen aus der Umsetzung des Natriumpentasulfides beim Kochen mit Pb(OH)<sub>2</sub> zu Pbs und Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, daß Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, nicht als Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, in dem Sauerstoff durch Schwefel ersetzt ist, aufzufassen ist. — Dasselbe beobachtete Geuther (Ann. 226, (1885) 292; Ber. 17, (1884) 602) bei der Einw. von Ag<sub>2</sub>O; hierbei entsteht durch Reaktion zwischen Ag<sub>2</sub>O und fein verteiltem Schwefel auch noch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Aus der Bildung von Monosulfid und Thiosulfat, die zwischen allen Polysulfiden und K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> in gleich starkem Maße stattfindet, ferner aus der Tatsache, daß alle Polysulfiden mit Aethylbromid und -jodid nur Aethylbisulfid geheu, folgern Sprino u. Démarteau, daß ein Schwefelatom in den Polysulfiden anders und fester als die übrigen gebunden ist, entsprechend der Formel Na<sub>2</sub>S = S. — Dagegen nimmt Blankema (Rec. trav. chim. Pays. Bas 20, (1900) 146; C.-B. 1901, 1, 1366) eine gleichmäßige kettenförmige Bindung der Schwefelatome an: Na.S.S.Na; Na.S.S.S.Na. Na.S.S.S.S.Na. — Kuster u. Heberlein (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 53) fassen die Polysulfide als Salze der komplexen Schwefel-Schwefelwasserstoffsäuren auf: H<sub>9</sub> = S = S; H<sub>2</sub> = S.S<sub>2</sub>: H<sub>2</sub> = S.S<sub>3</sub> usw.

#### SCHWEFEL UND SAUERSTOFF; SCHWEFEL, SAUERSTOFF UND WASSERSTOFF.

Vebersicht über die in diesem Abschnitte abgehandelten Verbindungen. — Mit Bestimmtheit sind vier Oxyde des Schwefels bekannt, von denen drei mit Wasser Säuren bilden; im ganzen existieren, abgesehen von den Anhydridsäuren, neun genau erforschte Sauerstoffsäuren als solche oder in Form von Derivaten:

S.O.	Schwefelsesquioxyd	H <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	Hydrosch
	Schwefeldioxyd	H <sub>2</sub> SO <sub>3</sub>	Schweflig
803	Schwefeltrioxyd	HaSO,	Pyroschw Schwefels Pyroschw
8,0,	Schwefelheptoxyd	H <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	Uebersch
	Sale Piers	$(H_2SO_5$	Caro'sche
	2010	(H,S,O,	Thionschy

Oxyde

Säuren äure). weflige Säure. ge Säure. veflige Säure). säure. refelsäure). wefelsäure. Perschwefelsäure. e Säure, Sulfomonopersäure). weflige Säure). H.S.O. Thioschwefelsäure, Unterschweflige Säure. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> Dithionsäure. H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> Trithionsäure. H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> Tetrathionsäure. H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> Pentathionsäure. (H.S.O. Hexathionsaure).

#### A. Sulfoxylsäure. H.SO.

Bernthsen. Rev. 38, (1905) 1051. Bazlen. Rev. 38, (1905) 1063.

Nur als Aldehyd-Derivat bekannt. Durch Spaltung von Formaldehyd-hydrosulfit entsteht neben Formaldehydbisulfit CH<sub>2</sub>O, NaHSO<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>O die Verb. CH<sub>2</sub>O, NaHSO<sub>2</sub>,2H<sub>2</sub>O. BAUMANN, THESMAR u. FROSSARD (Revue Générale des Matières Colorantes 8, (1904) 353); Reinking, Dehnel u. Labhardt (Ber. 38. (1905) 1069). — Dieser Verb. liegt die Säure H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> zugrunde, die Schützenberger als hydroschweflige Säure bezeichnete. Nachdem der Name hydroschweflige Säure endgültig für die Verb. H2S2O4 (s. d.) festgelegt worden war, erhielt die neue Verb. den Namen Formaldehydsulfoxylsäure und die hypothetische neue Säure des Schwefels den Namen Sulfoxylsäure, Bernthsen (Ber. 38, (1905) 1051). — Das Formaldehydnatriumsulfoxylat entsteht auch durch Behandeln von Formaldehydbisulfit mit Zn und Säure unter Anwendung der doppelten Menge Reduktionsmittel als zur Ueberführung der darin enthaltenen SO $_z$  in Hydrosulfit erforderlich ist; Reinking, Dehnel, u. Labhardt; ferner durch Einw. von 1 Mol. Formaldehyd auf 1 Mol. Hydrosulfit bei Anwesenheit von NaOH. Analog entstehen die anderen Aldehydsulfoxylate, die alle mit Ausnahme des Benzaldehyd-Derivates in W. Il. sind. Bazuen (Ber. 38, (1905) 1063).

Konstitution. - R.CH CO.SONa REINKING, DEHNEL u. LABHARDT: oder auf-

zufassen als inneres Anhydrid der

-- OH ("Ortho"-)Sulfoxylsäure H.S.— OH, d. h. als Na.S O CH<sub>2</sub>. BAZLEN, -- OH

### B. Hydroschweflige Säure. H.S.O.

Schützenbebger. Compt. rend. 69, (1869) 196; Bull. Soc. (Paris, [2] 12, (1869) 123; [2] 19, (1873) 152; [2] 20, (1873) 145; Compt. rend. 92, (1881) 875; 93, (1881) 151; Ber. 14, (1881) 1199 und 2228.

Bernthsen. Ber. 14, (1881) 438 und 2228; Compt. rend. 93, (1881) 74 und 388; Ann. 208, (1881) 142; 211, (1882) 285; Ber. 15, (1882) 921; 38, (1905) 1048.

(1881) 142; 211, (1882) 285; Ber. 15, (1882) 921; 39, (1905) 1048.

Bernthern u. Bazlen. Ber. 33, (1900) 126.

Bazlen. Ber. 38, (1905) 1067.

Nabl. Monatsh. Chem. 20, (1899) 679.

Brunck. Ann. 327, (1903) 240; J. B. 1903, 338; C.-B. 1903, 1, 1292; Ann. 336, (1904) 281; C.-B. 1905, 1, 10.

I. Geschichte und Formel. — Berthollet, Fourcroy u. Vauquelis bemerkten zuerst, daß sich gewisse Metalle in wss. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-Lsg. ohne Wasserstoffentw. auflösen. Schönden (Verh. der Basler Naturf.-Ges. 1852 u. 1858; Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss., Wien. 1853 u. 1854) stellte fest, duß die entstehende gelbe Fl. stark reduzierende und Indigo gegenüber bleichende Eigenschaften besitzt, und daß sich das Zinksalz einer nicht weiter erkunnten, weniger Sauerstoff als H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> enthaltenden Süure bildet, s. Schän (Ber. 27, (1894) 2714). (1894) 2714),

Schutzenberger (Compt. rend. 60, (1869) 196; Bull. Soc. (Paris) [2] 12, (1869) 129; [2] 10, (1873) 152; [2] 20, (1873) 145) legte dem bei Einw. von Zn auf NaHSO, entstehenden Salz die Formel NaHSO, bei und formuliert:  $2SO_2 + Zn + H_2O = H_2SO_2 + ZnSO_3$ ;  $3NaHSO_3 - Zn = NaHSO_2 + Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> + ZnSO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O. Die von Schützenberger aus der Tatsache, daß das Na-Salz nur ein Atom Na enthält, abgeleitete Formel H-O-SHO wurde hestätigt von Blomstrand (Ber. 3, (1870) 959), welcher die reduzierenden Eigenschaften der$ Saure durch Annahme einer aldehydartigen Bindung des intraradikalen H-Atomes erklürt:

H.O.S + 0 = H.O.S.00H. - Nach Bernthern (Ber. 14, (1881) 438) verbraucht 1 Atom 8

als Hydrosulfit 3 Atome J zur B, von  $H_1SO_4$ . Das unbekannte Anhydrid entspricht daher der Oxydationsstufe  $S_2O_3$ , nicht SO. Durch Analyse ergibt sich das Atomverhältnis 1S: 1Na

und als einfachste Formel NaSO<sub>2</sub>. Wegen des durchgängig zweibasischen Charakters der Sauerstoffsäuren des S ist die doppelte Formel Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> anzunehmen und die Reaktionsgleichung. 4NaHSO<sub>3</sub> + Zn = ZnSO<sub>3</sub> + Na<sub>2</sub>SO<sub>1</sub> + Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bzw. bei Anwesenheit freien SO<sub>2</sub> nach Bernstesen und Bazlen (Ber. 33. (1900) 126): 2NaHSO<sub>3</sub> + SO<sub>2</sub> + Zn = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O + ZnSO<sub>3</sub>. - Diskussion zwischen Schötzennkhber u. Bernsthern s. Schotzennehber (Compt. rend. 92. (1881) 875; 93. (1881) 151; Ber. 14. (1881) 1199 u. 2228); Bernsthern (Ber. 14. (1881) 2228; 15 (1882) 921; Ann. 208, (1881) 142; 211, (1882) 285; Compt. rend. 93. (1881) 74 u. 388).

Von Dixon (Phil. Mag. [5] 21. (1886) 127; J. B. 1886, 323); Grossmann (J. Soc. chem. Ind. 17. (1898) 1109; J. B. 1898, 396); Prudhomme (Bull. Soc. (Mulhouse) 70. (1899) 216; Reune Gönérale des Matières Colorantes 9, (1905) 1; Bull. Soc. (Paris) [3] 33 34, (1905) 129); Baumann, Thesman und Frossard (Revue Générale des Matières Colorantes 8, (1904) 353;

BAUMANN, THESMAR und FROSSARD (Revue Générale des Matières Colorantes 8, (1904) 353; Bull. Soc. (Mulhouse) 74, 348; C.-B. 1905, 1, 795) wurden die Formeln H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> und NaHSO<sub>3</sub> verteidigt; widerlegt von Bernthsen und Bazlen (Ber. 33, (1900) 126); Bernthsen (Ber. 36, (1905) 1048).

Entscheidend zugunsten der Formeln H.S.O. und Na.S.O. war die Darst. des festen, analysenreinen Zn-Salzes durch Nabl. (Monatsh, Chem. 20, (1899) 679), des Na-Salzes durch Bernthsen und Bazlen (Ber. 33, (1900) 126) und die Synthese verschiedener Hydrosulfite aus SO2 und Metallhydrür durch Moissan (Compt. rend. 135, (1902) 647; C.-B. 1902, 2, 1354). Bestätigung der Formel H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> durch J. Meyer (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 45; Hubilitations-Schrift Breslau 1903; C.-B. 1903, 1, 686; 2, 480).

II. Nomenklatur. — Von dem Entdecker Schützenberger wurde der Name "hydroschweflige Säure" aufgestellt. Roscoe (Roscoe und Schonlemmen, Lehrbuch der Chemie, Braunschweig 1877 bis 1879) und v. Wagner (Polyt. Journ. (Dingler) 225. (1877) 3831, schlugen den Namen "unterschweflige Säure" vor. da die Bezeichnung der Salze als "Hydrosulfite" zu Verwechslungen mit den sauren Sulfiten führt. Für die Säure H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gebrauchen sie den schon vielfach angewandten Namen "Thioschwefelsäure". - Bernthsen

(Ann. 208, (1881) 161) schließt sich der ersten Benennung an.

III. Bildung. — 1. Beim Auflösen von Zn in wss. H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub>. Schützen-BERGER; ebenso wirkt Cu. Causse (Bull. Soc. (Paris) 45, (1886) 3). -Die anfängliche Einw. von Zn auf wss.  $H_2SO_2$  verläuft fast allein nach:  $Zn+2SO_2-ZuS_2O_4$ . Die dunkelgelbe Färbung verschwindet beim Schütteln schon nach 2 bis 3 Minuten ohne S-Ausscheidung. Beim Stehenlassen ohne Schütteln scheidet sich leicht S oder ZnS ohre S-Ausscheidung. Behn Stehenlassen ohne Schuttein scheidet sich leicht S oder Zus oder beides (auch ZuSO<sub>3</sub>?) ab. Die farblose Flüssigkeit bleibt auch nach stundenlaugem Stehen klar, gibt auf Zusatz schon eines Tropfens verdünnter NaOH einen nicht verschwindenden Nd. einer Zu-Verbindung; enthält also keine freie H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, sondern wesentlich ZuS<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Die von Mitschehlich, Risler-Beunat, Fordos und Greis u. a. als Resultate der Rk. von Zu auf SO<sub>2</sub> beschriebenen Zu-Salze von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>S, H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, H<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, durch langsame spontane Umwandlung, Einfluß aus ZuS<sub>2</sub>O<sub>4</sub> durch langsame spontane Umwandlung, Einfluß des Luftsauerstoffs, und auch wohl des eventuellen Überschusses an SO<sub>2</sub>. Bernthsen (Ann. 208, (1881) 142). — 2. Beim Einleiten von H<sub>2</sub>S und SO<sub>2</sub> in W. neben H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. Spring (Bull. Akad. Belg. 2, (1878) 45. Nr. 5; J. B. 1878, 206). — 3. Intermediär bei Reduktion von SO<sub>2</sub> durch H<sub>3</sub>PO<sub>2</sub>. Maquenne (Bull. Soc. (Paris) [3] 3, (1890) 401). — 4. In Verb. mit Alkali beim Auflösen von Zn in NaHSO<sub>3</sub>-Lsg., Schützenberger; ebenso wirken Fe und Mangan. Causse. — 5. Bei Elektrolyse wäßriger NaHSO<sub>3</sub>-Lsg. Schützenberger. — 6. Intermediär bei andauernder Einw. von SO, auf Alkalisulfide. Vollhabb. (Ber. 20, (1887) 803).

IV. Darstellung. - Kann in freiem Zustande nur in wss. Lsg. für einige Augenblicke erhalten werden. - 1. Durch Zers. des Na-Salzes mit verd. H2SO4 oder Oxalsäure, Schützenberger; aus dem Ca-Salz durch Fällung mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Oxalsäure oder H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Englert und Becker (*Polyt. J.* 262, (1886) 186; *J. B.* 1886, 2123). — 2. Durch Elektrolyse einer wss. SO<sub>2</sub>-Lsg. mit schwachem Strom am negativen Pol. Guebout (Compt. rend. 85,

(1877) 225).

V. Eigenschaften. - Gelbe bis orangegelbe Fl. Zersetzt sich sehr bald unter S-Abscheidung, veranlaßt durch B. von H2S202 oder H2S und SO2. J. MEYER (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 43). -

Die freie Säure, sowie ihre Salze zeigen stark reduzierende figerschaften. Schützenberger. — Aus Ag-Salzlsg. fällt schwefelhaltige metallisches Ag aus. Goldsalze geben neben metallischem Au blane, bet purpurrote kolloidale Au-Lsgg. — Neutrale Zn-Lsgg. werden nicht wändert, auch nicht beim Erwärmen. — ZnSO4 gibt beim Kochen mit überschüssigem Na2S2O4 ZnS. — CdSO4 gibt in nicht zu verd. Lsgg. weter kristallinischen Nd. von 2CdSO4.Na2S2O4; in sechwach saurer Lsg. d8.—Hg-Salze werden in neutraler und saurer Lsg. zu Hg reduziert. Obtom 1J. russ. phys. Ges. 36, (1904) 1311; C.-B. 1905, 1, 692). — Aus (1980). Lewisch nach Schützenberger ("u und ("uH, der sich bald in CuS verwandel gefällt; nach J. Meyer (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 49) entsteht kein ("u sondern in großer Verd. eine rote Lsg. von kolloidalem ("u; beim Stehe hoher Temp., Zusatz eines Tropfens NH4(")-Lsg. oder ähnlicher Elektroff und in konz. Lsgg. wird ("u abgeschieden. Die gelbe Färbung wird auf durch ("uH, sondern freie H2S2O4 erzeugt, die in verd. Lsg. neben ("pp salzen einige Zeit beständig sit. Auch nach Brunck (Ann. 327, (1903) 240: J B 1938; C.-B. 1903, 1, 1292) bildet sich kein ("uH, sondern die Rk verläuft nach: J B 1988, 2004 — Cu + Na2SO4 + 2SO4; Cu + 2Na2S4O4 — CuS + Na2S2O5 + Na2SO6. Ausmoniakalischer ("u-Lsg. scheidet überschüssiges Na2S4O4 Kupferspiegel ab; mit ("u), steht zunächst Cu("), dann ("u.

Auch aus Ag-, Hg-, Bi-, Se-Salzlsgg, kann in obiger Weise das Hydro

erhalten werden. J. MEYER.

Zn und Al werden aus den Lsgg, ihrer Salze unvollständig als schwif haltiges Hydroxyd gefällt. - Aus neutralen Indiumlsgg, fällt in der ka nichts, beim Sieden ein strohgelber Nd. von Sulfid; bei Ggw. freier Säure G nichts. - Aus Thalliumlsgg. fällt in der Kälte und Hitze allmählich, schne aus ganz schwach saurer, gar nicht aus stark saurer L.sg. ein rotbrauner. violett bis schwarz werdender Nd. von Sulfür. - Ge wird weder aus neutrol noch aus saurer Lsg. gefällt. - Aus SnCl.-Lsgg, fällt ein weißer, in il schüssigem NagSgO4 lösl. Nd. von wahrscheinlich SnSgO4; bei Ggw. von St SnS; Stannisalze werden vollständig in SnS, übergeführt. - Neutrale Pb-N geben einen gelblichweißen, rasch rot, braun und schwarz werdenden wahrscheinlich PbS<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, das in PbS übergeht. — As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lsgg, bilden ament braunes As. — Aus schwach sauren Sb-Lsgg, fällen unzureichende Mete Hydrosulfit metallisches Sb, überschüssiges Hydrosulfit Sulfid und S; aus if traler oder alkal. Lsg. fällt stets metallisches Sb. — Aehnlich verhäut Bi. — Chromisalze werden nicht verändert, CrO<sub>3</sub> und Chromate zu (1) reduziert. Aus saurer Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub> fällt MoS<sub>2</sub>. — WO<sub>4</sub> vi in saurer Lsg. reduziert. - Uranylverbb. geben einen rotbraunen Nd. sich im Ueberschuß von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O, zu U(SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> löst. Beim Kochen scheidet de basisches Uranosulfit ab. - Manganosalze werden anscheinend nicht verände Permanganat wird reduziert. - Auch Ferrisalze werden zu Ferrosal reduziert, diese aber nicht gefällt: beim Erwärmen unvollständige Fall von FeS. - Aus Ni- und ('o-Salzen fällt allmählich Sulfid, jedoch mo in mineralsaurer Lsg. - Pd-Salze werden zu sulfidhaltigem Metall to ziert. - Lsgg. von Wasserstoffplatinchlorid zeigen unter Reduktion Chlorür intensive, rotgelbe Färbung, besonders wenn der beim Erwing ausgeschiedene S sich wieder gelöst hat. — H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> wird reduziert rotem Se, H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> nicht. — H<sub>2</sub>TeO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>TeO<sub>4</sub> werden leicht vollstäme zu Te reduziert. Brunck (Ann. 336, (1904) 281; C.-B. 1905, 1, 10).

Gibt mit schwefel- oder chlorwasserstoffsaurer TiO<sub>2</sub>-Lsg intensive Barbung, die allmählich rotgelb, gelb. farblos wird, aber durch erneuten 7 wieder om Fresenius (Z. anal. Chem. 24, (1885) 410; J. B. 1885.

n neut wight aber in alkal. Lsg. ein. Bucs

Wirkt auf KNO, in alkal. Lsg. bei Luftabsehluß nicht ein; beim Stehen an der Luft bildet sich NH<sub>2</sub>.8O<sub>3</sub>K; in saurer Lsg. findet N<sub>2</sub>O-, vielleicht auch N-Entw. statt. J. Meyer (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 43). Gibt mit Anthrachinon in alkal. Lsg. eine rote Küpe. Schützenberger. - Wirkt im Gegensatz zu SO<sub>2</sub> auf Zuckerlag, nicht zerstörend ein. Beauder (N. Ztschr. f. Rübenzuckerindustrie 39, (1897) 271; J. B. 1897, 1480). —

Durch H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in statu nascendi werden Nitrokörper, die noch saure oder basische Gruppen enthalten, glatt reduziert. Goldberger (Oest. Chem.-Ztg. 3, 470; C.-B. 1900, 2, 1014). — Besitzt Indigo und vielen Farbstoffen gegenüber großes Bleichvermögen, welches nicht durch Reduktion hervorgerufen wird, sondern durch lockere Verb. mit Indigo, da die blaue Färbung des Indigos bei Einw. von Reduktionsmitteln, überhaupt aller substanzen, die H2S2O4 zerstören, auch beim Erwärmen unter Luftabschluß wieder auftritt. Schönbein (Verh. der Basler Naturf.-Ges. 1852 u. 1858; Sitzungs-Ber, der K. Akad. d. Wissenschaften, Wien 1853 u. 1854); bestätigt von Schär (Ber. 27, (1894) 2714); s. auch Kuhlmann (Compt. rend. 41, (1855) 538; J. B. 1855, 290).

Bildungswärme der wss. Lsg. beträgt 10.5 Kal. —  $\alpha$  bis 5.5 Kal. —  $\alpha$ ; α = 0 bis 3 Kal. Berthelot (Compt. rend. 83, (1876) 416). — Daselbst s.

auch Umsetzungswärme.

VI. Salze der hydroschwefligen Säure. 1. Darstellung. a) In wss. Lsg. a) Durch Einw, von Zn, Fe, Mn, Cu auf NaHSO3-Lsg. Schützenberger; Causse (Bull. Soc. (Paris) 45, (1886) 3). BERNTHSEN (Ann. 208, (1881) 161) arbeitet zur Vermeidung der Oxydation in CO,- oder H-Atmospäre. Die nach Schützennnnoen dargestellten Salze sind schwierig rein zu erhalten, da 1. Sulfit schwer zu entfernen ist, 2. ca. 10%. Zn (statt 1½ bis 2%, nach Schutzenberger) in die Fällungen mit eingeht und nicht durch erneutes Lösen und Fällen entfernt werden kann; 3. das feuchte Salz sich selbst bei möglichstem Luftabschluß rapide oxydiert und beim Trocknen in Thiosulfat übergeht. — Durch Behandlung von Bisulfiten, Mono- und Metasulfiten in wss. Lsg. oder Suspension mit 10% iger HaSO, und Zink. Grossmann (D. R.-P. 84507 und 119676). — Trennung von Sulfiten und Zn durch Zusatz von Kalkmilch. Englebt u. Beeker (Polyt. J. 262, (1886) 186; J. B. 1886, 2123). S. auch Bernthsen (Ber. 14, (1881) 438); Badische Anilin- u. SODAFABRIK (D. R.-P. 119676); PRUDHOMME (Rev. gen. des mat. col. 1905, 1). -3) Durch Elektrolyse von NaHSO3-Lsg. Schützenbergeb; Frank (D. R.-P. 129 861; C.-B. 1902, 1, 837); EKKER (Rec. trav. Chim. Pays-Bas. 14, (1895) 57; C.-B. 1895, 2, 283). — Unter Zusatz von Fluorwasserstoff. Müller (Z. f. Elektrochem. 10, (1904) 776; C.-B. 1904, 2, 1189).

b) In fester Form. — α) Beim Eingießen der wss. Lsg. in absol. A. scheidet sich ZnNa<sub>2</sub>(SO<sub>n</sub>)<sub>2</sub> ab; nach dem Abgießen und Wiederholen der Operation läßt man die klare alkohol. Lsg. einige Stunden an kühlem Orte stehen, wobei sie fast ganz zu einer verfilzten Masse von feinen farblosen Nadeln erstarrt, die man rasch abpreßt, durch erneutes Lösen und Zusatz von A. von noch etwa vorhandenem ZnNa2(8O3)2 befreit und abermals zur Kristallisation bringt. Schützenberger. — 3) Ein analysenreines wasserfreies Salz hat zuerst NABL (Monatsh. f. Chem. 20, (1899) 679) durch Sättigen von mit Zinkstaub versetztem absol. A. mit SO, dargestellt nach:  $Zn + 2SO_2 = ZnS_2O_4$ . —  $\gamma$ ) Durch Aussalzen der Hydrosulfite aus ihren wss. Lsgg. mit NaCl. Bad. Anilin- u. Sodafabrik (D. R.-P. 112483), Bernthsen u. Bazlen (Ber. 33, (1900) 126). — Die beste Ausbeute erhält man nach Bernthsen u. Bazlen bei Anwendung von Quantitäten entsprechend der Rk.: 2NaHSO<sub>3</sub> + Zn + SO<sub>2</sub> = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + ZnSO<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> Zum Aussalzen dienen außer NaCl auch NaNO<sub>2</sub>, CH<sub>3</sub>COONa, ZnCl<sub>2</sub>, MgCl<sub>2</sub>, CaCl<sub>2</sub> (nicht BaCl<sub>2</sub>). Bad. Anilin- u. Sodafabbik (D. R.-P. 144632), s. auch

D. R.-P. 113949 u. Grossmann (E. P. 21126/98). — Statt von Alkalihydrosulfiten auszugehen, kann man auch aus Lsgg. von Zn-, Ca-, Mg-, Cr-Bisulfiten und Zn die lösl. Metallhydrosulfite darstellen und diese weiter behandeln. — δ) Durch Elektrolyse, indem man als Kathodenflüssigkeit derartig konz. Lsgg. der Bisulfite der alkal. Erden und von Mg anwendet, daß sich die entstandenen Hydrosulfite während der Elektrolyse in fester Form ausscheiden. Frank (D. R.-P. 125207; C.-B. 1901, 2, 1099). — Nach Elbs u. Becker (Z. f. Elektrochem. 10, (1904) 361; C.-B. 1904, 2, 11) scheidet sich hierbei nur MgSO<sub>3</sub> aus; feste Hydrosulfite lassen sich elektrolytisch nicht gewinnen. — ε) Man leitet einen trockenen, mit dem gleichen Vol. H verdünnten SO<sub>2</sub>-Strom langsam unter vermindertem Drucke bei gewöhnlicher Temp. über Metallhydrüre. Auf diesem Wege wurden (nach 2NaH + 2SO<sub>2</sub> = Na<sub>3</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>) die Hydrosulfite von K, Na, Cs, Rb, Li, Ca und Sr in wasserfreiem, reinem Zustande gewonnen. Moissan (Compt. rend. 135, (1902) 647). — ζ) Die wasserfreien Salze entstehen ferner durch Einw. von SO<sub>2</sub> auf die Metalle K und Na und deren Legierungen mit Pb und Hg in alkoholischer oder ätherischer Suspension. Bad. Anilin- u. Sodafabrik (D. R.-P. 148125).

Die nach  $\beta$ ,  $\varepsilon$  und  $\zeta$  dargestellten Hydrosulfite sind wasserfrei.

Die auf wss. Wege dargestellten Salze enthalten meist Kristallwasser und sind nicht beständig. An der Luft oxydieren sie sich, besonders die Alkalisalze, heftig (nach Schützenberger soll sich das Na-Salz an der Luft ziemlich unverändert halten), und selbst unter Luftabschluß erleiden sie eine innere Umlagerung in Thiosulfat und Pyrosulfit, indem gleichzeitig ihre Reduktionskraft verschwindet. Dieses wird vermieden durch Trocknen in einem Strom von inerten Gasen oder Benetzthalten des Salzes mit Fll., welche die Prodd. der inneren Zers. nicht merklich lösen, Bad. Anllin- u. Sodafabrik (D. R.-P. 138093 und 138315); oder durch Beimischung von Zinkstand. Farbwerke vorm. Meister Lucius u. Brüning (D. R.-P. 144281). -Beim Erwärmen tritt Zers, ein in Thiosalfat und Bisulfit. J. MEYER (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 43). — Die vollkommene Entfernung des Kristallwassers gelingt ohne Zers, nicht auf gewöhnlichem Wege, sondern am besten, indem man die alkohol. Paste von Hydrosulfit mit sd. A. im Soxleht-Extraktionsapp, einige Stunden extrahiert und den A. mittels gebranuten Kalkes dauernd wasserfrei hält. Auch Ketone und Ester sind hierzu verwendbar. Bad. Anilin- U. Sodafabrik (D. R.-P. 160529; Frans. P. 341718); BAZLEN (Ber. 38, (1905) 1061).

2. Eigenschaften. — Die Hydroschweflige Säure ist zweibasisch. J. Meyer (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 43). — Nach Prud'homme (Bull. Soc. (Mulhouse) 70, (1900) 216) u. Grossmann (J. Soc. Chem. Ind. 17, (1898) 1109; 18, (1899) 451; D. R.-P. 113949; C.-B. 1899, 2, 237; 1900, 2, 793) existieren neutrale und saure Hydrosulfite. Auf gewöhnlichem Wege erhält man nur die leicht löslichen unbeständigen sauren und normalen Alkali-, und die sauren Erdalkalihydrosulfite. Die normalen Salze der Erdalkalien und Schwermetalle sollen sich bilden, wenn man Sulfite oder Bisulfite mit Zn und SO, zu sauren Hydrosulfiten reduziert und durch Zusatz des betreffenden Hydrates als wenig 1. normales Hydrosulfit oder und. Doppelverbindung niederschlägt.

Nach Bernthsen u. Bazlen (*Ber.* 33, (1900) 126; 38, (1905) 1057) gibt es nur neutrale Salze M<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. — Die durch Aussalzen aus was. Lsg. erhaltenen Salze besitzen mindestens ein Mol. Konstitutionswasser und haben die Formel

Na.OS S.O.Na, enthalten also zwei durch Metalle vertretbare H-Atome an S gebunden

und sind trotz ihrer neutralen Rk. "saure" Salze. Das normale Salz hat die Zusammeusetzung R<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> und reagiert alkalisch. Bucherer u. Schwalbe (Z. angew. Chem. 17, (1904) 1447; C.-B. 1904, 2, 1098). — Die durch Aussalzen gewonnenen Salze bestehen aus einem Gemisch von NaHSO<sub>2</sub> und "NaHSO<sub>2</sub>". Baumann, Thesmas u. Frossard (Bull. Soc. (Mul-

house) 74, (1904) 348; C.-B. 1905, 1, 795). Widerlegt von Bernthsen (Ber. 38, (1905) 1048)

u. Bazles (Ber. 38, (1905) 1057).

Außer dem Zn-Salz existieren keine festen Hydrosulfite von Schwermetallen. — Bildet Doppelsalze beim Aussalzen von Zinkhydrosulfitlsgg. mit den II. Salzen der Alkalien oder alkalischen Erden. Bad, Anhlin-u. Sodafabrik (D. R.-P. 125303 und 144632), s. auch Schmidt (Chem. Zig.

28, (1904) 739).

Das Zinksalz und vor allem seine Doppelverbindungen mit Alkalien und alkalischen Erden sind sehr beständig. - Festes alkoholfeuchtes Hydrosulfit geht allmählich in Thiosulfat über nach: 2Na, S, O, = Na, S, O, + Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Bernthsen (Ann. 208, (1881) 161). — Außer dem Ca-Salz sind alle Hydrosulfite in W. ll. Nach Grossmann (D. R.-P. 113949) existieren ein s. l. und ein ll. Ca-Salz; nach Bazlen (Ber. 38, (1905) 1057) nur ein s. l. CaS<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Die Doppelsalze sind teilweise (ZnNa-, ZnK-, ZnNH,-Salze) schwerer l. als die einfachen Salze, teilweise (ZnCa-Salz) leichter löslich. BAZLEN.

Die wss. Lsg. der Hydrosulfite zersetzt sich unter Erwärmung in Bisulfit, ohne dabei ein anderes Prod. zu geben, Schützenberger (Compt. rend. 69, (1869) 196); Binz (Z. f. Farben- und Textilchem. 4, 161; C.-B. 1905, 1, 1360); beim Erwärmen in Bisulfit und Thiosulfat nach: 2Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2NaHSO<sub>3</sub>. J. MEYER (Z. anorg. Chem. 34, (1905) 43). - Beim Schütteln mit Luft wird O absorbiert; die Lsg. färbt sich gelb Defin Schuttein mit Luit wird O absorbiert; die Lsg. färbt sich gelb bis orange infolge freier  $H_2S_2O_4$ , wird dann farblos. Nach Schützenberger n. Risler (Ber. 6, (1873) 678; Compt. rend. 76, (1873) 1214; Bull. Soc. (Paris) 20, (1873) 98, 145) wird doppelt soviel O aufgenommen als zur B. von Bisulit erforderlich ist.— Der überschüssige O bildet  $H_2O_2$ , Schützenberger; König u. Krauch (Z. anal. Chem. 19, (1880) 259); Hydrosulfitsuperoxyd, ein Isomeres von  $H_2S_2O_6$ . Engler (Ber. 33, (1900) 1102). Die beobachtete O-Aufnahme überschreitet den theoretischen, erreicht aber nicht den doppelten Wert; die Rk. verläuft nach:  $H_1S_2O_4 + O_2 + H_2O = H_2SO_4 + H_2SO_3$ ; zum geringen Teil nach:  $2H_2S_2O_4 + O_2 + 2H_2O = 4H_2SO_6$ . J. Meyer (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 43; C.-B. 1903, 1, 686).

Ueber die reduzierenden Eigenschaften s. S. 432. — Bei der reduzierenden Wrkg, der Hydrosulfite werden diese selbst oxydiert zn Sulfiten; unter gewissen Bedingungen bilden sich H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. — H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oxydiert in saurer und alkalischer Lsg. zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und etwas H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. J. MEYER. — Ebenso J in verd. wss. Lsg. Bernthsen (Ber. 14, (1881) 439). - Beim Einleiten von H<sub>2</sub>S in eine schwach saure Lsg. von K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> erhitzt sich die Fl., scheidet S ab und verliert ihr Entfärbungsvermögen gegenüber Indigo. Dieselbe Erscheinung ohne S-Abscheidung tritt rascher ein, wenn man eine mit K<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> neutralisierte K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>-Lsg. anwendet. Auf Zusatz von A. wird eine konz. Lsg. von K2S2O3 abgeschieden. — Freier S ist ohne Wrkg. gegen Hydrosulfite. Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 1, (1881) 2, J. B. 1881, 166). - Na S.O. mit Polysulfid übergossen, wird unter S-Aufnahme und starker H.S.Entw. sauer. Binz (Z. f. Farben- und Textilchemie 4, 161; C.-B. 1905, 1, 1361).

Bei Einwirkung von Formaldehyd auf Na, S, O, in neutraler und saurer Lsg. entsteht Formaldehydhydrosulfit 2CH<sub>2</sub>O,Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.4H<sub>2</sub>O. Meister, Lucius u. Brüning (Engl. P. 5867 (1903)); Baumann, Thesmar u. Frossard (Revue Générale des Mat. Col. 8, (1904) 353). — Dasselbe Prod. entsteht bei Behandlung von formaldehydschwettigsaurem Na mit Zn und Säuren. Schwarz, Baumann, Sünder, Thesmar (Bull. Soc. (Paris) 73, (1900) 183). — Durch diese Rkk. wird das Hydrosulfit äußerst haltbar gemacht. Das gebildete Formaldehydhydrosulfit ist durch fraktionierte Kristallisation zerlegbar in Formaldehydbisulfit (H<sub>2</sub>O,NaHSO<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>O und Formaldehydsulfoxylat (H<sub>2</sub>O,NaHSO<sub>2</sub>,2H<sub>2</sub>O (s. Sulfoxylsäure, S. 43O). Baumann, Themas u. Frossard; Reineing. Drenels u.

LABHARDT (Ber. 38, (1905) 1069). S. auch Binz (Z. f. Farben- und Textilchem. 4, C.-B. 1905, 1, 1860).

VII. Konstitution. - Nach J. MEYER entspricht der Rk.

H.SO<sub>2</sub> eine Bindung der beiden S-Atome; einen analogen Prozeß nimmt Exoler (brieflieteilung an J. Meyer,) bei der B. des Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> aus NaHSO<sub>3</sub> und Zn an: NaSO<sub>2</sub>

$$_{\mathrm{OH}}^{\mathrm{OH}} + \mathrm{Zn} = \mathrm{Zn}_{\mathrm{OH}}_{\mathrm{2}} + \frac{\mathrm{NaSO}_{2}}{\mathrm{NaSO}_{2}}$$
 $\mathrm{NaSO}_{2}$ 

Dem widerspricht: 1) daß ein derartig gebauter Körper bei der Oxydation Dithional z müßte; anstatt dessen bildet sich aber Pyrosulfit, bei Ggw. von W. Bisulfit. J K 2) die Leichtigkeit, mit der sich Hydrosulfit zu Thiosulfat und Pyrosulfit umlagert. D Na.SO

Verhältnissen entspricht am besten die Formel O. Binz (Ber. 37, (1904) 3549

Na SO<sub>3</sub>
1905, 1, 1360). Bestätigt von Bazlen (Ber. 38, (1905) 1067) und Reisking, Deut Labhardt (Ber. 38, (1905) 1069) durch die Einw. von Hydrosulft, Formaldehyd unt innter B. von Sulft und Sulfoxylat, durch Regeneration des Hydrosulfts aus Formalsulfoxylat und Bisulfit, sowie durch die von Bernthsen konstatierte Tatsache, dab in Oxydation von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, mit J sechs Atome J verbraucht werden unter B. von H<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>Polythionsäure!). H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ist also ein gemischtes Anhydrid der Sulfoxylis H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> und der schwefligen Säure H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>.

VIII. Anwendung. — In der Indigofürberei; zur quantitativen Best Indigos, s. Bernthsen (Ber. 13. (1880) 2277, 2283); zur Reinigung Zuckersäfte, Englert u. Becker (Polyt. J. 262, (1886), 186; J. B. 1886, 23

## C. Schwefelsesquioxyd, S2O3. 72:

WEBER. Pogg. Ann. 156, (1875) 581. Auch Dithionoxyd genannt.

I. Geschichtliches. — Buchholz (Gehlen's neues Journ. d. Chem 3, 7) erhich beim Erhitzen eines Gemisches von S und konz. H. 804 in einer Retorte ein blaus Indas an der Luft stark raucht, nach 802 riecht und sich mit W. unter Schwefelausche zers. — Voger. (Schweigy. J. 4, 121), der gewöhnlich als Entdecker dieser Verb. ber wird, kannte die Beobachtung Buchholz's. Er stellte das blaue Prod direkt durch von S auf 804 dar, das er durch Erhitzen von rauchender H. 804 bereitet batte, nat er dabei auch eine grün und braun gefärbte Fl., je nachdem er geringere oder größer. Mes dem Anhydrid hinzufügte. Er betrachtete diese Körper als Verbb. von S oder verschiedenen Verhältnissen: die blaue Verb. soll die geringste, die braune der geringen Verbb., die leicht ineinander und schließlich in hellgebem 8 übereindem eine Trennung des Schwefels vom Anhydrid stattfindet. — Brazelles Lehen 485; 5. Aufl.) ist der Ausicht, daß die gefürbten Fll. den S einfach in aufgelöstem Zuchne bestimmte Verb. enthalten. — Nach Wach (Schweigg. J. 50, 1) besteht die Verb. aus einem Gemisch von 1 T. 8 und 5 T. 804, die blaue aus 1 T. 8 und 10 T. 8 verb. (J. prakt. Chem. 6, (1838) 172) hält mit Beraklus die farbigen Verbb für Auflösung von 8 in 804, indem der 8 im Zustande höchst feiner Verteilung sich bedate. R. Weder erkannte in der blauen Verb. ein neues Oxyd des Schwefels.

II. Bildung. — Bei Einw. von S auf konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder SO<sub>5</sub>.

III. Darstellung. — Man trägt gut getrocknete Schwefelblur einen Ueberschuß von ganz reinem SO<sub>5</sub> bei 12 bis 15° ein. Es sich bläulich-grüne Tröpfehen, die an den Wänden des Gefäßes zu K

von malachitähnlicher Struktur erstarren. Das überschüssige SOs wird abgegossen, der Rest bei 37 bis 38° abgedampft, wodurch das reine Prod. isoliert wird. WEBER.

IV. Eigenschaften. — S2O2 ist im Momente des Entstehens fl., bildet nach dem Erstarren im trockenen Zustande bläulich-grüne, leicht zerreibbare Kristalle von malachitähnlicher Struktur, u. d. M. Aggregate warzenförmiger Kristallgruppen. - Kann, einmal erstarrt, nicht'unzersetzt wieder geschmolzenwerden. Ist bei einer 10 bis 15° nicht überschreitenden Temp. kurze Zeit haltbar, zers. sich aber dann schon bei gewöhnlicher Temp., erheblich rascher beim Erwärmen unter SO.-Entw. Bei Ausschluß von Feuchtigkeit hinterbleibt hellgelber S; dabei findet keine Verflüchtigung von SO, statt. - Zieht an feuchter Luft rasch W. an und zerfließt unter B. einer zuerst klaren braunen, dann durch Schwefelausscheidung getrübten Fl. — Beim Eintragen in kaltes W. findet sofort Zers. statt unter Abscheidung von zähem, weichem S und von Schwefelmilch und unter B. von- $H_2SO_4$ ,  $SO_4$  und einer Polythionsäure (oder  $H_2S_2O_3$ ). —  $S_2O_3$  ist in völlig reinem  $SO_3$  unl., aber in bei gewöhnlicher Temp. fl. Gemischen von  $SO_3$ und Hydrat lösl., indem es die hierbei sich bildenden asbestartigen Kristalle von SO, blau färbt; allmählich geht die blaue Farbe in grün, dann in braun über. Bei einem Ueberschuß von S2O3 scheidet sich Sab; stets bildet sich SO<sub>2</sub>. — Das blaue S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wird von Schwefelsäuregemischen von der Zus. 1SO<sub>3</sub>: 5H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit brauner Farbe gelöst. Starke, an SO<sub>3</sub> reichere Gemische nehmen S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> unter B. blauer, bzw. grüner Fll. auf; Säuren von der Konzentration der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder einer geringeren wirken zersetzend und scheiden Schwetel aus. — Mit NH<sub>3</sub> tritt heftige Rk. ein unter B. eines pfirsichblütroten Körpers, der mit gelben und weißen Substanzen vermischt war und nicht isoliert werden konnte. Das Gemisch gibt mit W. unter Abscheidung von S eine Lsg. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Polythionsäuren. Auch Rose (Pogg. Ann. 32, (1834) 98) beobachtete beim Einleiten von NH<sub>2</sub> in die blaue Fl. Karminrotfärbung unter heftiger Einw. und B. einer aus Ammoniumsalzen hestehenden weißen Masse mit rötlichen Stellen; Wasser löst diese Salze auf und hinterläßt Schwefel. — Absoluter A. und wasserfreier Ae. zers. S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> unter Schwefelausscheidung.

S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> verhält sich wie ein indifferentes Oxyd des Stickstoffs; hat keine

Säureanhydrid-Natur.

312 5 ber. für S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 57.14 % im Mittel 57.12 0'0

Braune und grüne Verbindung. — Die braunen Lsgg. entstehen 1) durch Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 2) von S zu S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 3) durch Einw. der Dämpfe von SO<sub>3</sub> auf überschüssigen S. Sie sind weniger haltbar als die blauen Lsgg., werden beim Erwärmen wieder grünlich, beim Erkalten wieder braun gefärbt; sie enthalten mehr S als S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Die braune Substanz ist in wasserfreiem Zustand äußerst zersetzlich. Weber. — Nach Biehringer und Topaloff (J. prakt. Chem. [2] 65, (1902) 499; C.-B. 1902. 2, 371) ist die aus der blauen Lsg. von  $S_2O_3$  in rauchender Schwefelsäure entstehende braune Fl. eine Lsg. von kolloidalem S in  $S_2O_3$ ; das Grüne ist eine Mischfarbe. Die braune Lsg. spaltet beim Stehen  $SO_2$ , später S ab; in W. eingegossen, scheidet sie Schwefelmilch aus und entwickelt SO<sub>2</sub>; von reinem Oleum wird sie mit grüner, dann blauer Farbe aufgenommen; mit AgNO, entsteht ein gelber, allmählich braun werdender Nd. In verschlossenen Gefäßen wird sie nach längerer Zeit heller, gibt dann mit W. keinen Nd. von S und mit AgNOs eine weiße Fällung. -

Aeltere Angaben. — S. auch Geschichte. — Nach Voger, ist die grüne Verb, bei gewöhnlicher Temp. fest, die beiden anderen sind flüssig. In der Hitze entwickeln sie  $SO_2$ , bisweilen etwas  $SO_3$ , und hinterlassen konz.  $H_2SO_4$ , (also muß bereits etwas W. hinzugetreten ge-

wesen sein), mit S bei der grünen, ohne S bei der blauen Verb. In W. zerfallen sie unter storker Erhitzung in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, SO<sub>2</sub> und S. In der blauen Verb. entzündet sich P augenblicklich unter Absatz von S. Die blaue Verb. bildet mit den Alkalien und Erden unter Entw. von SO<sub>2</sub> Sulfate. — Wach stellte diese Verbb. dar, indem er gewaschene und gut getrocknete Schwefelblumen mit trockener H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nach bestimmten Verhältnissen in einer gebogenen Glasföhre, die nachher zugeschmolzen wurde, überschichtete und bei 16 bis 19° aufeinander wirken ließ. Der S verwandelte sich zuerst unter schwacher Wärme- und Gasentw. in eine dieke rotbraune Fl., die dann durch Aufnahme von mehr Säure eine braune. grüne oder blaue Fl. bildete.

grüne oder blaue Fl. bildete.

Braune Verbindung. — Entsteht bei 8 T. (1 At.) S auf 40 T. (2 At.) SO<sub>2</sub>. (Bei 9 bis 10 T. S auf 40 T. Säure bleibt etwas S ungelöst.) Klare braune Fl., in der stärksten Kälte nicht erstarrend. Setzt, bei gewöhnlicher Temp, dem Tugeslicht dargeboten, in 24 Stunden Nadeln von S ab. Fängt in der zugeschmolzenen gebogenen Glassöhre bei 37,5° zu kochen an, und trennt sich in eine obere braungelbe und eine untere braune Schicht; hierauf scheidet sich S ab, und es sammelt sich im kalten Schenkel tropfbare SO<sub>2</sub>, welche höchstens 0,4 % trocknes SO<sub>2</sub> beigemischt enthält, und welche, in den warmen Schenkel zurückgegossen, sich mit der übrigen Fl. beim Schütteln nicht mischt, sondern farblos darüber schwinmt. Wach.

Grüne Urrhindung zu Bildet sich hei 6 T. S auf 40 T. trockene Säure. Tiet grüne

Grüne Verbindung. - Bildet sich bei 6 T. S auf 40 T. trockene Säure. Tief grün, vollkommen fl., auch in der Kälte (gegen Vogel). Färbt sich bei gewöhnlicher Temp. im

Tageslicht schuell braun unter Absatz von Schwefelflocken. Färbt sich beim Erwärmen fast augenblicklich braun. Wach.

Blaue Verbindung. - Entsteht bei 4 T. (1 At.) 8 auf 40 T. (4 At.) 803. (Bei 1 bis 3 T. S auf 40 T. Säure entsteht ein Gemenge von blauer Verb. und unveränderter Säure.) Indigblaue durchsichtige Fl., bei — 22,5° nicht gefrierend. Im Tageslicht wird sie allmählich blasser blau, und in 6 Wochen unter Ausscheidung weniger Schwefelstocken braungelb; im Sonnenlicht schon in 8 Stunden. Erwarmt man den Schenkel der Röhre, welcher sie enthält, behutsam auf 56°, während der andere Schenkel auf — 10° abgekühlt ist, so treunt sie sich in eine untere bräunliche und in eine obere weingelbe Schicht, und kommt ins Kochen, welches dann auch bei 31° unter Niederfallen von blaßgelbem S ruhig fortfährt, bis die obere Schicht versehwunden und als tropfbare SO<sub>2</sub> in den kalten Schenkel übergegungen ist. Auch die durchsichtige, also schon etwas wasserhaltende Säure gibt mit S die blaue Verb. Wach.

Leitet man bei möglichster Abhaltung von Feuchtigkeit den Dampf der trocknen Säure in eine S haltende Röhre, und schmilzt sie zu, so bildet sich die blaue Verb. nur an

einzelnen Stellen und zers, sich sogleich wieder unter B. einer dünnflüssigen Verb. von einzelnen Stehen und zers, sien sogieien wieder unter B. einer dunninssigen verb. von trockner SO<sub>2</sub> und SO<sub>3</sub>. Ist aber eine Spur Feuchtigkeit gegenwärtig, so bildet der S unter schwacher Gasentw. eine erst braune, dann grüne, dann blaue Flüssigkeit. Diese wird blasser und verwandelt sich in ein bis zwei Tagen in das tarblose Gemisch der zwei Säuren. Beim Oeffnen der Röhre entweicht SO<sub>2</sub> und der übrige S gibt oft wieder mit der zurückbleibenden SO<sub>3</sub> eine blaue Verbindung. In konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> löst sich nur sehr wenig S und sehr langsam. Fischer (Pogg. 16, (1829) 119.)

V. Anwendung. — Die Lsg. von S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> dient zur Darst. einiger Schwefelfarbstoffe wie Thiopyronin. Biehringer und Topaloff (J. prakt. Chem. [2] 65, (1902) 499); Geier & Co. (Patent.-Bl. Nr. 65739).

## D. Schwefeldioxyd und sog. schweflige Säure.

FOURCEOY II. VAUQUELIN, Ann. Chim. 24, 229; Crell. Ann. 1800, 2, 299 u. 388, (das Ende fehlt hier).

J. Pharm. 10, 202; Ann. Chim. Phys. 26, (1824) 63; Schw. 41, 451; Pogg. 1, (1824) 287; Kastn. Arch. 2, 127 u. 241; Mag. Pharm. 7, 160. ve. Bibl. univ. 40, 196; N. Tr. 20, 1, 197; Ausz. Pagg. 15, (1829) 523; Ausz. Schw.

Delarive. Bibl. univ. 40, 196; N. Tr. 20, 1, 197; Ausz. Pogg. 15, (1820) 020; Rusz. Comp. 55, 232.

Cailletet. Compt. rend. 75, (1872) 77.

Cailletet. Compt. rend. 75, (1872) 77.

Cailletet u. Matthas. Compt. rend. 104, (1887) 1563; J. B. 1887, 75.

Flünsiges SO<sub>2</sub>. — Walden. Ber. 32, (1899) 2862.

Walden u. Centnerszwer. Z. physik. Chem. 42, (1903) 432; Bull. Acad. (St. Petersburg) [5] 15, 17; C.-B. 1902, 1, 343; 1903, 1, 378.

Centrerszwer. J. russ. phys. Ges. 35, (1903) 742; J. B. 1903, 30. —

Hampf. Flüssiges Schwefeldoxyd, Sammlung chemischer Vortrüge. Hermsgegeben von F. B. Ahrens. Bd. V. Stuttgart. F. Enke. 1900.

Hydrate. — Delarive. Ann. Chim. Phys. [2] 40 (1828) 405.

Pirheb. Ann. (him. Phys. [3] 23, (1848) 416; J. B. 1847—1848, 368.

Dödenso. Bull. Akad. (St. Petersburg) 7, 100; J. B. 1847—48, 369.

Schompeld. Ann. 95, (1856) 19; J. B. 1855, 251.

GEUTHER. Ann. 224, (1884) 218; J. Chem. Soc. 47, (1885) 209; Ber. 17, (1884) R. 403; J. B. 1984, 339,

1994, 339.
VILLARD. Ann. Chim. Phys. [7] 11, (1897) 289; C-B. 1897, 2, 242.
BOOZEBOOM. Rec. trav. chim. Pays Bas. 2, (1884) 98; 3, (1885) 29, 59, 73, 84; 4 (1886) 65;

Ber. 16, (1883) 1857; 17, (1884) R. 299); J. B. 1883, 190; 1894, 314; 1885, 216. —
Sulfite. — Мизгратт. Ann. 50, (1844) 259; 64, (1847) 440.
RAMMELSBERG. Pogg. Ann. 67, (1846) 246.
BÖHRIG. J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 217; Ber. 21, (1888) 396.
GEUTHER. Ann. 224, (1884) 218; J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 209.
BARTE. Z. physik. Chem. 0, (1892) 176. —

Uebersicht: I. Geschichte, S. 439. — II. Vorkommen, S. 439. — III. Bildung, S. 439. — IV. Darstellung und physikalische Eigenschaften des gasförmigen, flüssigen und

Uebers icht: I. Geschichte, S. 439. — II. Vorkommen, S. 439. — III. Bildung, S. 439. — IV. Darstellung und physikalische Eigenschaften des gasförmigen, stüssigen und festen Schwefeldioxyds. A. Gasförmiges Schwefeldioxyd. a) Darstellung, S. 439. b) Physikalische Eigenschaften, S. 441. — B. Flüssiges und testes Schwefeldioxyds, S. 446. — V. Darstellung und physikalische Eigenschaften der Hydrate des Schwefeldioxyds und der sog. schwefligen Säure (wüsseige Lösung von SO<sub>2</sub>), S. 450. — VI. Chemische Eigenschaften des SO<sub>2</sub> und der wüsseigen Lösung desselben, S. 453. — VII. Schwefligsaure Salze. a) Neutrale und saure Sulfite, S. 461. b) Doppelsalze und komplexe Sulfite, S. 465. — VIII. Physiologisches Verhalten, S. 466. — IX. Konstitution, S. 466. — X. Analytisches, S. 467. — XI. Anwendung, S. 469.

I. Geschichte. — Als Verhrennungsprod des Sin weinen Wirkungen schen im Altertung.

I. Geschichte. — Als Verbrennungsprod. des S in seinen Wirkungen schon im Altertum bekannt und zu vielen Zwecken angewandt. Zuerst näher beschrieben von Libavius. Priestley (1775) isolierte es über Quecksilber. Lavoisier erkannte es als eine sauerstoff-

ărmere Verb., als H2SO4 ist.

II. Vorkommen. — Bei Vulkanen, sowohl als Gas, wie in Quellen. — In der Atmosphäre der Städte; vgl. Witz (Compt. rend. 100, (1885) 1358; Ber. 18, (1885) R. 405). — In der Waldluft; vgl. Wisenerus (Tharand. forstl. Jahrb. 48, 175; J. B. 1898, 397). — Als Verunreinigung von Wasser; vgl. Le Blanc (C.-B. 1889, 1, 263). III. Bildung. — 1. Beim Verbrennen des Schwefels (s. S. 376). Tritt

als Phosphoreszenzprod. des Schwefels auf. Heumann (Ber. 16, (1883) 139). -2. Beim Erhitzen des 8 mit den Oxyden von Mn, Zn, Pb, Hg und anderen Metallen. — 3. Bei Zers. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und Polythionsäuren. — Bei Elektrolyse von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> an der Anode. Pierron (Bull. Soc. (Paris) [3] 21, (1899) 477; C.-B. 1899, 2, 87). — 4. Bei Zers. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> durch Erhitzen und bei der Reduktion derselben durch einige Metalle. — 5. Bei Zers. von wasserfreier oder konz. H.SO, in der Glühhitze. - 6. Bei Einw. von S auf wasserfreie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — 7. Beim Erhitzen konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Kohle, Schwefel, vielen Metallen und organischen Stoffen. - 8. Beim Durchleiten von H, auch von völlig reinem, durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, die auf 160° erhitzt ist. Die gebildete Menge SO<sub>4</sub> nimmt mit der Temp. zu. WARNER (Chem. N. 28, (1873) 13; J. B. 1873, 205). — Bei Ggw. von Pt schon bei gewöhnlicher Temp. Cooke (Chem. N. 58, (1888) 103; J. B. 1888, 462). — 9. Aus H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und PBr<sub>5</sub>, Clausnitzer (Ber. 11, (1878) 2013). — 10. Beim Glühen der Sulfate oder gelinderen Erhitzen der leichter zersetzlichen Sulfate mit Schwefel. — 11. Wird beim Befeuchten mit W. aus Gemischen von Sulfiten oder Bisulfiten der Alkalien oder alkal. Erden oder aus den Bisulfaten der Alkalien mit Zusatz von CaCl., ZnCl, usw. entwickelt. (D. R.-P. 30844.) - 11. Aus Pelouze's Nitrosulfaten bei Einw. von Alkalimetallen. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 203; J. B. 1885, 421). — 12. Beim Erhitzen von SO<sub>2</sub>Cl(OH) auf 170° bis 180°. BECKURTS U. OTTO (Ber. 11, (1878) 2058). -

Auftreten als Verbrennungsprod. des Leuchtgases s. Collian (Z. anal. Chem. 24,

(1895), 148) und bei SO<sub>3</sub>. S. auch Sulfite.

IV. Darstellung und physikalische Eigenschaften des gasförmigen, flüssigen und festen Schwefeldioxyds.

## A. Gasförmiges Schwefeldioxyd.

a) Darstellung. α) Im Laboratorium. — 1. Man erhitzt 1 T. konz. H. SO, mit 1/8 T. Cu oder 1 T. Hg, bis die Masse fest ist. — 2. Man erhitzt konz. H. SO.

mit Kohle oder Sägespänen, z. B. nach Knezaurek ein etwas steifes Gemenge von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Kohlenpulver. Hier tritt Verunreinigung mit CO<sub>2</sub> ein. — 3. Man erhitzt S mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; nach dem Schmelzen des S tritt sehr gleichmäßige Gasentw. ein. Der Kolben muß ein genügend großes Entwicklungsrohr haben, um nicht durch mitgerissenen S verstopft zu werden. Dumas (Traité de Chimie I, 149); Anthon (Polyt. J. 150, (1858) 379; J. B. 1858, 85); Melsens (Compt. rend. 76, (1873) 92; J. B. 1873, 203). Die wss. Lsg. des nach dieser und der folgenden Methode bereiteten Gases scheint eine geringe Beimengung von H<sub>3</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> zu enthalten. Stas (vgl. bei H<sub>4</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>). — 4. Man erhitzt I T. Schwefel mit 7 bis 8 T. MnO<sub>2</sub>. Berthier. Hier mengt sich Schwefeldampf, O und oft auch CO<sub>4</sub> bei. Marchand. — 5. Man erhitzt in einem Kolben 2.4 T entwässertes FeSO<sub>4</sub> mit 1 T. Schwefel: FeSO<sub>4</sub> + 28 = FeS + 28O<sub>2</sub>. Mit entwässertem CuSO<sub>4</sub> geht die Entw. noch leichter vor sich; auch hier sind weite Gasleitungsröhren anzuwenden. Stolba (J. prakt. Chem. 99, (1866) 54; J. B. 1866. 122). — 6. Durch Erhitzen von CaSO<sub>4</sub> mit Kohle. Mittels der gewonnenen CO<sub>2</sub> wird aus dem gebildeten CaS H<sub>2</sub>S frei gemacht; dieser wird über in Rotglut befindliches CaSO<sub>4</sub> geleitet, wobei sich CaS und SO<sub>2</sub> bilden. D. R.-P. 104188. — 7. Man bedeckt in einer Glasröhre ein Gemenge von 1 T. Schwefel und 3 T. CuO mit einer Schicht CuO und erhitzt zuerst diese nnd dann das Gemenge im Luftstrom. Marchand (Ann. (Wied.) 42, (1837) 144). — 8. Man verbrennt S im Luftstrom. Es bleidt hier der Luftstickstoff und etwas O beigemengt. — 9. Zur Darst. im Kipp'schen oder einem ähnlichen App. empfiehlt Neumann (Ber. 20, (1887) 1584), ein in Würfel geformtes Gemenge von 3 T. CaSO<sub>3</sub> und 1 T. CaSO<sub>4</sub> nach dem Trocknen mit roher, konz. H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> zu zersetzen.

Nach 1 und 7 wird das reinste Gas erhalten. Man wäscht das Gas mit wenig W., trocknet es nötigenfalls, indem man es durch eine mit CaCl<sub>2</sub> gefüllte Röhre leitet, und fängt es über Hg auf.

β) In der Technik. — 1. Durch Verbrennung von Rohschwefel. — 2. Durch Rösten von Eisenkies, Kupferkies, Zinkblende. — Nach 1) und 2) dargestellt, enthält SO<sub>2</sub> stets geringe Mengen N; im letzten Falle auch SO<sub>3</sub>, dessen B. durch Metalloxyde und poröse Substanzen katalytisch begünstigt wird. Scheurer-Kestner (Compt. rend. 80, (1875) 1230); Lunge u. Salathé (Ber. 10, (1877) 1824); Pierson (Chem. Ind. 6, (1883) 72). — 3. Durch Zusammenschmelzen von ZnSO<sub>4</sub> und ZnS in dem Verhältnis, daß das Zn der Blende etwa ½ von dem des gelösten ZnSO<sub>4</sub> bildet. Parnell (D. R.-P. 1351 (1877); Chem. Ind. 1878, 242). — 4. Durch Rösten eines Gemisches von Bleiglanz und Kalk. Huntington u. Ebeblein (Engl. P. 8064, (1896). — 5. Durch Verbrennen von H<sub>2</sub>S. — Vgl. Lombard (Monit. sci. 1889, 1231); Parnell u. Simpson (Engl. P. 14711, (1886)). — 6. Durch Absorption aus Hüttenrauch, Feuergasen. Röstgasen usw. — Vgl. C. A. Hering ("Die Verdichtung des Hüttenrauches"; Stuttgart, 1888); Lunge ("Handbuch der Sodaindustrie"; 3. Aufl., 1903).

In reinem Zustande wird SO<sub>2</sub> erhalten durch Abkühlen des Gases auf —10° und weiter, wodurch Hydrat auskristallisiert. Compagnie industrielle des procédes R. Pictet (D. R.-P. 22365, (1882)); — durch Einw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, spez. Gew. 1.750, auf fein gemahlenes Schwefeleisen und Erhitzen in gußeiserner Retorte auf über 200°. Hart (Engl. P. 13950, (1885)); — durch Erhitzen von S mit FeSO<sub>4</sub> und ein wenig Luft. Terrell (Engl. P. 5930, (1884)); — durch Komprimierung zur Fl. und Dest. Villard (Ann. Chim. Phys. [7] 11, (1897) 289; C.-B. 1897, 2, 242), Ford (Amerik. P. 363547; Chem. Ztg. 1887, 721); — durch Ueberleiten des Gases über Eisendrehspäne. D. R.-P. 48252,

b) Physikalische Eigenschaften. - Farbloses Gas; nicht brennbar, unterhält nicht das Verbrennen; nicht einzuatmen; rötet bei Ggw. von W. Lackmus und entfärbt Fernambukopapier, Veilchen, Rosen u. a.

BERZELIUS. THOMSON. CLEMENT U. DESORMES Moissan (Traité de Chimie min. 1904, 375). 50 49,97 59 32.06 50.04 20 32 50 50.03 47 41 32.00 49.96 SO, 64 100 100.00 100 100 64.06 100.00

Specif. Gewicht (bezogen auf Luft = 1): 2.193 Davy; 2.2222 Thomsen; 2.2277 BUFF; 2.0412 MARCHAND; 2.247 BERZELIUS; 2.255 GAY-LUSSAC; 2.234 bei 15°, BLEEKRODE (Proc. R. S. 37, (1884) 339; J. B. 1884, 284); 2.2639 LEDUC (Compt. rend. 125, (1897) 571; Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1897) 94; C.-B. 1897, 1, 1068; 2, 1044); bei 716, bzw. 724 mm Druck nach Zeuner 2.881, bzw. 2.910; nach BAUER (Ann. (Wied.) 55, (1895) 184; J. B. 1895, 21) 2.847, bzw. 2.882. — Weicht von dem aus 1 Vol. Schwefeldampf + 2 Vol. 0 = 2 Vol. 80, abgeleiteten Werte 2.21316 ab, da 80, in der Nähe seines Sdp. nicht völlig dem Boyle-Mariotte'schen Gesetze folgt.

Die Dichte der gesättigten SO<sub>2</sub>-Dämpfe läßt sich berechnen nach  $δ = 1.169 (1 - m - 1.124)1 - m + 0.579^2);$  m = die in Einheiten des kritischen Wertes ausgedrückte Temp. Mathias (J. de Physique Bd. 1, III, (1892) 53;
Ann. (Wied.) Beibl. 16, (1892) 409; J. B. 1892, 163).

Bezogen auf  $Ω_3 = 1$ , bei  $0^9$  und 1 Atm. Druck = 2.04835. Berthelot

(Compt. rend. 126, (1898) 1418; J. B. 1898, 22).

Bezogen auf W. von 4°, im gesättigten Zustand nach Callleter u. Marrinas (Compt. rend. 104, (1887) 1564; J. B. 1887, 72):

Temp.	Dichte	Temp.	Dichte
7.30	0.00624	100.60	0.0786
16.5	0.00858	123.0	0.1340
24.7	0.0112	130.0	0.1607
37.5	0.0169	135.0	0.1888
45.4	0.0218	144.0	0.2495
58.2	0.0310	152,5	0.3426
78.7	0.0464	154.9	0.4017
91.0	0.0626		

Gegen die kritische Temp. (1560) hin nähert sich die Dichte im fl. und gesättigten Dampfzustand der gemeinsamen Grenze 0.52. — Dichte bei 0° = 0.002861, Linda (Ann. (Wied.) 56, (1895), 563); = 0.00290. — Das Verhältnis e des von SO<sub>2</sub> tatsächlich eingenommenen Raumes zu dessen scheinbarem Vol. ist = 0.000M4 (beobachtet), 0.00045 (ber.). Wahres spez.

Gewicht = spez. Gew. = 6.59 (beob.), 6.35 (ber.). Exner (Monatsh. Chem. 6, (1885) 249;

Wien, Akad. Ber. (2. Abt.) 91, (1885) 850). — Maximaldichte nach Linde = 6.26. — 1 l. 80, wiegt bei 0° und 760 mm Druck 2.862 g, nach Linde 2 9267 g, nach Jacquenod u. Pintza (Compt. rend., 139, (1904) 129; C.-B. 1904, 2, 583) 2.92664 g, bei 570 mm Druck 2.90896 g auf 760 mm umgerechnet, bei 380 mm Druck 2.89144 g; daraus folgt als Grenzwert für den Druck 0 mm 2.85624 g.

Ausdehnungskoeffizient zwischen 0° und 100° = 0.003845, Regnault; 0.003856, Magnus; unter gewöhnlichem Druck, bezogen auf Luft = 0.00367:

zwischen 0° u. 10°, 10° u. 20°, bei 50°, = 0.004233, 0.004005, 0.003846 150° 1000 2000 0.003757, 0.003718, 0.003695, 0.003846, 0.003685; bei gewöhnlicher Temp. für trockenes SO, 0.00390, für feuchtes SO, 0.00395 bis 0.00396. Amagat (Compt. rend. 73, (1871) 184: 74, (1872) 1299; J. B. 1871, 55; 1872, 41); bei 0° and 760 mm Druck 0.00390. Walker (Proc. R. S. 72, (1903) 24; J. B. 1903, 99). — Kann für Temperaturerhöhung um 1° bis zur Temp. 130° ausgedrückt werden durch  $\frac{d}{dt}$ 

a.V2.333; a — Ansdehnungskoeffizient bei 0°. DE HEEN (Bull. Acad. Belg. [3] 4, (1882) 528; J. B. 1882, 65). — SO, zeigt bei ca. 1690° nahezu die gleiche Ausdehnung wie N. also ist die annähernde Gültigkeit des Gay-Lussac'schen Gesetzes für SO2 bis gegen 1700' erwiesen; dissoziiert sich nicht bei dieser Temp. Langer u. V. Meyer (Ber. 18, (1885) 1803).

Temp.	Vol 80,	Temp.	Val. 80,
100	51.353	277	25 745
11	49,770	27	28.744
12	44 149	28	25 744
13	46,618	29	27 774
14	45.079	30	36.788
15	43.564	31	25 519
16	42 073	22	24 573
17	40.60%	33	23 1 725
18	331,195	34	99 199
19	37 749	35	21.234
20)	36 9 6	36	20 361
21	34.5%	37	19,502
22	33.910	34	15 458
23	32.547		17,527
24	31 810	40	17.08
25	30.766		

Nach Sins iJ. Chem. Soc. (London: 14, (1866) 1: beträgt das Gewicht und Vol. des von 1 g W. bei 760 mm Druck absorbierten 80. für die Tempn

	Gewicht	Vol.		Gewicht	Vol.
80	0.168	58.7	390	0143	25.7
12	0 142	49.6	36	0.065	22.8
16	0.121	42.2	40	0.058	20.4
20	0.104	36.4	44	0.053	18.4
24	0.092	32,3	48	0.147	16.4
28	0.063	28.9	50	0.045	15.6

Absorption von SO, in W. bei variablem Drucke eiche Sms (Ann. 118, (1861) 333). — Verteilung von SO, zwischen W. und CHCl, siehe Mc. Crae n. Wilson (Z. anorg. Chem. 35, (1903) 11). Konstante der Verteilung gegen CHCl, = 0.70. Drucker (Z. phys. Chem. 49, (1904) 579).

Aelteren Angaben zufolge absorbiert das W. an Gas: nach Fourcrov u. Vauquelin (Crell Ann. 1800, 2, 307) bei 5° ½, seines Gewichts und sein spez. Gew. ist alsdann 1.020; nach Priestley bei der gewöhnlichen Temp. nur ½, seines Gewichts; nach Thomson bei 16° ½, seines Gewichts oder 33-mal sein Vol., und erhält ein spez. Gew. von 1.0513; nach Davy 30-, nach Dalvos 20-mal, nach Th. Saussum bei 18° 44-mal sein Vol.

Die Lösung in W. erfolgt unter Wärmeentwicklung. — SO<sub>2</sub> (Gas) + 250

Mol. W. . . + 7.690 Kal.; SO, (kondensiert) + 300 Mol. W. . . + 1.500 Kal., Thomson (Ber. 4, (1873) 713). — SO, aq . . . 7.706 Kal., Favre (Ann. Chim. THOMSON (Ber. 4, (1873) 1731. — SO<sub>2</sub>, aq..., 7,100 Kal., FAVRE (Ann. Chim. Phys. [5] 1, (1874) 247; J. B. 1874, 111). — SO<sub>2</sub> + 51 W. von 12°...8340 Kal., Bertuellor (Compt. rend. 96, (1883) 142; J. B. 1883, 172). — Die pro cem SO<sub>2</sub> entwickelte Warmennege beträgt 0,000339 bis 0,000265 Kal., Ceappuls (Ann. (Wied.) 19, (1883) 21; J. B. 1883, 141. — Verhalten der wss. Lsg. s. 3, 457.

2. In Alkohol. — 1 Vol. A. nimmt unter 760 mm Druck bei t° auf: 328.62 — 19.65 t + 0.3119 t² Vol. SO<sub>2</sub>, und das spezif. Gewicht der Fl. ist dann 1.11937 — 0,014091 t + 0.000257 t². Die bei 0° gesättigte alkoh. schweflige Säure enthält 216.4 Vol. Gas. Carius (Ann. 94, (1855) 144; I. B. 1855, 281)

J. B. 1855, 281). - 1 Vol. gesättigter Lag, enthält nach Carius bei

	,	9		
Oo	216.40 Vol. SO <sub>2</sub> -Gas	130	125,50 Vol. 8	SO,-Gas
1	207,70	14	120,50	
2	199,29	15	115.78	
3	191.16	16	111.34	
4	183,32	17	107 19	
5	175,36	18	103.32	
6	168,48	19	99.74	
7	161 49	20	96.44	
8	154,78	21	93.42	
9	148,36	22	90.69	
10	142.22	28	88.24	
11	136,36	24	86.08	
12	130.79	25	84,20	

Zumammendritekbarkeitskoeffizient für Lagg, von 60 l SO<sub>2</sub>-Gas in 1 l A. beträgt bei  $18.9^{\circ}=0.0001024$ ; bei  $19.1^{\circ}=0.0001041$ ; bei  $20.3^{\circ}=0.0001028$ . Isambert (Compt. rend.

105, (1887) 375; J. B. 1887, 106). - Beim Erhitzen der verd. alkoh. Lag. im zugeschmolzenen 105, (1887) 375; J. B. 1887, 100). — Beild Extraced do. Vol. 1887. — OH. Rohr tritt Zers. ein nach  $4SO_2 + 4C_2H_5OH = C_2H_5SH + 3SO_2 - OC_2H_5$ . ENDEMANN (Ann. O. 1887) O. H. SO OH. Rohr tritt Zers. ein hach  $380_2 + 3.2 H_0 CH = 2.2 H_0 C_2 H$ SO<sub>3</sub>H + 3C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH = 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 3(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>O. Beim Erkalten scheidet sich monokliner S ab. Paollam (Ber. 11, (1878) 195). — Beim längeren Außewahren der alkoh. Lsg. fällt kristallisierter S unter gleichzeitiger B, von CH<sub>5</sub>CHO. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [7] 14, (1898) 289).

3. In anderen organischen Lösungsmitteln. — Eisessig absorbiert bei 0° das 0.961-fache seines Gewichtes oder das 318-fache seines Vol., Ameisensäure das 0.821-fache ihres Gewichtes oder das 351-fache ihres Vol., Aceton das 2.07-fache seines Gewichtes oder das 589-fache seines Vol., SO, Cl, das 0.323-fache seines Gewichtes oder das 187-fache seines Vol. Schulze (J. prakt. Chem. -0 aceton-[2] 24, (1881) 168; J. B. 1881, 172). — In Aceton bildet sich (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C\(

schweflige Säure, in der Technik zur Erzeugung von Kälte benutzt. (D. R.-P. 47093.) 4. In H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (spez. Gewicht 1.841) absorbiert das 0.009-fache ihres Gewichtes oder das 58-fache ihres Vol.; dabei sinkt das spezif. Gewicht auf 1.837. — Verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> löst mehr SO<sub>2</sub> und um so mehr, je verdünnter sie ist. Kolb (*Polyt. J.* 209, (1873) 268; *J. B.* 1873, 205). — Leitet man SO<sub>2</sub> durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so ist der Absorptionskoeffizient für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vom spezif. Gewicht 1.84 bei 760 mm Druck und 17° = 28.14; bei 16° = 28.86, Lunge (Handbuch der Sodaindustrie, 1. Auflage (1878), 1, 27); für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vom spez. Gewicht 1.841 = 5.8 und für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vom spez. Gewicht 1.839 = 8.9. Leitet man SO<sub>2</sub> nicht durch die Säure, sondern läßt es in einer Röhre über HaSO, stehen, bis keine Absorption mehr bemerkbar ist, so erhält man dieselben Zahlen wie Lunge; ferner für H.SO, vom spez. Gewicht 1.841

12.82 50.9 84.20 bei 26.9 62.3 = 19.279.47 7.21 4.54:

für verd. Säuren bei 15° bis 16° und 760 mm Druck:

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von dem spez. Gewicht 1.753 löst 20.83 Vol. SO<sub>2</sub> 1.626 ,, 22 11 1.456 29.87 29 21 72 ,, 30.52 1.257 40 33 82 41 31.82 ,, 1.151 99 19 7.7

1.067 34.18 Dunn (Chem. N. 43, (1881) 121; 45, (1882) 270; J. B. 1881, 62; Ber. 15, (1882) 2275).

5. In festen Körpern. — 1 ccm oder 1.57 g Holzkohle absorbieren im Maximum 65 ccm SO2, DE SAUSSURE (Bibliothèque Britannique 1812, t. 49 u. 50); 165 ccm SO<sub>2</sub>, Favre (Ann. Chim. Phys. [5] 1, (1874) 244; J. B. 1874, 111). — Dabei tritt Verflüssigung ein. Die pro ccm Buchsbaumkohle verdichtete Menge beträgt bei p mm Quecksilber-Druck und 19° = 42.614

dichtete Menge beträgt bei p mm Quecksilber-Druck und 19° = 42.614 — 11.133 log p. Kayser (Ann. (Wied.) 12, (1881) 526; J. B. 1881, 67). — Zur Benetzung von 1 g Kohle sind 0.204 ccm fl. 80, erforderlich. — Die Absorptionswärme beträgt pro ccm Gas + 0.000615 bis 0.000470 Kal., Chappus (Ann. (Wied.) 19, (1883) 21; J. B. 1883, 141); bezogen auf 1 g kondensiertes Gas = 0.168 Kal., Favre.

1 Teil Kampfer löst bei 0° und 725 mm Druck 0.880 T. 80, oder das 308-fache seines Vol. zur Fl. auf. Schulze (J. prakt. Chem. [2] 24, (1881) 172; J. B. 1881, 172); s. auch Birrau (Ann. Chim. Phys. [3] 34, (1852) 326; Ann. 60, (1846) 159). — Die Absorptionsfähigkeit des Kampfers und des Kautschuks für 80, zeigt annähernd dieselbe Gesetzmäßigkeit wie sie für die Absorption der Gase durch Fll. durch das Henry sche Gesetz bestimmt wird. Refenden (Bull. Soc. (Paris) [3] 9, (1893) 404; J. B. 1893, 19). — Die Absorptionswärme für schwarzen Kautschuk beträgt 0.000256

bis 0,000245 Kal. pro cem Gas; sie zeigt ein Steigen und langsames Abnehmen, der gleichzeitigen regelmäßigen Zunahme des äußeren Druckes entsprechend. -

3.406 g Platinschwarz absorbieren 5.73 ccm SO<sub>2</sub>. — Die Absorption dauert

absorbten danert nach drei Stunden noch fort, nach welchen 6.92 ccm SO<sub>2</sub> bei 548 mm Enddruck und einer abgegebenen Wärmemenge von 0.00527 Kal. absorbiert waren.

Die Absorptionswärme für Meerschaum von dem spezif. Gewicht 2.76 beträgt pro ccm SO<sub>2</sub> + 0.000461 bis 0.000253 Kal. Das zuerst absorbierte Gas erzeugt größere Wärmemengen als das zuletzt absorbierte. Die Zunahmen des äußeren Druckes, welche der Absorption gleicher Mengen SO<sub>2</sub> entsprechen, wachsen zuerst langsam, dann immer schneller.

Ashest und Bimestein zeigen keine merkliche Absorption. Chappus (Ann. (Wied.) 19, (1883) 21; J. B. 1883, 141).

## B. Flüssiges und festes Schwefeldioxyd.

a) Darstellung. a) Des flüssigen  $SO_2$ . — 1. Man pumpt das trockene Gas in eine luftleere und abgekühlte Röhre bei einem Druck von 3 bis 5 Atmosphären. FARADAY. — 2. Man leitet das nach 1. dargestellte Gas zuerst durch eine mit Eis umgebene Woull'sche Flasche, in welcher der meiste Wasserdampf verdichtet, dann durch ein Chlorcalciumrohr, in welchem der Rest zurückgehalten wird, dann in eine kleine Woulf'sche Flasche, welche mit einer Kältemischung, aus 1 T. NaCl und 1 T. Eis bestehend, umgeben ist, und aus welcher eine Schenkelröhre die Luft des App. und das nicht verdichtete Gas unter Hg leiten kann. Bussy. — 3. Man destilliert in einer langen, etwas gebogenen, zugeschmolzenen Glasröhre ein Gemenge von 1. T. Schwefel und 5 T. wasserfreier H.SO, bei sehr gelinder Wärme, während der leere Schenkel durch eine Eismischung abgekühlt wird, unter mehrmaligem Zurückgießen der übergegangenen Säure, um sie von der beigemischten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu befreien. Wach (Schw. 50, 26). — 4. Wasserfreie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und trockenes Schwefelpulver, im Atomverhältnis von 2:1 im zugeschmolzenen Rohr in Berührung, verwandeln sich in einigen Tagen in flüssige schweflige Säure. Wöhler. - 5. Man leitet das Gas in ein Gefäß, welches von Ae. umgeben ist, durch den man mittels eines Blasebalgs einen starken Luftstrom treibt. Loir u. Drion (Bull. soc. chim. 1860, 185; J. B. 1860, 694). — 6. Durch Erhitzen von mit SO<sub>2</sub> gesättigter Holzkohle in zugeschmolzenen Röhren. Melsens (*Phil. Mag.* [4] 46, (1873) 410; Compt. rend. 77, (1873) 781; J. B. 1873, 23). Hierbei hildet sich ein schwarzer Rückstand, aus dem Mellith-781; J. B. 1873, 23). Hierbei bildet sich ein schwarzer Rückstand, aus dem Mellithsäure und Benzolpentakarbonsäure erhalten wurden. Verneull (Bull. Soc. (Paris) [3] 11, (1894) 120; Compt. rend. 118, (1894) 195; C.-B. 1894, 1, 467). — Verfüssigung durch Absorption des gasförmigen SO<sub>2</sub> an festen Kürpern s. gasförmige Säure, physikalische Eigenschaften. — Verfüssigung in Glasapp. ist gefährlich. Hofmann (Ber. 15, (1882) 2667) ersetzt diese durch einen App. aus Kupfer. S. auch Kräser (Chem. Ztg. 29, (1905) 310; C.-B. 1905, 1, 1203). — Die fl. Säure wird in gut verschlossenen Gefäßen unter 0° aufbewahrt.

Technische Darst. des flüssigen SO<sub>2</sub> nach dem Verfahren von Hänisch u. Schröder (D. R.-P. 26181, 27581, 36721; Chem. Ind. 1884, 129; s. auch Zanuew. Chem. 1888, 448). SO. wird aus Rüstgasen die nicht mehr

Z. angew. Chem. 1888, 448): SO<sub>2</sub> wird aus Röstgasen, die nicht mehr als 4% SO<sub>2</sub> zu enthalten brauchen, durch W. in einem Koksturm absorbiert und aus der entstehenden schwachen Lsg. durch Erhitzen in der Art ausgetrieben, daß die latente Wärme des Wasserdampfes vollkommen ausgenutzt und eine verhältnismäßig sehr kleine Menge Kohlen gebraucht wird. Das Gas wird getrocknet und durch Druckpumpen aus Phosphorbronze, auch Eisen verflüssigt. Flüssiges SO<sub>2</sub> kommt in eisernen, auf mindestens 30 Atm. gepröften Zylindern oder großen Kesseln zur Versendung. — Ungefährlicher Transport, da der Druck bei 65.4° erst 20 Atm. beträgt, und da eine Rk. mit Fe bei einem Gehalt von 0.7% W. erst oberhalh 70° stuttfindet, andererseits aber fl. SO, nicht mehr als 1% W. zu binden vermag; außerdem überziehen die unl. Reaktionsprodukte die Wand des Gefäßes und schützen dieses vor weiterem Angreifen. Lange (Z. angew. Chem. 1899, 300). – Ueber die techn. Darstellung s. besonders bei A. HARPP (Sammlung chem. und chem.-techn. Vorträge von B. Ahrens, Bd. V, 1900).

- β) Darstellung des festen  $SO_2$ . 1. Man bringt die fl. Säure unter der Glocke der Luftpumpe zur raschen Vergasung. Ein Teil der Säure bleibt zu weißen Flocken erstarrt zurück. Bussy. 2. Man umgiebt das Gefäß, welches die fl. Säure hält, mit einem Gemenge von festem Kohlendioxyd und Aether. Mitchell (Ann. Pharm. 37, (1841) 356).
- b) Eigenschaften. a) Des festen  $SO_2$ . Weiße Flocken. Bussy. Spezifisch schwerer als die fl. Säure. Der Erstarrungspunkt liegt ungefähr bei  $79^{\circ}$ , Mitchell; bei  $76.1^{\circ}$ , Faraday (Compt. rend. 53, (1861) 846); bei  $72.70^{\circ}$ , Walden u. Centnerszwer (Z. phys. Chem. 42, (1903) 432).
  - β) Des flüssigen SO<sub>2</sub>. Wasserhelle sehr dünne Fl. —
- 1. Spezifisches Gewicht. Spez. Gew. = 1.49 bei 20°, Dufour (Compt. rend. 53, (1861) 846; J. B. 1861, 38); 1.4911 bei 20.5°, Pierre (Ann. Chim. Phys. [3] 21, (1848) 336; J. B. 1847 und 1848, 63); 1.4333 bei 0°, Andreeff (Ann. Pharm. 110, (1859) 1; J. B. 1859, 19); 1.42, Faraday; 1.45, Bussy; 1.359 bei 15°, Bleekrode (Proc. R. S. 37, (1885) 339); 1.3667 bei 24°, Nasini (Ber. 15, (1882) 2884); 1.4338 bei 0°; 1.3757 bei 21.7°, Ladenburg's Handwörterbuch.

Temperatur	Dichte	Temperatur	Dichte
0.00	1,4338	120.45	1.0166
21.7	1,3757	130,3	0.9560
35.2	1.3374	140,8	0.8690
52,0	1.2872	146.6	0.8065
62.0	1,2528	151,75	0.7817
82.4	1.1845	154,3	0.6706
102.4	1.1041	155.05	0.6370

CAILLETET und MATTHIAS (Compt. rend. 104, (1887) 1565).

Dichte zwischen  $90^{\circ}$  und  $156^{\circ} = 1.2312 \text{ (m} - 0.569 + 1.655 } 1 - \text{m})$ ; wobei m die in Einheiten des krit. Wertes ausgedrückte Temp. ist. MATTHIAS (J. de Phys. 1, [III] (1892) 53; Ann. (Wied.) Beibl. 16, (1892) 409).

2. Ausdehnungskoeffizient und Volumveränderung. -

Tabelle von Lange (Z. angew, Chem. 1899, 277).

Temp.	Spez. Gewicht	Mittlerer Aus- dehnungs- koeffizient	Temp.	Spez. Gewicht	Mittlerer Aus- dehnungs- koeffizient
- 50° - 45 - 40 - 36 - 30 - 25 - 20 - 15 - 10 - 5 0 + 10 + 15 + 20 + 25	1,5572 1,5452 1,5331 1,5211 1,5000 1,4948 1,4846 1,4724 1,4601 1,4476 1,4350 1,4223 1,4095 1,3964 1,3831 1,3695	0.00156 0.00157 0.00158 0.00160 0.00162 0.00164 0.00166 0.00169 0.00172 0.00175 0.00178 0.00186 0.00192	+ 30° - 35 - 40 - 45 - 50 - 55 - 60 - 65 - 70 - 75 - 80 - 85 - 90 - 96 - 100	1.3556 1.3411 1.3264 1.3111 1.2957 1.2797 1.2633 1.2464 1.2289 1.2108 1.1920 1.1726 1.1524 1.1316 1.1100	0.00206 0.00215 0.00223 0.00231 0.00240 0.00250 0.00250 0.00272 0.00285 0.0030 0.00315 0.00350 0.00370 0.00390

440	29161	no, raycom, a	Company of the Contract of the	
his Disco	-25			
xeitic i		Perox		
	- 1	1 Phys. [3]	Anoncer Ann IIII	Livis
and -		41 1554 36	Transfer Frank,	
aby.				2 4 40
				P. Agn
			() 3H'H	100
ALC: NO		1 00000	1.000	1.07
Acr	1000	10198	1 34	1 7
14.	100	1,05,55	1 75	136
		1 (614)	2,1553	1741
		1 10697		1 1075
		1,13311		1.190
	_	1 16300		2 3600
		1.19664		1, 314
		1,23516 1,27958		1 300
	विकास के	er ff. Saure gleich	Jaries may lar	
	n lang m	filte dieser Punkt	State In the	
	- FAGO den	Raum von 0.754 i	it eta them l	mi 1400 1
	าชาคายสย			
		; 150 and 1	341 = 0.143	
	$z_{22} = 0.2273$	154 . 1 4, (1887) 1563; <i>J</i> .	D 1887 T.	
		i 606 Atm and -		Com
	- Nach Las	IGH Z. angere. Che	m. 1580 ST	
10,000	ar Druckst	eigerung für 1°	Zna-K-1	
		4.0 Atm.	0.48	
10.3		143	17:00 1 12	
8.9		14 1 10 S	0.0.5	
		8.3	0.01467	
		mg bei 15° CLA		1200
	44 J. B. 18	50, 80. — Irie Ka	nellantic version	
	durch Druck n	cht wieder. Hans	CAT Proc. E. S. S	10, 1590
The party of the last				
Company Com	ment Ist gle	ich dem des Wasser	FARADAT, der	142- 5
	etr 15° and die I	-Linie: 1357 fur 1	3" und S. spepli 4	t. Beisa
194 0	II :   b +   iberell   d es	= 1340 for 20" un	d Na-Likht Line w	ADT M
Sec. 12 1/1 26.	1884, 280); Det 24	1° für die Li-Linie	= 1.335 i.4. fur d	ne Na-Lu
- 7-1 :0:	= 1.34108. Km	TELER (Pogg. Ann.	5. 4. 404	- 1 - = V
The second second		- 30		4
√1 #le 10	5º und Na-Licht.	BLEEKRODE (Pro	c. R. S. 37, 188-	1 359 J
The State of the S	amechafton	I nelektrizitätskonst	Tt	* 120.04
1 00 10 DU	58 (1895) 563)	hei 990 — 1935 - s	CHIERRY LAST	'6 4 ( "
1 110 Car	WIPICHTE BICHT.	FLARIVE HADNI'S	( f 1,070? 4 83 82. 168.	4 17 19
ndoorse in	It am + Pol O.	am - Pol anfangs	nichte, daun Sel	pwefen 8
and are a company of the second of the secon	tograph. Sc. 1, 27.	Leitfahigkeit	poi 0.0 = 0.5 10	- i. W.
and a day to the terminal	Meiste, Inc. Telebal	omery) is no, it.	U. D INUE, 1, 34	-3
" I " " " " " I TIME!	. — Armache I	emp 140°, Daion (A	nn. Chim. Pays. 3	36 182
A 1 THE R. P. LEWIS CO., LANSING, SQUARE, SQUA	ID IN EXIST /SE	v 11 1878 821 -	The last transmitted to the last transmitted transmitt	1275 27 7

The second of th

und 760 mm = 2.2. Guye (Compt. rend. 112, (1891) 1257; Ann Chim. Phys. [6] 26, (1891) 97; J. B. 1891, 118); bezogen auf W. von 4°, bei dem kritischen Punkt in der Nühe von 156° = 0.520. Calletet u. Mathias (Compt. rend. 104, (1887) 1565; J. B. 1887, 75).

von 156° = 0.520. Cailletet u. Mathias (Compt. rend. 104, (1887) 1565; J. B. 1887, 70).

7. Thermisches. — Siedepunkt bei gewöhnlichem Druck — 10°, Faraday, Andrekfy, Dufour; bei 759.2 mm Druck — 8°, Pierre (Compt. rend. 76, (1873) 214), Drion (Ann. Chim. Phys. [3] 56 (1859) 5; J. B. 1859, 19); bei 760 mm Druck — 10 08°, Regnault (Mém. de Paead. des sc. 26, (1863) 526; J. B. 1863, 70); bei 744 mm Druck — 10.5°, Bunsen; bei 757 mm Druck — 10°, Nadeschdin (J. B. 1885, 131). — Eignet sich für ebullioskopische Zwecke. Molekulare Siedepunktserhöhung beträgt 15.00; berechnet nach der Vant Hoffbermann'schen Formel 15.02. Manche Elektrolyte geben jedoch abnorme Zahlen. Walden (Ber. 32, (1899) 2862). Aus der Konstanten 15.00 geht hervor, daß fl. SO<sub>2</sub> monomolekular ist. Walden u. Centnerszwer (Bull. Acad. (St. Pétersbourg) [5] 15, 17; C.-B. 1902, 1, 343). Nach Vauell (J. prakt. Chem. [2] 57, (1898) 351) beträgt die Molekulargröße beim Sdp. (SO<sub>2</sub>) von

(SO<sub>2</sub>)<sub>1,78</sub>. Verdampfungswärme. Vergast bei gewöhnlicher Temp. sehr schnell, erzeugt dabei heftige Kälte, wodurch der nicht vergaste, fl. bleibende Teil unter den Sdp. abgekühlt wird, so daß die Vergasung immer langsamer erfolgt; macht W. gefrieren, zu dem man es gießt. — Beim Durchleiten eines starken Luftstromes kühlt sich SO<sub>2</sub> bis zu — 50° ab, Lone u. Drion, unter vermindertem Druck auf — 68°. Faraday (Compt. rend. 53, (1861) 846).

Latente Verdampfungswärme für 1 g. fl. SO<sub>2</sub> beträgt im Mittel 91.7 Kal. Chappuis (Compt. rend. 104, (1887) 897; J. B. 1887, 288); berechnet nach der Formel von Clappubon

L =  $\frac{1}{E}\begin{pmatrix} 1 & 1 \\ de & -dv \end{pmatrix}$  dp bei 0° zu 91.2 Kal. Chappers (Compt. rend. 106, (1888) 1007; J. B. 1888, 311). Bei den Tempp.

10 40 84.7 70.9 ist L = 91.2 88.7 80.5 75.5 69.0 Kal. ('allettet u. Mathias (Compt. rend. 104, (1887) 1563; J. B. 1887, 76). — L. = 88,2 Kal. Favre. — Zu berechnen nach der Formel L = 91.87 — 0.3842 t — 0.000 340 t²; zwischen 0° und 50° — 91.87 — 0.3842 t. Матшая (Compt. rend. 106, (1888) 1148). — Molekulare Verdampfungswärme — 25674 J — 6157 Kal. Езтвекснев (Anz. Akad. Wiss, Krakau 1904, 183; С.-В. 1904, 1, 1589). — 8. auch Vaunki (J. pr. Chem. [2] 57, (1898) 351). — Ist e't die innere Verdampfungswärme bei to, y to die Wärmemenge, die nötig ist, um 1 g gesättigten SO2-Dampf von 20 auf to in gesättigtem Zustande zu erwärmen, so ist

144.08 bei + 155.8 151.85 128 00 121.00 102.65 20.00° 38.52 31,17 32.82 29.20 0 Kal.  $y_{20}^t = -41.72$ 37.70 35.51 , 27.72 35.51 g't = + 4.7512.67 20,49 27.65

MATHIAS (Compt. rend. 119, (1894) 851).

Zur Erzeugung von I eem SO<sub>2</sub>-Dampf aus fl. SO<sub>2</sub> sind 0.261 Kal., FAVRE (Ann. Chim. Phys. [3] 37, (1853) 465); 0.2783 Kal. erforderlich.

Totale Verdampfungswärme pro g = 0.138 Kal.

Elastizitätswärme " " = 0.0121 Disgregationswärme " " = 0.1259 CANTONI (Accad. dei

Lincei Rend. 1886, II, 3 n. 43; Ber. 20, (1887) 90). Verstüssigungswärme für  $\frac{SO_2}{2}$  — 5.6 44 Kal.; Kondensationswärme bei der Absorption

durch Holzkohle für  $\frac{SO_2}{2} = 5.367$  Kal. Favre (Ann. Chim. Phys. [5] 1, (1874) 244; J. B.

1874, 111).

Spex. Wärme entspricht innerhalb der Temperaturgrenze — 20° bis 155.5° der Gleichung

Manner Count, rend, 119, (1894) 404; C.-B.  $m = 0.3172 + 0.0003507 t - 0.000006762 t^2$ . Mathias (Compt. rend. 119, (1894) 404; C.-B.

1894, 2, 647). Warmekapazität zwischen  $-20.6^{\circ}$  und  $+9.8^{\circ}=0.3178$ . Nadeschdin (Exner Repert.

1884; J. B 1885, 131).

8. Flüssiges SO<sub>2</sub> als Lösungsmittel. — Fl. SO<sub>2</sub> löst etwas Phosphor, sehr wenig Schwefel; konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> gar nicht; löst sich beim Erwärmen in 3 Vol. CS<sub>2</sub> und scheidet sich beim Erkalten wieder ab; löst Ae. mit gelber Farbe, aber ohne Veränderung, CHCl3, Kolophonium und andere Harze und beim Erwärmen unter gelber Färbung Benzol. Sestini (Bull. soc. chim. [2] 10, 226; J. B. 1868, 152). — Verbindungen mit wasserfreier

Schwefelsaure s. daselbst. - Ist mit Socl, mischbar; selbst bei 100° ohne

Einwirkung. Prinz (Ann. 223, (1884) 355; J. B. 1884, 345). - Löslich in fl. SO<sub>2</sub> sind ohne Färbung: KBr, NH<sub>4</sub>CNS, CH<sub>3</sub>NH<sub>3</sub>Cl, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>Cl, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>NHCl, (CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>NCl, (CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>NBr; mit gelber Farbe: KJ, NaJ, NH<sub>4</sub>J, RbJ, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SJ, (CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>NJ, (C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>4</sub>NJ; mit gelbbrauner Farbe FeCl<sub>3</sub>; mit blauer Farbe CO(SCN)<sub>2</sub>; auch viele organische Körper sind ll. Die Leitfähigkeit der Salze in fl. SO<sub>2</sub> ist erheblich, in einigen Fällen stärker als in gleich konz. wss. Lsg. Walden (Ber. 32, (1899) 2862).

Unterhalb 0° bildet sich mit KJ die Verb. KJ(SO2)4, Jodkalium-"tetrasulfon" genannt, bei tieferer Temp. KJ(SO<sub>2</sub>),4. — Bei Zusatz von wenig KJ wird der Schmp. bis zu einem krychydratischen Punkt erniedrigt, bei dem zuerst KJ(SO<sub>2</sub>)44. auftritt: durch weiteren KJ-Zusatz steigt der Gefrierpunkt bis zu demjenigen von KJ 802 berhalb 23.4°, sinkt dann wieder bis zu einem zweiten eutektischen Punkte; dann tritt als Bodenkörper KJ(802)4 auf bis zu seinem Schmp. + 0.26°. - Viele Körper, z. B. J, HgJ., CdS, lösen sich bei Ggw. von KJ oder RbJ leichter als in ihrer Abwesenheit unter B. komplexer Verbb. Walden u. Centnerszwer (Z. phys. Chem. 42, (1903) 432; Bull. Acad. (St. Pétersbourg) [5] 15, 17; C.-B. 1902, 1, 343; 1903. 1. 378). — Reagiert mit  $PCl_8$  durch eine glühende Röhre geleitet nach:  $3PCl_8 + SO_2 = PCl_8S + 2PCl_8O$ ; gleichzeitig setzt sich etwas S ab. MICHAELIS (Jenaische Zschr. f. Mediz. u. Naturw. 7, (1871) 110; J. B. 1871. 247). — Reines, absolut wasserfreies fl. SO, ist bei Tempp, bis 100° nahezu ohne Einw. auf Fe. Technische Säure greift Fe deutlich erst über 70° infolge geringen Wassergehaltes an nach:  $2\text{Fe} + 380_3 = \text{FeSO}_3 + \text{FeS}_2\text{O}_3$ . Lange (Z. angew. Chem. 1899. 300; C.-B. 1899. 1, 961).

9. Flüssiges SO, und Wasser. - Rötet Lackmuspapier anfangs nicht. sondern erst nach längerer Zeit, wahrscheinlich indem es ihm die Elemente des Wassers entzieht. Wilson (Chem. Soc. Qu. 1, 332; J. B. 1847 u. 1848, 327). — Nimmt unterhalb seines Siedepunktes mit W. in Berührung gebracht nichts davon auf, vereinigt sich aber teilweise damit zu kristallisiertem Hydrat (vgl. unten); nimmt auch, im geschlossenen Rohr mit W. auf + 12° erwärmt, fast nichts davon auf. Pierre. - Vermag überhaupt nur etwa 1% seines Gewichtes an W. zu lösen. Lange (Z. angew. Chem.

Tension des mit W. gesättigten fl. SO, bei 0.1 6.05

11.0 1131 1418 1703 1823 mm. ROOZEBOOM (Rec. trav. chim. Pays-Bas [3] 29, J. B. 1884, 316). - Gießt man flüssiges SO, behutsam zu eiskaltem W., so setzt es sich als eine besondere Schicht unter dasselbe; taucht man dann einen Stab ein, so erfolgt durch die Wärmeentwicklung, die bei der Verb. zwischen W. und Säure stattfindet (und auch wohl dadurch, daß das W. seine Flüssigkeitswärme abgibt und zu Eis wird) heftiges Aufkochen durch Gasbildung. Bussy. — Auch mit einem Stück Eis gerät flüssiges SO<sub>2</sub> augenblicklich ins Kochen. Faraday.

V. Hydrate des Schwefeldioxyds. Sog. Schweflige Säure, A. Hydrate. 1. Bildung, — α) Beim Abkühlen nicht völlig getrockneten SO,-Gases mittels einer Kältemischung. Delarive (Ann. Chim. Phys. [2] 40, (1828) 405); PIERRE (Ann. Chim. Phys. [3] 23, (1848) 416, J. B. 1847 u. 1848, 368). - 3) Beim Verdunsten der fl. Säure an feuchter Luft. Delarive. y) Beim Abkühlen einer gesättigten wss. Lsg. auf 0°, durch Schmelzen und nochmaliges Erstarren zu reinigen, Pierre. - Wss. H. 80, gibt bei -1.50 ein Kryobydrat. Guthnie (Phil. Mag. [5] 6, (1878) 44). - Beim Einleiten des Gases in auf 0° abgekühltes Wasser, Döpping (Petersb. Akad. Bull. 7, 100; J. B. 1847 u. 1848, 369), Schönfeld (Ann. 95, (1855) 19; J. B. 1855, 281), mitunter erst beim Schütteln der Fl., die dann zum Kristallbrei gerinnt; beim Einleiten des Gases in auf 3 bis 4° gekühltes Wasser. Geuther (Ann. 224, (1884) 218; Ber. 17, (1884) R. 403; J. B. 1884, 339). — δ) Bei Einw. von fl. SO<sub>2</sub> auf Eis. Villard (Ann. Chim. Phys. [7] 11, (1897) 289; C.-B. 1897, 2, 242). — ε) Die B. ist möglich in jeder Lsg. von SO<sub>2</sub>, die unter größerem Drucke gesättigt ist, als die Dissoziationsspannung des Hydrates bei der betreffenden Temp. Mit Sicherheit entsteht es, wenn die Lsg. mit einem Kristallfragment des Hydrates in Berührung gebracht wird. Kann bis gegen 170° erhalten werden, wenn man dasselbe in Berührung mit fl. SO<sub>2</sub> im Ueberschuß steigenden Drucken, bis gegen 250 Atm., aussetzt. Die zur Erhaltung des Hydrates notwendigen Drucke, schließen sich an die Dissoziationsspannung unter 12.1° nicht kontinuierlich an. Roozeboom (Rec. trav. chim. Pays-Bas. 3, (1885) 39; Ber. 17, (1884) R. 299). —

2. Zusammensetsung. — SO<sub>2</sub>,6H<sub>2</sub>O. VILLARD (a. a. O. und Compt. rend. 119, (1894) 370). — 0.970 g W. verbanden sich mit 0.569 g SO<sub>2</sub> zu 1.539 g Hydrat; direkte Wägung des gebildeten Hydrates ergab 1.544 g, entsprechend den Formeln SO<sub>2</sub>,6.00H<sub>2</sub>O, bzw. SO<sub>2</sub>,6.06H<sub>2</sub>O. — S. auch Bouty

(Compt. rend. 99, (1884) 31).

SO<sub>2</sub>,7H<sub>2</sub>O. Geuther. — Nach Geuther wird ein Mehrgehalt an W. dadurch hervorgerufen, daß beim Abfiltrieren bei 0° durch die infolge von Verdunstung des SO<sub>2</sub> entstehende Kälte Eisbildung eintritt. Bei raschem Abfiltrieren in bedecktem Trichter und späterem wiederholtem Auspressen bei etwa 8° Lufttemp. erhält man eistreie Kristalle von der Zusammensetzung SO<sub>2</sub>,7H<sub>2</sub>O.

80<sub>4</sub> 64 33.7 31.5 32.1 7H<sub>2</sub>O 126 66.3 (68.5) (67.9)

SO<sub>2.</sub>9H<sub>2</sub>O. PIERRE. — PIERRE fand in nach a bereiteten Kristallen 24.2%, in nach y bereiteten, aber nicht umkristallisierten 25.1 bis 26.1% SO<sub>2</sub>. Ein Mehrgehalt an W., als der Formel SO<sub>2.9</sub>H<sub>2</sub>O entspricht, beruht nach ihm auf Beimischung von Eis.

Nach ; ber. 27.85 28.32 9H<sub>0</sub>O 162 71.68 72.15 100.00 SO2,9H2O 226 100,00 SO, 11H.O. DÖPPING. ber. gef. 24.06 24.0

80<sub>2</sub> 64 24.06 24.0 25.6 11H<sub>2</sub>0 198 75.94 76.0 74.4 80<sub>2</sub>,11H<sub>3</sub>O 262 100.00 100.0 100.0

Dopping vermutet, daß noch eine andere Verb. bestehe, die sich aus der Mutterlauge beim Abkühlen auf -6 bis -7° abscheide.

SO<sub>2</sub>,15H<sub>2</sub>O. Schönfeld, Delarive.

SCHÖNFELD. Mittel. DRIARIVE. 80, 19.16 18,58 20 15H.O 270 80,84 81.42 80 SO2,15H2O 334 100,00 100.00 100

3. Eigenschaften. — Nach  $\alpha$ ) weiße zarte Blättchen, Delarive, oder verworrene trübe Kristalle, Pierre; nach  $\beta$ ) weiße schneeartige Masse; nach  $\gamma$ ) anscheinend monokline Kristalle, Pierre. Würfel mit abgestumpften Kanten, Schönfeld; nach  $\delta$ ) kreuzweise verwachsene, nach den Oktaederflächen orientierte Nadeln, seltener quadratische Täfelchen oder Tetraeder des regulären Systems. Villard.

Schmelzpunkt:  $-2^{\circ}$  bis  $-1^{\circ}$ , Döpping;  $3.4^{\circ}$  ohne merkliche Gasentw., beim Abkühlen auf  $0^{\circ}$  wieder kristallisierend. Schönfeld; unter Entw. von  $SO_2$  bei  $+4^{\circ}$ , Pierre; desgleichen  $+4^{\circ}$  bis  $+5^{\circ}$ , Delarive; wenn

vollkommen eisfrei (s. Zus.) + 14°, Geuther.

Kritische Zerastoungstemp, von 80,7H<sub>2</sub>O im offenen Gefäß +7.1° bei 760 mm Druck, im geschleiernen terfäll

Ташр.	Tension	Temp.		Tension
00	3/B mm	100		11 mm
6	RES	11.3		1513
7.05	754	12.05		1757
5.4	926	12.10		1773
Temp.:	12.9	142	15.3	17.1°
Annherez Druck.		60	100	225 Am

Die Dissoziationsprodd sind zwischen  $-9.5^\circ$  und  $+12.1^\circ$  flüssiges  $H_20$  und gasförmiges  $SO_{21}$  zwischen  $+12.2^\circ$  und  $+17.1^\circ$  fl.  $H_20$  und fl.  $SO_2$ . Beim Punkte der Schmelzung des Eises  $-2.6^\circ$ , wird die Spannung des Hydrates bei Ggw von Eis gleich derjenigen bei Ggw einer Lsg. von  $SO_2$ . Neben dem Hydrat  $SO_2,7H_20$  können folgende Legg. von  $SO_2$ existieren:

Temp.	Tension der Lag.	SO., gel. in 1 T. W.
0,	310 mm	0 104
4	495	0.135
×	870	0.191
12.1	1773	0.310

BOOZEBOOM (Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 1884 98: 3, 1885) 29, 59, 73, 84; 4, 1886) 65; Ber. 16, 1883, 1857; 17, (1884 B. 299; J. B. 1883, 190, 1884, 314: 1885, 216). Specif. Gewicht größer als das des Wassers, Pierre; spez. Gew. der geschmolzenen eisfreien Kristalle bei + 14° = 1.147. Geuther. Aus dem spez. Gew. geht hervor, daß sich das Hydrat unter beträchtlicher Kon-

traktion aus den fl. Bestandteilen bilden würde. Roozeboom.

B. Läsung von Schwefeldinxyd in Wasser; Schweflige Säure schlechthin, wässerige schweflige Saure; Spiritus Sulphuris per Campanam. - Entsteht durch Lösen von fl. oder Absorption des gasförmigen SO, in W. (s. fl. SO, und Wasser, S. 450; gasförmiges SO<sub>2</sub>, physikalische Eigenschaften, S. 443). — Farblose Fl., vom Geruch des brennenden S und von saurem, trockenem Geschmack. -Enthält mindestens folgende Stoffarten: SO2, H2O, H2SO3, SO3", HSO3'. H; DRUCKER (Z. physik. Chem. 49, (1904) 579). - Euthält in der Kälte wahrscheinlich die orthoschwestige Säure S.OH., die beim Erwärmen in H.SO, und H.O zerfällt, da in der Kälte 15.6% KOH mehr verbraucht werden als der B. von K. SO, entspricht. Deges en (Festuchrift der techn. Hochschule Braunschweig 1807, 451; C.B. 1897, 2, 936). — Beim Gefrieren des W. entweicht das Gas nicht, beim Kochen nur zum Teil, wenn dies nicht sehr lange fortgesetzt wird; an der Luft entweicht ein Teil des Gases, während der andere in H.SO, verwandelt zurückbleibt. Nach Schönfeld gehoreht das Gas hierbei dem Henny'schen Gesetz, nach Sims (Ann. 118. (1861) 345) und Perman (J. Chem. Soc. (London) 67, (1895) 897; nicht. —

Der Gefrierpunkt liegt einige Grade unter 0°. - Wasser, das auf 100 Teile 943 Teile 80, gel. enthält, gefriert bei —3.1°. Roozenoom (Rec. trac. chim. Pays-Bas 3, (1884) 29: J. B. 1884, 319). —

Das spezif. Gewicht der gesättigten Säure ist bei 0°: 1.06091, bei 10°: 1.05472, bei 20°: 1.02386, bei 40°: 0.95548. Bunsen u. Schönfeld (Ann. 95, (1855) 2; J. B. 1855, 281); 1.040. Berthollet. Bei 15° ist das spezif. Gewicht und der Prozentgehalt an SO.:

			M. C
spez. tiew.	% Ciehalt	spez. (iew,	" Gehalt
1.046	9.54	1.020	4.77
1.036	8,59	1.016	3.82
1.031	7.63	1.013	2.86
1.027	6,68	1,009	1.90
1.023	5.72	1,005	0.95
Антнон (Ј. В. 1860, (	384; CB. 1860, 74	4). —	
1.0028	0.5	1,0194	3.5
1 0056	1,0	1.0221	4.0
1.0085	1.5	1,0248	4.5
1,0113	2.0	1.0275	5.0
1,0141	2,5	1.0302	5.5
1.0168	3.0	1.0328	6.0

spez. (few.	o Gehalt	spez. Gew.	% Gehalt
1.0353	6.5	1,0450	8.5
1.0377	7.0	1 0474	9.0
1.0401	7.5	1.0497	9,5
1.0426	8.0	1.0520	10.0

SCOTT (Polyt. C.-B. 1973, 826); s. a. Sims (Ann. 118, (1861) 333; J. B. 1861, 54). Bei 15.5° und 760 mm Druck steigt das spezif. Gewicht, das für eine 0.99°/<sub>o</sub> SO<sub>2</sub> enthaltende wss. Lsg. 1.0051 beträgt, für je 1° <sub>o</sub> SO<sub>2</sub> um 0.005. Man berechnet das spezif. Gewicht, indem man den Prozentgehalt mit fünf multipliziert und das Prod. der Zahl 1000 hinzuaddiert. GILES u. SHEARER (J. Soc. Chem. Ind. 4, (1885) 303; Ber. 18, (1885) R. 458; Pharm. J. 3, (1885) 210).

Die elektrische Leitfähigkeit betrügt bei 25° C. für 1 Grammäquivalent, gelöst in

4 Lit. W. = 1919 256 Lit. W. = 66.5 16 , , = 32.79 1024 " " = 77.1 = 50.1 4096 = 83.6

64 , = 50.1 4096 , = 83.6

Ostwald (J. prakt. Chem. [2] 32, (1885) 314); für uneudliche Verdünnung bei 25°C: 378, Daucken (Z. physik. Chem. 49, 1904) 579). — Die äußerst verd. wss. Lsg. leitet 2,33 mal schlechter als ein Neutralsalz derselben Konz. Die Leitfähigkeit nimmt bei absteigender

schlechter als ein Neutralsalz derselben Konz. Die Leitfähigkeit nimmt bei absteigender Temp. ab pro Grad um 0.0085, indem sich Hydrat bildet. Boerry (Compt. rend. 99, (1884) 311. S. a. Evershein (Phys. Zischr. 4, (1903) 503; J. B. 1903, 251. — Beweglichkeit des Anions HSO<sub>4</sub>', wenn die des H gleich 338 gesetzt wird, ist ca. 40. — Konstante der elektrolytischen Dissoziation — 0.016. Drucker (Z. physik. Chem. 49, (1904) 579. —

Was. SO<sub>2</sub>-Lsg. verhält sich elektrooptisch schwach negativ. Kerr (Phil. Mag. [5] 13, (1882) 248; J. B. 1883, 197).

Kapillaritätsmodul für das Radikal SO<sub>3</sub>, bezogen auf ein Rohr von 0.5 mm Durchmesser und Temp. von 15° = 1.3. Valson (Compt. rend. 70, (1870–1042; J. B. 1870, 43).

Bildungswärme: (SO<sub>4</sub> (Gas), aq) . . . + 7.700 Kal.; (SO<sub>2</sub> (fl.) aq) . . . + 1.500 Kal.; (SO<sub>2</sub>, aq) . . . . + 78.770 Kal.; (SO<sub>2</sub> (Gas), O.H<sub>2</sub>, aq) . . . . + 76.055 Kal. Thomson Ber. 5, (1872) 172 und 1019; J. B. 1872, 64). Bei der Entstehung würden für jedes O 38.4 Kal. frei. Berthelot (Compt. rend. 196, (1888) 773 und 925; Ber. 22, (1889) R. 318).

VI. Chemische Eigenschaften des Schwefeldiologyds. A. Des gasförmigen. —

a) Das Licht zers. die gasförmige Säure in S und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Läßt man nach Tynoall's Verfahren (Chem. N. 18, (1868–266; J. B. 1868, 108) mittels einer Linse einen Kegel von Sonuenlicht durch eine mit SO<sub>2</sub> gefüllte Röhre fallen, so beobachtet man die B. aktinischer Wolken infolge der durch die chemischen Strahlen bewirkten Zers. des Gases. Monren (Compt. rend. 69, (1869) 397). —

b) Durch den elektrischen Funkenstrom tritt langsamer Zerfall in S

b) Durch den elektrischen Funkenstrom tritt langsamer Zerfall in S und SO<sub>3</sub> ein. Buff u. A. W. Hofmann (Ann. 113, (1860) 129; J. B. 1860, 27).

— Diese Zers, hört auf, wenn das entstandene SO<sub>3</sub> eine gewisse Dampfspannung erreicht hat und schreitet nur dann bis zum völligen Verschwinden von SO<sub>2</sub> fort, wenn man das erzeugte SO<sub>3</sub> durch W. oder konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> fortnimmt. H. Deville (Bull. Soc. (Paris) [2] 3, (1865) 366; J. B. 1865, 59). - Nur die Hälfte SO, wird zersetzt, dann tritt ein Gleichgewichtszustand ein; zugleich bildet sich mit den Elektroden Pts2, und S wirkt auf SO3 ein. Bertuelot (Compt. rend. 96, (1883) 298; Ber. 16, (1883) 566). — Bei der Einw. dunkler elektrischer Entladungen auf gleiche Vol. SO3 und O entsteht

S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>. Berthelot (Compt. rend. 86, (1879) 20; Ber. 12, (1879) 275). —
c) Trockenes SO<sub>2</sub> and trockener Sauerstoff vereinigen sich selbst beim Leiten über platinierten Bimsstein bei 400° bis 450° nur in äußerst geringer Menge zu SO<sub>3</sub>. Russelli u. Smith (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 41; C.-B. 1900, 649). — Die Umwandlung von SO, in festes SO, sollte erfolgen nach SO, + 0 = SO, . . + 34.4 Kal., in gasförmiges SO, nach SO, + 0 = SO, . . . + 22.6 Kal. Beatheror Compt. rend. 90, (1880) 1449. J. B. 1880, 117). Diese Rk. tritt bei Anwendung trockener Körper auch bei 100° nicht ein, wohl aber, wenigstens teilweise, unter den Bedingungen des status nascendi bei der Verbrennung von 8 in trockenern O, oder wenn 8 und O oder Ozon sich unter dem Einfluß dunkler elektrischer Entladungen vereinigen. Bertuellot (Compt. read. 84, (1877) 1408; Ann. Chim. Phys. [5] 12, 1877 310; J. B. 1977, 90; C.-B. 1877, 553). — Ueber die Vereinigung von 80, und O bei Ggw. von Kontaktkörpern 8, 80s.

d) In starker Hitze bei etwa 1200" tritt teilweise Zers. in 8 und 803

ein. H. Deville; Walden H. Centnerszwer (Z. phys. Chem. 42. (1902) 432);

Morren (Compt. rend. 69, (1869) 399), — Feuchtes SO<sub>2</sub>-7as zerfällt bei hone Temp. und unter hohem Druck in S und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Priestley. Berthold (Mém. de l'Acad. 1872, 599). — Ohne Druck beim Durchleiten durch ein folgibet. Rohr wird das feuchte Gas nicht zers. Fourchoy u. Vauquelis (Ann. Chim. 22) Auch Geitner (Ann. 129, (1864) 140; J. B. 1864, 140) beobachtete beim Durchleiten fersit Gases durch ein durkelrotglübendes Rohr oder beim Erbitzen trockenen Gases im 165 schmolzenen Rohr keine Zers. Nach einer kurzen Notiz Hautrefeullte's (Bull Soc. For [2] 7, (1867) 206; J. B. 1867, 172) dagegen zerfällt SO<sub>2</sub> (ob trocken oder feucht, is to angegeben) im zugeschmolzenen Rohr schon bei 440° in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und S. — Nach 1612 hydrid, als auch die konz. wss. Lsg., in zugeschmolzenen Glassöhren weder bei 1612 hydrid, als auch die konz. wss. Lsg., in zugeschmolzenen Glassöhren weder bei 1612 gewöhnlicher Temp. die geringste Veränderung. — Die in den früheren Auflagen (Ant. 611; 5. Aufl. I, 617) enthaltene Angabe der Zers. feuchten Gases im glühenden Rohr Sprick, nach Priestley u. Berthollet, beruht nach Geitner auf Irrum, da 162 s. nicht vorkommt und da Berthollet, beruht nach Geitner auf Irrum, da 162 s. nicht vorkommt und da Berthollet später (Ann. Chim. 2, 54) ausdrücklich dem ihneh wirkung zuschreibt. — Bei (igw. von Alkalien oder Alkalisulfiden findet unter von Sulfat die Zers. schon unterhalb 400° statt. Ritter (C.-B. 1860, 711). — Gibt be Zers. durch Wasserdampf H<sub>2</sub>S. Hartmann (Polyt. J. 237, (1880) 143; J. 1880, 1279). —

e) Wasserstoff mit SO<sub>2</sub> in trockenem Zustand durch eine glühende Edgeleitet erzeugt W. unter Schwefelabscheidung. — Hierbei kann man benicht zu hoher Temp. auch H<sub>2</sub>S erhalten. Unterhalb 280° findet zwisch den trockenen Gasen keine Einw. statt; auch die feuchten Gase reagen bei gewöhnlicher Temp. selbst bei Beleuchtung nicht aufeinander. — Im Entzünden des trockenen Gasgemisches an der Luft entsteht S. H.S. wasser. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [7] 14, (1898) 289; J. B. 1898, 3. C.-B. 1898, 2, 407). Die Flamme wird bei Berührung mit W. intensiv hund scheidet reichlich freien S aus unter H<sub>2</sub>S-Entw. Traube (Box. (1885) 1894). — Die Rk. 80<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub> = 2H<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub>S liefert eine Warmetönung + 51.8 Kal., kommt aber bei gewöhnlicher Temp. nicht zustande, sondern nur, wenn Zn auf SO<sub>2</sub> bei Ggw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> einwirken läßt, indem durch die Einw. von Zn auf eine Hilfsenergie von 37.9 Kal. hinzutritt. Berthelot. — Wird ein Gemenge SO<sub>2</sub> und H mit soviel O versetzt, als zur völligen Verbrennung des H mist, und entzündet, so verbrennt es mit Explosionserscheinung, ohne zu verändern. Berthelot (Ann. Chim, Phys. [7] 14, (1898) 167; C.-B. 15. 2, 171). —

f) Beim Ueberleiten über glühende Kohlen entstehen langsam a vollständig CO, und Schwefel. Vgl. Ellsart (Chem. N. 52, 11885 1 J. B. 1885, 457). — Bei Rotglut tritt Zers, ein in CO, COS, CS, 1 etwas freien Schwefel. Berthelot (Compt. rend. 96, (1883) 298; Ber. (1883) 566); bei Weißglut wirken diese Prodd. weiter aufeinander ein t die Rk. verläuft nach 280, + 30 = 200 + 00, + 28. Scheurer-Kest (Compt. rend. 114. (1892) 296; C.-B. 1892. 1, 473). — Die elektrisch Weißglut erhitzte Kohle zersetzt SO<sub>2</sub> nach: SO<sub>2</sub>, 1 Vol. + 2C = S + 2 2 Vol. Lepsius (Rer. 23, (1890) 1637). - Beim Durchleiten von SO, und durch ein rotglühendes Rohr, ebenso beim Durchschlagenlassen von trischen Funken durch ein Gemenge beider Gase bildet sich teilweis und Schwefel. Berthelot (Compt. rend. 96, (1883) 298; Ber. 16, (1883) 500 Läßt man SO<sub>2</sub> eine Schicht glühender Kohlen durchstreichen und In das Gasgemisch in heiße Kammern, so findet Rk. statt nach SO, + 200 200, + S. Hännisch u. Schröder (Polyt. J. 258, (1885) 225; J. B. IV 2059). - Die Rk, wird durch Feuchtigkeit begünstigt, Smith u. Hart I.J. Soc. chem 1 (1886) 643; J. B. 1886, 2054), s. auch Engl. P. 6404. — SO<sub>2</sub> und CO<sub>2</sub> wirken bei Rotglut aufeinander ein unter B. geringer Mengen von (V) (OS 80<sub>2</sub>; beim Durchschlagen elektrischer Funken durch das Gasgemisch

steht (infolge Zerfall der CO, in CO und O) CO und SO, BERTHELOT

(Compt. rend. 96, (1883) 298; Ber. 16, (1883) 566). —
g) Verbindet sich mit Cl zu SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> auch ohne Mitwirkung des Sonnenlichtes beim Einleiten des Gasgemisches in Eisessig, beim Ueberleiten von SO, über mit Cl gesättigte Kohle, Melsens (Compt. rend. 76, (1872) 92; J. B. 1873, 209); beim Einleiten von Cl in die Lsg. von SO, in Kampfer, auch HCO.OH vermittelt die Verb. Schulze (J. prakt. Chem. [2] 24, (1881) 168; J. B. 1881, 171). — Vereinigt sich mit Br nicht unter gleichen Bedingungen. Melsens. — Mit Fl tritt Zers. und Verbrennung mit gelber Flamme ein. Moissan (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 224; J. B. 1891, 400). — Gelinde erhitzter P bewirkt nach Fourcroy u. Vauquelin keine Zers. -

h) Manche Metalle verwandeln sich beim Erhitzen im SO<sub>2</sub>-Strom, zum Teil unter Feuererscheinung in Oxyde und Sulfide. Kalium bildet auch K.S.O. Schiff (Ann. 117, (1861) 92; J. B. 1861, 119); Buff u. A. W. Hofmann. — Pd und Pt reagieren hierbei nach: Pd — 380<sub>2</sub> = Pd8 + 280<sub>3</sub>, (nach Hoddenson u. Lowndrs (them. N. 58, (1888) 187; J. B. 1888, 660) wirkt glühendes Pt auf SO<sub>2</sub> nicht ein); Au bildet SO<sub>2</sub> und S, ohne daß das Metall angegriffen wird. Cu und Cd reagieren nach: 3Cu + 28O<sub>2</sub> = Cu8O<sub>4</sub> + Cu<sub>2</sub>S; außerdem bildet sich ein weißer, leicht sublimierbarer Nd. Ag verhält sich wie Cu, in gerüngen Mengen tritt auch noch SO<sub>3</sub> auf. Hg und Bi zeigen keine Einw. (Bestätigung der Angabe von Schiff. — Mg verbrennt unter Feuererscheinung und B. von MgSO<sub>4</sub>. MgSO<sub>3</sub>. MgS. — Sb bildet Sh<sub>2</sub>S<sub>3</sub> und Sh<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (nach Schiff nur Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub>). Al, Zn, Ni. Co zeigen geringe Einw. unter B. von Sulfid. Uhl. (Ber. 23, (1890) 2152). — Pyrophorisches Mn absorbiert SO<sub>2</sub> vollständig unter lebhaftem Erglühen nach: 3Mn + SO<sub>2</sub> = MnS + 2MnO... + 82.4 Kal. Guntz (Bull. Soc. (Paris) [3] 7, (1892) 275: J. B. 1892, 745). —

i) Wird von wasserfreiem BaO von 200° an. weniger energisch von

i) Wird von wasserfreiem BaO von 200° an, weniger energisch von wasserfreiem SrO von 290° an absorbiert unter B. von Sulfit, ebenso von wassesfreiem CaO bei einer Temp., die höher als die des sd. W., aber unterhalb der Glühhitze liegt, Schott (Polyt. J. 202, (1871) 52); von 400° an unter B. von basischem Sulfit Ca<sub>6</sub>S<sub>5</sub>O<sub>16</sub>; bei etwa 500° findet heftige Absorption statt, aber das Prod. zerfällt in CaSO<sub>4</sub> und CaS; MgO absorbiert von 426° an, sehr langsam, stets unter B. von Sulfat. Birnbaum u. Wittieh (Ber. 13, (1880) 651). — Bei Einw. eines Gemisches von SO<sub>2</sub> und O auf gewisse Metalloxyde vereinigt sich außer der Absorption des SO<sub>2</sub> ein Teil SO<sub>2</sub> mit O zu SO<sub>3</sub> infolge Oberflächenwirkung. — Trockenes SO<sub>2</sub> wird von MnO<sub>2</sub> nicht absorbiert, Russell u. Smith (*Proc. Chem. Soc.* 16, (1900) 41; C.-B. 1900, 1, 649); sehr heftig von PbO<sub>2</sub> unter Erglühen und B. von PbSO<sub>4</sub>. Wöhler. — Beim Einleiten von SO<sub>2</sub> in eine kalte wss. Suspension von MnO<sub>2</sub> bildet sich MnS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, MnSO<sub>3</sub> und MnSO<sub>4</sub> nach:  $2\text{MnO}_2 + 4\text{H}_2\text{SO}_3 = \text{Mn}_2(\text{SO}_3)_3 + 3\text{H}_2\text{O} + \text{H}_2\text{SO}_4$ ;  $\text{Mn}_2(\text{SO}_3)_3 = \text{MnSO}_3 + \text{MnSO}_3$ MnS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>; MnSO<sub>3</sub> + O - MnSO<sub>4</sub>. Analog entstehen beim Einleiten in aufgeschlämmtes Fe(OH)<sub>3</sub>, Co(OH)<sub>5</sub>, Ni(OH)<sub>3</sub>, RuO<sub>4</sub> Sulfit und Dithionat; PbO<sub>2</sub> wird nicht merklich verändert; Ba-, Na-, Mg-Superoxyd geben Sulfat; H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gibt H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; auch HgO bildet kein Dithionat. J. MEYER (Ber. 34, (1901) 3606; C.-B. 1901, 2, 1328; C.-B. 1903, 2, 480). — S. auch H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, Bildung.

k) Mit PH, zers. sich SO, bei gewöhnlicher Temp. in W. und Phosphorpersulfid. Gibt mit trockenem NH<sub>3</sub> Sulfaminsäure. Moissan (Traité de Chimie Minérale 1904, 1, 560). — Verbindet sich bei gewöhnlicher Temp. mit trockenem NH<sub>3</sub> nicht; feuchtes NH<sub>3</sub> reagiert heftig unter teilweiser Zers. des Reaktionsprod. Löst man NH<sub>3</sub> in trockenem alkoholfreien Ae. und leitet SO<sub>2</sub> unter Kühlung ein, so wird NH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub> gefällt. Divers n. Ogawa (*Proc. Chem. Soc.* 16, (1900) 38; C.-B. 1900, 1, 651).

1) In feuchtem Zustande zersetzt sich 1 Vol. SO, mit 2 Vol. HaS bei gewöhnlicher Temp. in W., H2S, Os und Schwefel. Dallton. Die trockenen Gase

Trans. 77, (1001) 327.

wirken nach CLUZEL u. W. SCHMID nicht aufeinander ein: aber Hineinhalten eines benetzten Glasstabes veranladt seiert die Einw. W. Schmid (Zachr. Chem. 11, 50. - Bei Tempp, oberhalb 400" können beide Gase terhalten durch Einw. von Wasser- und Schwefeldampf aufeinander bei Glünnitze bei 6gw. von Wasserdampf nebeneinander bestehen. E. MULDER (Scheak, Verh. en Onderz. 2. 1, 79; J. B. 1858, 84). — Beam Ueberleiten über gintender Car trite Zers in (and), und 8 ein. C. W. Hormann (Polyt. J. 230, 1876) 332; Buil See (Paris 28 1876) 324 —

in Trockenes HJ- und HCl-Gas zers, sich mit trockenem SO, zu W., S und J oder Cl. Bei Ggw. von W. findet keine Zerk statt. Dumas i Traile de Chimie 1, 146). — Bei der Einw. von SO, auf HJ nimmt Mescur (Chem. N. 39, (1879) 19 J. B. 1970, 205 als intermediares Prod. Sp., an. das durch W. zu H. SO, zens. wird. — Nach Rum. Bull. Son. Furne [3] 23, 1900, 406; C.-B. 1900, 2, 158 hewirkt länger fortgesetzte Einw. auf HJ oder Jodide Zers. unter B. von S. H. SO, und einer intermediären Jodwerb: Licht und Wärme begunstigen die Rk. — Nach Veilhard. Ann. 242, 1887, 93; Ber. 20, 1887, R. 812 verläuft die RK. nach:  $SO_2 = 4HJ = 2H_2O + 4J - 8$ ;  $2SO_2 = 4H_2O + 4J - 2H_3O_4 + 4HJ$ ;  $3SO_2 = 2H_2O + 4HJ = 2H_3O_4 - 8 + 4HJ$ . Zugleich bildet sich auch etwas  $H_1S = Wenig HJ$  kann also sehr viel  $SO_2$  in S und  $H_2SO_4$  verwandeln, da HJstets zurückgehildet wird.

n) Reagiert beim Ueberleiten über PCl, mit diesem nach: SO, + PCl, = POCl<sub>3</sub> + SOCl<sub>2</sub>. SCHIFF (Ann. 102, (1857) 111; J. B. 1857, 105). — Gibt ant Alcl<sub>4</sub> die Verb. AlCl<sub>4</sub>SO<sub>2</sub>. Addiasowsky Ber. 12, 1879 688). —

- or Gibt in Rk. mit NaCl, W. und Luft Na. SO4. Verfahren von HAR-GREAVES. - Mit Luft über ein Gemenge von Nat'l und Fe,O, oder besser t'uO geleitet, bildet sich bei 50xº quantitativ Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HCl. Schultze (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 407: S. a. Krutwig (Rec. trac. chim. Pays-Bas. [2] 16, (1887) 173: J. B. 1897, 750; C.-B. 1897, 2, 506 - Sauerstofffreies, mit Wasserdampf gesättigtes SO, gibt, über erhitztes NaCl geleitet, Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und HCl, bis infolge umgekehrter Rk. ein Gleichgewichtszustand eintritt; bei Anwesenheit von O wird Na<sub>2</sub>SO, zu Na, SO, oxydiert. Keppeler u. Hänisch (Chem. Ind. 28, 173; C.-B. 1905, 1, 1343). - Wird durch heiße SnCl. Lag. zu H.S reduziert. Donath (Z. anal. Chem. 36, (1897) 663. — Gibt beim Leberleiten über pulverisierte Jodide von K, Na. NH<sub>4</sub>. Ba. Ca. Ag gelbe Verbb. vom Typus KJ.SO... Ag.l färbt sich dabei ziegelrot. Péchard (Compt. rend. 130. (1900) 1188; C.-B. 1900. 1, 1198). — Festes KJ. KBr. KCl. KCNS, nicht KNO<sub>3</sub>, absorbieren SO<sub>2</sub> und bilden Verbb, von 1 Mol. Salz mit 1 Mol SO2. - Derartige Verbb, existieren auch in Salzlagg. Vertüb, Voll 1 Mol. Salz mit 1 Mol SO<sub>2</sub>. — Derartige Verbb, existieren auch in Salzlsgg, und bewirken, daß durch Einleiten von SO<sub>3</sub> in Lsgg von (d.l<sub>2</sub>. 'NH<sub>1</sub>, SO<sub>4</sub>, NaBr, KNO<sub>3</sub>, NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, KC1, NH<sub>4</sub>C1, Nat NS, KBr, NH<sub>4</sub>Br, KCNS, NH<sub>4</sub>CNS, NH<sub>4</sub>C1, eine Löslichkeitserhöhung, bei NaCl, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, CdBr<sub>4</sub> CdC1, CdSO<sub>4</sub> eine Löslichkeitserniedrigung eintritt. Die Leitfahigkeit der vord, salzlagg wird durch Sättigung mit SO<sub>4</sub> erhöht; bei höherer Konz, tritt oft Verminderung der Leitfahigkeit ein. Fox (Z. phys. Chem. 41, (1902) 458; C.-B. 1902, 2, 778). Bestatigt von Walters u. Zentserszwer (Z. phys. Chem. 42, (1903) 432). Nach diesen treten in Lygg von 15° bis 24° kJ in SO<sub>3</sub> heim Erwärmen im zugeschmolzenen Rohr je nach der Konz, bei 78° bis 87° zwei Schichten auf, deren eine bei weiterem Erwärmen unter B. Gelbert Wartel (KL) verschwindet. Laure höherer und niederer Konz, scheiden je mich der Kenz bei 78° bis 87° zwei Schlenten auf, deren eine bei werterem Erwarmen unter B. gelber Wintel (KJ) verschwindet; Lsgg. höherer und niederer Konz. scheiden nogleich festes Salz aus. In wis verd. Lsg sind die komplexen Verbb. von SO, zum größten Teil zerfallen. - Gibt beim Durchleiten durch eine ca. 40° jege kalte KCN-Lsg. nach einigen Tagen Kristalle von SO, KCN, H<sub>2</sub>O. Beim Sättigen der Mutterlauge dieser Verb. mit SO, erhält man Kristalle von SO, KCN, SO, KH. Erand. Compt. vend. SS, (1879) 649; J. B. 1879, 322). — Ein Gasgemisch von SO, und O verbindet sich mit KJ zu K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Jod. SCHULZE (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 407, J. B. 1880, 232). — Ph.I. wird durch überschüßiges SO, in der Kälte teilweise, in der Würme vollständig in PbSO, und II.J übergeführt. Michaels u. Koethe (Ber. 6, (1893) 999). —
- p) Nitrate werden beim Erhitzen im trockenen SO<sub>5</sub>-Strom bei höherer Temp. in Sulfat und Stickoxyde umgewandelt. — Chlorate geben unterhalb 60° ClO<sub>2</sub>, oberhalb 60° SO<sub>2</sub> neben SO<sub>2</sub> und Cl; feuchtes SO<sub>2</sub> wirkt schneller als trockenes, entwickelt aber kein ClO<sub>2</sub>; daher scheint ClO<sub>2</sub> mit SO<sub>2</sub> nur bei Ggw. von W., dann aber vollständig, zu reagieren; bei gleich-

zeitiger Ggw. organischer Substanzen ist die Wkg. explosionsartig. -Chromate, Dichromate, Permanganate zeigen starke Oxydationsfähigkeit; Ag, CrO4 gibt Ag, SO4 und Cr, O3; Alkalichromate geben R, SO4 und Cr, (SO4)3; ähnlich verhalten sich die Permanganate. Hodgkinson u. Young (Chem. N. **66**, (1892) 199; C.-B. 1892, 2, 890). —

a) Beim Ueberleiten von trockenem, mit dem gleichen Vol. H verd. SO,-Gas über die Wasserstoffverbb. von Na, Li, K, Cs, Rb, Ca und Sr entsteht Hydrosulfit, Moissan (Compt. rend. 135, (1902) 647; C.-B. 1902, 2, 1354).

r) Besitzt dem Sonnenlicht ausgesetzt eine größere chemische Aktivität als im Dunkeln.

STAS (J. B. 1867, 150).

B. Des wässrigen Schwefeldioxyds. - Zeigt Säurecharakter, rötet Lackmus, entwickelt mit Karbonaten CO., bildet mit Basen Salze. Verhalten der freien Säure und der Sulfite gegen Lackmus, Methylorange, Phenacetolin, Phenolphtalein, Rosolsäure s. Thomses (Chem. N. 47, (1883) 123, 135, 184; J. B. 1883, 1515); Lenge (Polyt. J. 250, (1883) 530; J. B. 1883, 1536).

a) Verhalten am Licht. — Durch das Licht wird die wss. Säure, aus

nach 1, 2 oder 8 dargestelltem Gase bereitet (vgl. S. 439), so verändert, daß sie aus Silberlsg, nach einiger Zeit etwas Ag2S fällt und AgJ, AgBr und AgCl reduziert, welche Eigenschaften der vor dem Licht bewahrten Säure nicht zukommen. Sie verhält sich demnach wie eine sehr verd. Lsg. von H.S.O. Die nach 3. und nach H. Rose auch die nach 4 bereitete verhält sich von vornherein so. Stas (Untersuchungen über die Gesetze der chemischen Prop., Leipzig 1867, 65; J. B. 1867, 150). — Verd. Lagg, in verschlossenen Glas-röhren einen ganzen Sommer über den Sonnenstrahlen ausgesetzt, blieben zwei Monate lang ganz klar, dann entstanden S-Ausscheidung und Oxydation zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Loew (Instit. 1873, 67; J. B. 1873, 164).

bi Verhalten beim Erhitzen. - Durch Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 170 bis 180°, Geitner, 150 bis 180°, Berthelot (Ann. Chim. Phys. [7] 14, (1898) 289; C.-B. 1898, 2, 407) wird die wss. Säure in S und H,SO, zers, verdünnte rascher als konz.; aus konz. Säure bildet sich durch Einw. des S auf das W. auch H2S. Nur unter starkem Druck findet die Zers, statt, s. Zers. des gasf. SO<sub>2</sub>. — Der ausgeschiedene S hat blättrig kristallinische

Struktur. Geitner (Ann. Pharm. 124, (1862) 128; J. B. 1862, 59; Ann. Pharm. 129, (1864) 140; J. B. 1864, 140). — Der abgeschiedene 8 ist im äußeren Teile unl., im inneren löstich. Berthelott (s. 8, amorph aus 80.). — C) Verhalten gegen den elektrischen Strom. — Unter dem Einfluß des elektrischen Stromes gibt fl. 80., das mit W. bedeckt ist, am positiven Pol 8, am negativen Wasserstoff, Dellarive; nach Berthelott dagegen scheidet sich bei der Elektrolyse der wss. SO, der S am negativen Pol ans (s. S. amorph, ans SO<sub>3</sub>). — Es bildet sich dabei zuerst eine gelbbraune, Indigo kräftig entfärbende Flüssigkeit. Schönbein. - Die Elektrolyse in wss. Lsg. gleicht der eines Salzes. O und Säure geben an den positiven Pol unter B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; Wasserstoff reduziert am negativen Pol H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> zu H.S.O., die bei Anwendung eines schwachen Stromes sichtbar abgeschieden wird, aber nach einiger Zeit, bei stärkeren Strömen sogleich, unter S-Ausscheidung zers. wird. Guerout (Compt. rend. 85 (1877) 225; J. B. 1877, 166). - Bei Ggw. eines Mangansalzes kann quantitative Oxydation der schwesligen Säure zu H2SO4 erhalten werden. Böhringer u. Söhne (D. R.-P. 117129). — Es werden bei der Elektrolyse S und H<sub>2</sub>S gebildet. Luckow (Z. anal. Chem. 1880, 1; J. B. 1880, 1140. —

d) Verhalten gegen Phosphor und seine Verbindungen. - Mit P im geschlossenen Rohr auf 200° erhitzt, wird H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> in H<sub>2</sub>S umgewandelt. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>  $+3H_2O+2P=2H_3PO_4+H_2S$ . Oppenheim (Bull. Soc. (Paris) [2] 1. (1864) 163). - Unter wss. H.SO, erhält P in einigen Wochen einen hellgelben Ueberzug, Vogel Jun. J. prakt. Chem. 19, (1840) 394). - Mit PH3 zers. sich die wss. Säure

wie die gasförmige. — Bei 60 bis 70° verläuft die Rk. nach: PH<sub>3</sub> + 2H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> = H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O + S<sub>7</sub>; bei Ggw. von fein verteiltem Hg nach; PH<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + Hg = H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O + HgS. Cavazzi (Gaz. chim. 16, (1886) 169; Ber. 19, (1886) 816). — WSS. H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> bildet mit wss. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> erwärmt H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S nach:  $3H_3PO_4 + H_2SO_3 = 3H_3PO_4 + H_2S$ . Letzterer zers. sich mit der noch übrigen H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> zu W. und S (und H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>). Wöhler (Ann. Pharm. 39, (1841) 252). — H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> bildet mit H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> eine Fl., die Indigolsg. kräftig entfärbt. Schönbein (J. prakt. Chem. 61, (1853) 193; J. B. 1853, 312). — S. a. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. —

- e) Verhalten gegen Schwefel und seine Verbindungen. Reagiert mit S nicht; es wird nur eine unbestimmbare Menge H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> gebildet. Debus (Trans. 53, (1888) 347; J. B. 1888, 487). Schon im Dunkeln und bei gewöhnlicher Temp., stärker bei höherer Temp. findet Einw. statt unter B. von H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>, der H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, bzw. beiden zugleich; aber nicht H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>. Colefax (J. Chem. Soc. (London) 61, (1892) 199; Chem. N. 65, (1892) 48; C.-B. 1892, 1, 372). Zers. sich mit H<sub>2</sub>S in wss. Lsg. zu H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> unter Abscheidung von Schwefel. Stingl u. Morawski (J. prakt. Chem. [2] 20, (1879) 76; Ber. 12, (1879) 2018); es bilden sich hierbei S. H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Spring (Bull. Acad. Belg. [2] 45, (1878) 5; J. B. 1878, 206); s. a. Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896) 291) und bei "Polythionsäuren". Bei andauernder Einw. auf Alkalisulfide findet Spaltung in S und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> unter vorangehender B. von H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> statt. Vollhard (Ann. 242, (1887) 93; Ber. 20, (1887) 803). Ueber Einw. auf Metallsulfide s. "Sulfide". Gibt mit Hydrosulfid Thiosulfat. Divers u. Shimidzu (J. Chem. Soc. (London) 45, (1884) 270; J. B. 1884, 388). —
- f) Verhalten gegen Metalle und Salze. Manche Metalle verwandeln die wss. H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub> teilweise in H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> (s. diese), bilden außerdem Sulfid und scheiden S ab: so wirken Zn, Cd (Geitner), Sn, Fe, Co, Ni. Fordos u. Gelis. Zn bildet H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, ZnSO<sub>3</sub>, S; Cd und Ni geben zunächst Sulfit, Thiosulfat und S, bei längerem Stehen viel Sulfid und Sulfat; Na, Al. Mg liefern H. Sulfit, Thiosulfat, Sulfat, Trithionat. Schweitzer (Chem. N. 23, (1871) 293; Am. Chemist [2] I, (1871) 296; Bull. Soc. (Paris) [2] I6, (1871) 76; J. B. 1871, 214). Ni bildet Nis und grünes l. Salz; Cd verhält sich ähnlich: Ph wird schwarz, sonst nicht angegriffen; Hg wird nicht verändert, Cu, Ag zeigen ähnliches Verhalten. Berturlor (Ann. Chim. Phys. [7] 14, (1888) 176; J. B. 1898, 403). Zn und Fe bilden nach Mitscheralten Sulfit und Thiosulfat, nach Schützenberge Hydrosulfit und sekundär Thiosulfat, nach Rieslen Bednat (Pogg. 216, (1862) 470; J. B. 1802, 60 bei (beberschuß von H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>), H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, (s. diese); s. a. Harber (Z. angue. Chem. 1899, 495). Cu bildet bei gewöhnlicher Temp. hei Luftabschluß Cus und CuSO<sub>4</sub>. Barrell (J. Pharm. 20, 17). In erster Phase bilden sich CuSO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>So<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, in zweiter Phase CuSO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S. J. B. 1880, 441). Mit Kupfer-Zink scheidet sich S ab, ebenso mit Platinwasserstoff; mit Palladiumwasserstoff wird H<sub>2</sub>S entwickelt. Gradden die Beine Erhitzen mit wss. Säure auf 200° im geschlossenen Rohr bilden die meisten Metalle Sulfid. zum Teil kristallisiertes, und Sulfat. Pb und Bi bilden fast nur Sulfat neben S, kaum eine Spur Sulfid, Cu fast nur CuS und freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und hemit zugleich die Zers. welche die Säure für sich erleidet: As bildet As<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, kein Sulfid; Hg wird wenig, An und Pt werden nicht angegriffen: auch viele Metalloxyde und Salze werden in Sulfat neben S, kaum eine Spur Sulfid, Cu fast nur CuS und freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und hemit zugleich die Zers. welche die Säure für sich erleidet: As bildet As<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, kein Sulfid; Hg wird wenig, An u

3ZnSO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>S + 2H<sub>2</sub>O; dieser kann, wenn viel H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> vorhanden ist, die Fällung von S veranlassen: Die kleinste Menge SO, gibt auf diese Weise eine leicht erkennbare Entw. von H.S. Fordos u. Galis. — Mit in HCl gel. SnCl, erzeugt SO, (ebenfalls schon in kleinster Menge) braunes SnS. Hierbei entwickelt sich zugleich H2S. WACKENRODER (Pharm. Centr. 1846, 615). - Beim Kochen mit SnCl., für sich bildet sich SnCl, unter Schwefelausscheidung; hier wirkt SO, also oxydierend. Muir (Monit. sci. [3] 12, (1882) 783; J. B. 1882, 1301). — Wird durch heiße SnCl, Lsg. zu H<sub>2</sub>S reduziert. Donath (Z. analyt. Chem. 36, (1897) 663). — Verhalten gegen ammoniakalische Platinverbb. s. Cahlgern u. Cleve (Z. anorg. Chem. 1, (1892) 65; J. B.

g) Verhalten gegen Sauerstoff. - Durch den O der Luft und oxydierend wirkende Substanzen wird die wss. H2SO3 in H2SO4 übergeführt (s. auch SO<sub>3</sub>). — Die schwächere Lag. oxydiert sich rascher beim Stehen an der Luft. Reese (Ber. 17, (1884) R. 588). — Die Oxydierton wird durch folgende Salze in der nachfolgenden Reihenfolge beschleunigt: MnSO<sub>4</sub>, MnCl<sub>2</sub>, CuSO<sub>4</sub>; Chloride und Sulfate von Fe und Co; Sulfate von Ni, Zn, Cd, Mg; — Tl<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> and freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erwiesen sich unwirksam. L. Meyer (Ber. 20, (1887) 3058; J. B. 1887, 13). — Ueber den Einfuß der HJ bei der Oxydation siehe Berg (Compt. rend. 138, (1904) 907; C.-B. 1904, 1, 1392). — Die Reaktionskonstante der wss. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> als Reduktionsmittel beträgt SO<sub>2</sub>aq, O = +63.634 Kal. Thomson (Pogg. Ann. 151, (1874) 194; Ber. 6, (1873) 1438); +64.4 Kal. Berthelot (Compt. rend. 84, (1877) 1408; J. B. 1877, 90). —

h) Verhalten gegen Halogene und Halogensäuren. — Durch Halogene wird H.SO. oxydiert zu H.SO. unter B. von Halogenwasserstoff — Paler

wird H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub> oxydiert zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> unter B. von Halogenwasserstoff. — Ueber Einw. von Br bei Ggw. von gesättigter HBr s. Legen (Compt. rend. 115, (1892) 946; J. B. 1802, 534). — Durch J wird vollständige Oxydation nur dann erzielt, wenn die Lsg. nicht mehr als 0.03 bis  $0.04 \% SO_2$  enthält, weil in konz. Lsg. Oxydation des HJ durch  $H_2SO_4$  eintritt, Bunsen, weil wss.  $H_2SO_3$  und konz. HJ miteinander reagieren nach:  $SO_2 + 4JH = J_4 + 2H_2O + S$  (etwas  $H_2S$ ); doch wird J nicht frei, sondern unter B. von  $H_2SO_4$  wieder in HJ zurückverwandelt:  $2SO_2 + 4H_2O + J_4 = 2H_2SO_4 + 4H_J$ . Vermind wird Jackstramidation of the solution mieden wird die Reduktionswirkung des HJ, wenn die nicht allzu konz. Lsg. der H, SO3 in die Jodlsg. (nicht umgekehrt) gegossen wird. Vollhard (Ann. 242, (1887) 93; Ber. 20, (1887) R. 802; J. B. 1887, 2400). — Konz. was. H2SO2 gibt mit der entsprechenden Menge J oder Jodamylum Jodschwefelsaure. Was. H<sub>2</sub>SO<sub>6</sub> gibt mit der entsprechenden Menge J oder Jodamylum Jodschwefelsaure. Zinno (N. Rep. Pharm. 20, (1871) 449; J. B. 1871, 215). — Die Oxydation durch Halogene ist von Wärmeentw. begleitet: (SO<sub>2</sub>aq, Cl<sub>2</sub>)... 73.907 Kal., Thomson (Pogg. Ann. 151, (1874) 194; Ber. 6, (1873) 1438; J. B. 1873, 98); SO<sub>2</sub> (gel.) + Br<sub>2</sub> (fl.) + 2H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (verd.) + 2HBr (verd.)... + 54.4 Kal.; SO<sub>2</sub> (verd.) + J<sub>3</sub> (fest) + 2H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (verd.) + 2HJ (verd.)... + 21.8 Kal., Berthelot (Compt. rend. S4, (1877) 677; J. B. 1877, 113). — Mit JCN werden H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, HJ and HCN gebildet. Menske (Z. anorg. Chem. 2, (1892) 157; J. B. 1802, 2564). — Ebenso weresprected unter R von H SO. Wasserstoff unter B. von H.SO<sub>4</sub>. — HJO<sub>5</sub> und HJO<sub>4</sub> werden unter gewissen Molekular-verhältnissen zu J reduziert: in verd. Lsgg. tritt die Jodabscheidung erst nach Verhauf einiger Zeit auf; näheres, auch über die Messung dieser Zeitdauer, s. Landolt (Berl. 4kad. Ber. 1885, 249: 1886, 193; Ber. 19, (1886) 1317; 20, (1887) 745); Selnors (C.-B. 1887, 502; J. B. 1887, 37; Ber. 21, (1888) 230). Vgl. ferner bei den Halogen und Halogensäuren. —

i) Verhalten gegen Superoxyde. - Wird in alkalischer Lsg. durch KMnO. fast völlig zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oxydiert; in saurer Lsg. wird etwa ½ nur bis zu H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> oxydiert. Heeren; Péan de St. Gilles (Ann. Chim. Phys. [3] 55, 374; J. B. 1858, 383); Buignet (J. Pharm. [3] 36, (1859) 122; J. B. 1859, 660); Fordos u. Gélis (J. Pharm. [3] 36, (1859) 113; J. B. 1859, 660). Beim Eintropfen in wss. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> wird KMnO<sub>4</sub> nur bis zur Umwandlung von 89 % SO<sub>2</sub> in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entfärbt, nach Lunge u. Smith (J. Soc. chem. Ind. 1883, 460) infolge Verlust an SO, durch Verfüchtigung. nach Dymond u. Hughes (*Proc. Chem. Soc.* 1896 97, Nr. 175, 42; C.-B. 1897, 1, 629) infolge B. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, indem zunächst Mn<sub>2</sub>O<sub>5</sub> zu MnO<sub>2</sub> unter B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,

dann weiter zu MnO unter Bildung von  $H_2S_2O_6$  reduziert wird nach:  $17H_2SO_3+6KMnO_4=2K_2S_2O_6+K_2SO_4+6MnSO_4+6H_2SO_4+11H_2O$ ; vielleicht bildet sich als Zwischenstufe noch  $Mn_2O_4$ . Beim Eintragen von  $H_2SO_3$  in einen Ueberschuß von  $KMnO_4$  ist  $H_2SO_4$  das einzige Prod. Auch  $Mn_3O_4$ , in W. suspendiert, gibt beim Eintragen in  $H_2SO_3$  nur  $H_2SO_4$ :  $MnO_2$  gibt  $H_2SO_4$  und  $H_2S_2O_6$ . — Mit alkalischer Lsg. von Ueberosmiumsäure bilden sich schwefligosmiumsaure Salze. Rosenheim u. Sassebath: Z. anorg. Chem. 21. (1899) 124).  $H_2SO_3$  oder Bisulfite zeigen mit einem Salze von  $Ti_2O_3$  in wss. Lsg. Orange- bis Braunfärbung infolge B. von  $H_2S_2O_4$ , die sich rasch zers. Durch Einfließenlassen in NaOH erhält man  $Na_2S_2O_4$ . Spence and Sons (D, R.-P. 141452). —

k) Verhalten gegen Stickstoffsauerstoffverbindungen, a) Gegen Salpetersäure. - HNOg wird durch schweflige Säure schwieriger als HNOg reduziert, außer bei Ggw. von H. SO<sub>4</sub>. Kocht man 1 Vol. HNO<sub>3</sub> von 1,4 spez. Gew. mit 5 Vol. wss. schwefliger Säure, so entwickeln sich N.O und NO, bei weniger Wasser bildet sich vor dem Kochen plötzlich viel NO. Ein Gemisch von HNOa mit HaSO4 zerlegt die schweflige Säure je nach der Konzentration der HaSO, in verschiedener Weise: 1. Einleiten von SO, in ein Gemisch von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 10 % starker HNO<sub>3</sub> und 24-stündiges Stehen der gesättigten Mischung erzeugt Absatz von Bleikammerkristallen. Wird derselbe gelöst und nochmals SO, eingeleitet, so färbt sich die dicht verschlossene Flasche beim Stehen dunkelviolett und behält diese Farbe unter einer Atmosphäre von SO<sub>2</sub>. Diese Flüssigkeit hält nebeneinander schweflige Säure, welche an der Luft oder im Vakuum entweicht, und HNO<sub>a</sub>. 2. Gemenge von HNO<sub>3</sub> und verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> werden bei mindestens 1.34 spez. Gew. der H.SO, durch schweflige Säure unter B. von NO leicht zerlegt. Hat die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 1.396 spez. Gew. und sind 30 ccm derselben mit 5 bis 6 ccm HNO, von 1.25 spez. Gew. vermischt, so färbt schweflige Säure schon in der Kälte die Mischung tief grün, bewirkt Aufschäumen. Entw. von NO und zersetzt alle HNO<sub>a</sub>. Bei größerer Konz. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (1.44 bis 1.496 spez. Gew.) werden die Mischungen nach einigem Einleiten blau, bei 1.53 spez. Gew. der H.SO, grasgrün bis gelbgrün, bei 1.63 gelb und hierauf farblos. Also wird verdünnte HNO3, welche schweflige Säure sonst nicht angreifen würde, zersetzt, falls sie in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gelöst ist. Diese Verhältnisse sind im Bleikammerprozeß (vgl. daselbst. maßgebend, R. Weber. Tropft man flüssige SO, in Salpetersäurehydrat, so bilden sich rote Dämpfe und Bleikammerso, in Saipetersaurehydrat, so bilden sich rote Dämpfe und Bleikammer-kristalle, die bei Ueberschuß von SO<sub>2</sub> wieder verschwinden, so daß wenig violette Masse, endlich wenig gefärbte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zurückbleibt. Sestini (Bull. soc. chim. [2] 10, 226; J. B. 1868, 152). HNO<sub>5</sub> wird unter Umständen, z. B. beim Kerldahl-Prozeß, zu freiem N reduziert. Yardley (Chem. N. 52, (1885) 220; J. B. 1885, 1948; A. Smith (Ber. 6, [1874] 76). Wss. Lsgg. von HNO<sub>5</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> verhalten sich bei gewöhnlicher Temp. gegeneinander ganz indifferent. Raschio (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1302. — β) Gegen salpetrige Säure. — Wss. HNO<sub>2</sub> oxydiert H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> bei gewöhnlicher Temp. zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; wendet man die durch Zerlegung von N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit W. entstehende HNO<sub>2</sub> an so bleibt die zugleich entstehende HNO<sub>4</sub> mit W. entstehende HNO, an, so bleibt die zugleich entstehende HNO, unverändert. R. Weber (Pogg. Ann. 127, (1866) 543). Bei Anwesenheit von viel W. bildet sich NoO: bei weniger W. oder beim Einleiten von SO. in die Lsg. von HNO<sub>2</sub> in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 1.4 spez. Gew. wird NO gebildet. In konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gelöste HNO<sub>2</sub> wird durch SO<sub>2</sub> nicht verändert. Im übrigen entfarben sich verd. Gemische leichter als konzentriertere. R. Weber Pogg. 130, (1867) 277). - In der Kälte erzeugt wss. HNO, mit H280, anfangs Schwefelstickstoffsäuren, in der Wärme außer NoO und NO auch NHq. Fremy (Compt. rend. 70, (1870) 61; Chem. Centr. 1870, 108). — CLAVS Ann. Planm, 158, (1871) 219) bezweifelt die B. von Schwefelstickstoffsäuren bei Ahwesenheit von Alkali. - Es wird neben N2O auch freier N gebildet. Kumanan

Sulfite. 461

(Polyt. J. 211, (1874) 24; J. B. 1974, 1104). — Nach Raschie (Ber. 20, (1887) 584, 1158, R. 625; Ann. 241, (1887) 161; Polyt. J. 266, (1887) 276; J. B. 1887, 276; Z. angew. Chem. 17, (1904) 1398; C.-B. 1904, 2, 1482) erfolgt die B. von H.SO, nicht durch direkte Oxydation der H.SO, durch HNO, sondern durch Zerfall zunächst entstehender Kondensationsprodukte. Freie H.SO. und HNO2 in wss. Lsgg. treten so gut wie ausschließlich im Molekularverhältnis 1:1 zu der Verb. ON.SO3H, Nitrososulfosäure, zusammen, die bei Ggw. von W. sofort zerfällt in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Nitroxyl: O NH, welches sich weiter zu N<sub>2</sub>O und W. zersetzt. Bei sehr großen Ueberschüssen von H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub> verlauft die Kondensation weiter nach dem Schema: ONOH -> ON.SO, H Nitrososulfosäure -> HO.N(SO<sub>3</sub>H)<sub>9</sub> Hydroxylamindisulfosäure > HO.NH.SO<sub>3</sub>H Hydroxylaminmonosulfosäure → HN(SO<sub>3</sub>H)<sub>4</sub> Imidosulfosäure → H<sub>2</sub>NSO<sub>3</sub>H Amidosulfosäure. Ist HNO, im Ueberschuß vorhanden, so bleibt die Rk. bei der zweiten Stufe stehen, weil es eben an H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> fehlt, welche die Nitrososulfosäure weiter sulfurieren könnte. Die Nitrososulfosäure zerfällt in ONH (Nitroxyl) und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und das Nitroxyl tritt mit einem Ueberschuß von HNO<sub>2</sub> zu W. und NO zusammen. Erst durch Zerfall der Kondensationsprodd., nicht durch direkte Reduktion der HNO, durch H, SO,, treten Stickstoffverbb. wie NO, N<sub>2</sub>O, NH<sub>2</sub>OH, NH<sub>8</sub>, selbst freier N auf. — Ueber die Rk. in alkalischer Lsg. s. Sulfite. — γ) Gegen Untersalpetersäure. — Bei Ggw. von W. wirkt  $N_2O_3$  nicht auf  $SO_2$  ein. sondern löst sich zu  $HNO_3$  und  $HNO_2$ , von denen nur letztere mit  $H_2SO_3$  in Rk. tritt.  $N_2O_3$  dagegen tritt direkt mit  $H_2SO_3$  zusammen. Raschig. Nach R. Weber entsteht mit  $N_2O_4$  bei Ggw. von W. schon in der Kälte Nitrosylschwefelsäure. Die trockenen Gase, durch ein stark erhitztes Rohr geleitet bilden Salpetrigpyroschwefelsäureanhydrid, bei nicht geein stark erhitztes Rohr geleitet bilden Salpetrigpproschwetelsaurennydrid, het ment genügend erhitztem Rohr entweichen die Gase unverändert. — Beim Zusammenbringen von trockenem SO<sub>2</sub> mit NO<sub>2</sub>-haltigem ('S<sub>2</sub> scheiden sich Bleikammerkristalle aus. Friedbung (Chem. N. 47, (1883) 52; J. B. 1883, 307). — d) Gegen Stickoxyd. — Trockenes NO und SO<sub>2</sub> wirken nicht aufeinander; sehr stark bei Ggw. von etwas W.; alles NO wird bei überschüssiger SO<sub>2</sub> in N<sub>2</sub>O umgewandelt, N bildet sich nicht. In Berührung mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 1.45 spez. Gew. findet weder in der Kälte noch in der Wärme Einw. zwischen NO und SO<sub>2</sub> statt, sondern nur Kontraktion durch Auflösung von SO<sub>2</sub> in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Bei Anwendung schwächerer Säure von 1.32 spez. Gew. treten höchstens Spuren N<sub>4</sub>O auf. Wirken NO, schweflige Säure und O bei Ggw. von W. aufeinander ein, tritt stets geringe Reduktion zu N<sub>2</sub>O ein, auch bei Ueberschuß von O. Bei Ggw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, spez. Gew. 1.32, zeigte sich keine merkliche Menge von  $N_2O$  und Stickstoff. Lunge (Ber. 14, (1881) 2196; J. B. 1881, 186). — 2 Vol. NO verdichten sich mit 1 Vol.  $SO_2$  über W. in einigen Stunden zu wss.  $H_2SO_4$  und 1 Vol.  $N_2O$ . Pelouze (Ann. Chim. Phys. 60, (1835) 162). Die Umwandlung ist bei 22.5° selbst in vierzehn Tagen keine vollständige, auch bei der Temp. der Bleikammern keine rasche. R. Webba (Poyg. 130, (1867) 277). —  $\varepsilon$ ) Gegen Hydroxylamin. — Mit einer saueren Lsg. von NH<sub>2</sub>OH findet Rk. statt nach: NH<sub>2</sub>OH.HCl + HSO<sub>3</sub>H = NH<sub>2</sub>.SO<sub>3</sub>H + H<sub>2</sub>O + HCl. Raschig.

1) Verschiedenes. — Aus wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> wird Se als rotes, aus salzsaurer H<sub>2</sub>TeO<sub>3</sub> wird Te als schwarzes Pulver gefällt; aus Hg- und Ag-Salzen wird allmählich, besonders beim Erwärmen, aus AuCl<sub>3</sub> sogleich Metall ausgeschieden.

VII. Schwefligsaure Salze, Sulfite. - Die schweflige Säure bildet neutrale Sulfite, R<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, und saure Sulfite, Bisulfite, RHSO<sub>3</sub>. — Auch basische Salze sind bekannt.

a) Neutrale und saure Sulfite. A. Bildung und Darstellung. - 1. Durch Einw. von SO, oder von wäßriger schwefliger Säure auf die in W. aufgelösten oder verteilten Metalloxyde oder -karbonate. — 2. Durch Zers. von H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> oder H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> durch überschüssiges Alkali (s. bei diesen). — 3. Durch Erhitzen von S mit den Karbonaten von Ba, Sr, Ca und Wasser auf 120 bis 130° im zugeschmolzenen Rohr. Wird dabei über 150° erhitzt, so tritt blaue

Fürbung der Flüssigkeit ein, die bei weiterem Erhitzen in Grün und dann in Braun übergeht. Beim Erkalten verschwindet die Farbe, und es bleibt eine gelbe Lsg. von Alkalipolysulfid und weißes Sulfit mit sehr wenig Sulfat. Eine Fixierung der Farbe gelang nicht. Beim Erhitzen von wss. Bariummono- oder -polysulfid für sich oder von S mit Alkalilösung trat die Farbe nicht auf. Geitere. — 4. Die Metallsulfite werden auch u. U. durch Fällung eines Metallsalzes mit einem Alkalisulfit erhalten. — 5. Neutrale Sulfite entstehen aus sauren Sulfiten durch Erhitzen dieser mit Bikarbonaten imKohlendioxydstrom. (D. R.-P. 80390; C.-B. 1895, 2, 205.)

- B. Eigenschaften. a) Der festen Salze. Die neutralen Sulfite sind geruchlos und zeigen, falls in W. löslich, einen scharfen, lebhaften Geschmack. Die neutralen Alkalisulfite sind in W. löslich und zeigen alkalische Reaktion; alle anderen sind unl. oder schwer l. Die sauren Sulfite riechen stark nach SO<sub>2</sub>. Die Bisulfite der Alkalien, der alkal. Erden und des Mg sind in W. lösl. und reagieren neutral oder schwach sauer. Die Sulfite sind größtenteils isomorph mit den Karbonaten (vgl. z. B. Bd. II, 1, 319, 458): äußere Form, Kristallwassergehalt. Löslichkeit usw. zeigen große Uebereinstimmung. Untersuchungen über Sulfite siehe Brathollet; Fourcrov (Crell. Ann. 1800, 2, 405); Varquelin; Fordos u. Gelis (Compt. rend. 19, (1843).; Vogel. sen. Journ. de Pharm. Sept. und Okt. 1843): Muspratt (Ann. Chem. 50, (1844) 259: 64, (1847) 440); Rammelsberg (Poyg. Ann. 67, (1846) 245); Röhrig (Journ. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 217; Ber. 21, (1888) 396). Bei den drei letztgenannten auch Vergleichung der Sulfite mit Karbonaten. Die Salze enthalten meist Kristallwasser und sind schwierig ohne Zers. wasserfrei zu erhalten; mit Sicherheit gelingt dies nur bei CaSO<sub>3</sub>, Carius, PbSO<sub>3</sub>, Muspratt, Rammelsberg, Tl<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, Röhrig.
- 1. Beim Erhitzen zerfallen die Alkalisulfite, PbSO<sub>3</sub> und einige andere schwere Metallsulfite zu ³/4 in Sulfat und zu ¹/4 in Sulfid: 4PbSO<sub>5</sub> = 3PbSO<sub>4</sub> + PbS. Andere Sulfite, wie die der alkal. Erden, gehen unter SO<sub>5</sub>-Entw. in Metalloxyd über. Nach Geuther (Ann. 224, (1884) 218) bilden die neutralen und sauren Alkalisulfite beim Erhitzen Sulfat und Polysulfid. S. a. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [6] 1, 78; Ber. 17, (1884) R. 162). Bei 150° ca. werden die Sulfite allgemein und die Bisulfite von Na, Mg und NH<sub>4</sub> bei ca. siebenstündigem Erhitzen in geschlossenen Röhren zersetzt unter B. von Sulfat, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Schwefel. Daher kann die reduzierende Wrkg. der Sulfite auf SO<sub>7</sub> nur bei Tempp. über 150° stattfinden. Barbaglia u. Gucci (Ber. 13, (1880) 2325). 2. Beim Erhitzen mit Kohle, H, K, Na, Fe, Zn, Sn, Mn oder Sb gehen die meisten Metallsulfite in Sulfide über, indem der Sauerstoff vollständig entzogen wird. 3. Beim Erhitzen der Alkalisulfite mit SO<sub>2</sub> auf 190° wird dasselbe in S und Sauerstoff zerlegt; der O oxydiert das Sulfit zu Sulfat; ist SO<sub>2</sub> im Ueberschuß, so fällt S aus, im anderen Falle verbindet sich K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> mit S zu K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Geuther (Chem. Soc. J. 47, (1885) 209). S. a. Barbaglia u. Gucci. 4. POCl<sub>3</sub> gibt mit wasserfreiem Sulfit SOCl<sub>2</sub>. Carius (Ann. Pharm. 106, (1858) 291; J. B. 1858, 95).

b) Verhalten der wüssrigen Lösung. — 1. An der Luft und durch oxydierend wirkende Verbb. geht sie ohne Aenderung ihrer Neutralität in Sulfate über. — a) Die sauren Sulfite geben bei jahrelangem Stehen in geschlossenen Röhren S. H.SO. und Thionsäuren. SAINTE-PIERRE (Compt. rend. 62. (1866)

Rühren S, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Thionsäuren. Sainte-Pierre (Compt. rend. 62, (1866) 73, (1871) 749; 74, (1872) 52; J. B. 1872, 177). — Die Suläte von K, Nawurden gleich schnell und rascher als saure Sulfte und freie SO<sub>5</sub> oxydiert. St. 1867. 24, (1888) 175; Americ. Chem. J. 10, (1888) 40; Lapetit u. Satta (Collegium: C.-B. 1904, 2, 1442). — Die Oxydation durch den Luftsauerstoff wird inzufügen von Alkohol vermieden, Bigelow (Z. physik. Chem. 26, 13); durch sehr geringe Mengen eines Reduktionsmittels, z. B. Hydro-A. u. L. Lumière u. Seyewitz (Bull. Soc. (Paris) [3] 33, (1905) 444; 105, 1, 1580) oder durch Zusatz organischer Säuren oder von Haut-

pulver, Lepetit u. Satta, erheblich vermindert. — b) KMnO<sub>4</sub> oxydiert in saurer Lsg. unvollkommen, in neutraler und alkal. Lsg. vollkommen zu Sulfat. König u. Zatzek (Monatsh. Chem. 4, (1883) 738; Ber. 16, (1883) 2661). — c) Mit  $H_2O_2$  verläuft die Oxydation nach  $2H_2SO_3 + H_2O_4 = 2H_2O_4 + H_2S_2O_6$ ;  $H_2S_2O_6 + H_2O_2 = 2H_2SO_4$ . Nabl (Monatsh. Chem. 22, (1901) 737; C.-B. 1901, 2, 1036). —

- 2. Verhalten gegen Schwefel. Beim Kochen mit S wird  $R_2S_2O_3$  und  $R_2S_2O_6$  gebildet. Nach Beidamy (Compt. rend. 91, (1880) 330; Ber. 13, (1880) 1975) gibt lösl. S, mit Na<sub>2</sub>SO<sub>6</sub> gekocht, Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; unl. S dagegen Schwefelwasserstoffentwicklung, die beim Erkalten unter Ausscheidung von weißem S fortdauert. Vgl. S. 357. —
- 3. Verhalten yeyen Jod. Neutrales Sulfit gibt mit J nach Michaelis u. Koethe (Ber. 6, (1873) 999) unter  $SO_2$ -Entw. Jodid und Sulfat; s. a. Kalmann (Ber. 20, (1887) 568). Nach Zinno (N. Rep. Pharm. 20, (1871) 449) soll J von Na<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> addiert werden; nach Michaelis (J. B. 1871, 216) nicht. Bei Einw. von J auf ein Gemisch von Sulfit und Sulfid entsteht Thiosulfat, und zwar nach Spring (Ber. 7, (1874) 1157) durch das Zusammentreten der beiden durch J aus den komponierenden Salzen freigemachten Reste NaS und NaSO<sub>3</sub>; während Otto u. Tröger (Ber. 24, (1891) 1132) die Rk.: Na<sub>2</sub>S + J<sub>2</sub> = 2NaJ + S; Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + S = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> annehmen. Saure Sulfite bilden Bisulfat: 2NaHSO<sub>3</sub> + 2J<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O = 2NaHSO<sub>4</sub> + 4HJ. Bunsen; Fordos u. Gélis; St. Gillés; Rose; Spring u. Bourgeois (Arch. Pharm. 229, (1891) 707; C.-B. 1892, 1, 372). Nach Sokotow u. Maltschewsky (J. russ. phys. Ges. 1, (1881) 169; Ber. 14, (1881) 2058) entsteht  $H_2S_2O_6$  nach:  $2NaHSO_3 + J_2 = 2NaJ + H_2S_2O_6$ .
- 4. Verhalten gegen Nitrit. Sulfit wirkt auf Nitrit unter B. von Schwefelstickstoffsäuren. Fremy (Ann. Pharm. 56, (1845) 315); Claus (Ann. Pharm. 56, (1845) 152 u. 158); BERGLUND (Lunds Universitets Arskrift 12 u. 13; Ber. 9, (1876) 252 u. 1896); RASCHIG (Ber. 20, (1887) 584 u. 1158, Z. angew. Chem. 17, (1904) 1398). Nach RASCHIG tritt bei Einw. von saurem Sulfit auf ein Salz der salpetrigen Säure (der Uebersichtlichkeit wegen N(OH)<sub>3</sub> geschrieben), eine Hydroxylgruppe dieser zusammen mit dem an S gebundenen H des Bisulfits in Gestalt von H<sub>2</sub>O aus, und die Reste beider Moleküle vereinigen sich zu dihydroxylaminsulfosaurem Natrium: (HO), N.SO, ONa. Wirkt hierauf ein weiteres Mol. Bisulfit, so wiederholt sich die Rk. und es entsteht hydroxylamindisulfosaures Natrium: HO.N.(SO<sub>2</sub>.ONa)<sub>2</sub>; auf dieses kann nochmals ein Mol. Bisulfit einwirken und das Ergebnis dieser Endreaktion ist nitrilosulfonsaures Natrium: N. (SO2 ONa)3. Die Salze zers, sich wieder durch Wasseraufnahme, aber jetzt geht die Hydroxylgruppe an den S und das Wasserstoffatom an N. Der normale, unter starker Erwärmung vor sich gehende Reaktionsverlauf, entsprechend der Gleichung NaNO<sub>2</sub> + 3NaHSO<sub>3</sub> = N(SO<sub>2</sub>Na)<sub>3</sub> + NaOH + H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> geht nie ganz zu Ende, da das frei werdende Alkali der Rk. entgegen wirkt. Einen theoretischen Verlauf erhält man nur, wenn man stets soviel Säure hinzufügt, wie dem Alkali, welches entstehen kann, entspricht. Im anderen Falle kondensieren sich von den drei in Rk. tretenden Mol. Bisulfit nur zwei mit dem Nitrit, das dritte wird zum Neutralisieren des entstehenden Alkalis aufgebraucht nach: NaNO<sub>2</sub> + 3NaHSO<sub>3</sub> = HON(SO<sub>3</sub>Na)<sub>2</sub> + Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - Bei niedrig gehaltener Temp. wirkt zuerst 1 Mol. Nitrit auf 1 Mol. Bisulfit, dem aber augenblicklich ein zweites folgt, so daß aus 1 Mol. Nitrit und 2 Mol. Bisulfit das hydroxylamindisulfosaure Salz: HON(SO, Na), gebildet wird. - Zwischen neutralem Sulfit und Nitrit findet nach Divers und Mitarbeiter (Journal of the College of Science. Imperial University. Tokyo, Japan. Vol. 6, 7, 9, 11, 13; J. Chem. Soc. 51, (1887) 659; Ber. 20, (1887) 1992; Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 55; C.-B. 1900, 1, 753) überhaupt keine

Einwirkung statt. Nach Raschig wirken beide Körper schwach aufeinander nach:  $NaNO_2 + 3Na_2SO_3 + 2H_4O = N(SO_3Na)_3 + 4NaOH$ , aber nur bei erhöhter Temp. und nur zum kleinen Teil, weil das entstehende freie Alkali den weiteren Fortgang hemmt. Vgl. bes. "Säuren des S und N und

deren Derivate".

deren Derivate".

Aeltere Anschauungen nach Claus: a) Neutrale Lösungen, welche auf 1 At. KNO<sub>3</sub> wenigstens 4 At. K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> halten, erwärmen sich beim Vermischen, werden alkalisch und trüben sich durch Ausscheidung eines Kristallbreis von tetrasulfammons. Kalium: 4K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + KNO<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O - 5KOH + K<sub>4</sub>O<sub>4</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> NH. Zersetzt sich die Lag durch längeres Stehen in der Kälte oder durch zu starke Temperaturerhöhung infolge der Reaktion, so werden aus dem tetrasulfammons. Kalium schwefels. und trisultammons. Kalium gebildet: K<sub>4</sub>O<sub>4</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> NH + H<sub>4</sub>O = KHSO<sub>4</sub> + K<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> NH<sub>2</sub>. Kochen mit reinem oder angesäuertem W. zersetzt auch dieses letztere Salz in disulfammons. und schwefels. Kalium (K<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> NH<sub>2</sub> + H<sub>4</sub>O = K<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub> NH<sub>3</sub> + KHSO<sub>4</sub>) oder endlich in NH<sub>3</sub>. K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und SO<sub>2</sub>. - b) In hinreichend verd. alkalischem KNO<sub>4</sub> erzeugt im Ueberschuß eingeleitetes SO<sub>2</sub> trisulfammons. Kalium. - c) Ist die Lag. des KNO<sub>2</sub> konzentrierter und wird beim Einleiten von SO<sub>2</sub> nicht abgekühlt, so erstarrt sie bald zu einem Kristallbrei, welcher beim Behandeln mit k. W. trisulfammons. Kalium zurückläßt, während ein Kaliumsalz in Lag. geht. welches sich unter B. von schwefels. Kalium zurücklüßt, während ein Kaliumsalz in Lsg. geht, welches sich unter B. von schwefels, disulfhydroxyazos. Kalium und anderen Prodd. weiter zersetzt. Kochendes W. erzeugt aus dem Salzgemenge unter Verschwinden des trisulfammons. Kaliums und des zweiten Salzes sulfazotins. Kalium und andere Prodd. — d) Verfährt man nach c), kühlt aber ab, so hält das nach längerem Einleiten von SO<sub>2</sub> sich abscheidende trisulfammons. Kalium ein von dem unter c) erwähnten verschiedenes Salz, dessen Lsg. in k. W. sich ebenfalls unter Ausscheidung von disulfhydroxyazos. Kalium und anderen Prodd. zersetzt. Dieses Salz, mit kochendem W. behandelt, zerfällt in N, N<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, ohne das Verschwinden des trisulfammons. Kaliums zu bewirken. Chaus. (Näheres s. Bd. II, 1; S. 66 n. ff.) - NO wird von Sulfitlsgg. unter B. von stickoxydschwefligen Salzen absorbiert. RASCHIG. (Vgl. Bd. II, 1 bei K und Na.)

5. Verhalten bei der Elektrolyse. - Durch Elektrolyse der Alkalisulfite in ammoniakalischer Lsg. entsteht H2S2O3. HALPHEN (J. Pharm. Chim. [5]

29, (1894) 371; C.-B. 1894, 1, 948).

6. Verhalten gegen Säuren. - Die Sulfite werden durch CO, und HaBO, nicht zers., wohl aber durch H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, HCl. HNO<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>AsO<sub>4</sub> usw. und zwar ohne Ausscheidung von S und, wenn nicht viel W. vorhanden ist, unter Aufbrausen durch Entw. von SO<sub>2</sub>. S. a. RAOULT (Ann. Chim. Phys.

[6] 2, (1884) 99; J. B. 1854, 122). -

7. Reaktion mit Nitroprussidnatrium. — Wäßrige neutrale Sulfite färben sieh mit Nitroprussidnatriumlösung schwach roseurot, stärker bei Ggw. von ZnSO, oder Blutlaugensalz. Fügt man zur neutralen Lag, ein Gemisch von viel ZnSO, und wenig Nitroprussidnatrium, so entsteht entweder sogleich oder, bei sehr wenig Sulfit, nach Zusatz von etwas Blutlaugensalz rote Färbung, bei größerem Gehalt daran purpurroter Nd. Thiosulfate und Dithionate geben diese Reaktion nicht. Borderer (Ann. Pharm. 117, 1861) 193; J. B. 1861, 825). — Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet hierbei Sulfitprussidnatrium FeCyS, Na<sub>5</sub>SO<sub>5</sub>, 9H<sub>2</sub>O. K. A. Hofmask (Z. anorg. Chem. 11, (1896–31; C.-B. 1896, 1, 359).

8. Reaktion mit Metallsalzen. — Da die neutralen Sulfite mit Ausnahme

der Alkalisalze und des Ammoniumsalzes in W. unl. oder schwer l. sind, geben die löslichen Sulfite mit den neutralen Salzen aller anderen Metalle Ndd., welche auf Zusatz von Säuren verschwinden. Bei dieser Umsetzung fallen die Sulfite von Ag, Ca, Sr, Ba, Cd, Hg" (dieses als Doppelsalz). Tl, Pb, Fe" nach dem Schema: 2MlRl + Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> = Ml<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + 2NnRl stets normal, unabhängig von Tempund Verdünnung aus. Die Sulfite von Mg, Zn, Sn", UO<sub>2</sub>, Mn fallen bei niedriger Tempund aus konz. Lsgg. normal aus, oder es entstehen die normalen Salze neben basischen Salzen; in verdünnteren Lsgg., in der Wärme oder beim Behandeln der normalen Sulfite mit h. W. bilden sich mehr oder weniger stark basische Sulfite. Stets basisch fallen bei der doppelten Umsetzung die Sulfite von Cu, Be, Al, Bi, Cr, Fe", Co und Ni aus. Skuber

u. Elten (Z. anorg. Chem. 4, (1893) 44). —
Die Sulfite von Ag und Hg unterscheiden sich wesentlich von den meisten anderen schweren Metallsulfiten. In vielen Eigenschaften, z. B. in der Zers, unter Metallausscheidung, in der relativen Unlöslichkeit in Säuren, in der B. von Doppelsalzen, gleichen sie den Chloriden, Jodiden und

Cyaniden; in anderen, so darin, daß sie sich nicht an der Luft oxydieren, den Sulfonaten. Divers u. Shmidzu (J. Chem. Soc. (London) 49, (1886) 577). Vgl. unter Konstitution S. 467. — Die Metallsulfite geben mit Pyridin Additionsprodd., die mit Ausnahme der Zn- und Cd-Verbindung sehr zersetzlich sind. Dentges (Compt. rend. 114, (1892) 1018; J. B. 1892, 1109).

b) Doppelsalze und komplexe Verbindungen. 1. Isomere Doppelsalze. -Auf Grund der von Strecker (Ann. Pharm. 148. (1868) 90) begründeten Konstitution H.SO3H sagte MICHAELIS (Graham-Otto, Lehrb. d. Chem. 1, 635) die Existenz zweier isomerer Doppelsalze mit K und Na voraus: K.SO. Na und Na.SO. K. Diese sind dargestellt worden von Röhrig (J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 250) und von Schwicker (Ber. 22, (1889) 1728). S. Bd. II, 1. S. 461. Die Isomerie dieser Salze hört auf, sobald man sie in W. löst, wobei sie sich vollständig in drei Ionen spalten, während H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> den Charakter einer einbasischen Säure hat und auch die sauren Salze nach dem Schema R ! HSO<sub>3</sub> in nur zwei Ionen zerfallen. — Die Poppelsalze, die aus einem Schwer- und einem Leichtmetall bestehen, liefern in W. gelöst drei Ionen z. B. nach dem Schema K | K | (SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Hg. Man kann dieses Salz als dasjenige einer Quecksilbersulfosäure Hg(SO<sub>4</sub>H)<sub>2</sub> auffassen. Beim Kochen findet Zerfall statt, nach Hg(SO<sub>4</sub>Na)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> = Hg + Na,SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>. Die Geschwindigkeit dieses Zerfalls wird durch Säuren beschlengigt, nach Maßrahe der (Nawalankschen Affinititaurillen Bangu (Z. nhugh (Chom. 9.41882)). nigt, nach Macgabe der Ostwald'schen Affinitätsgrößen. Barth (Z. physik. Chem. 9, 1892) 176; C.-B. 1892, 1, 921). — Nach Fraps u. Remsen (Americ. Chem. J. 23, (1901) 202; C.-B. 1901, 1, 946) existieren keine isomeren K-Na-Sulfite. — 2. Donnelsalze der Alkali- und Schwermetallsulfite. - Nach Berglund (Bidrag till kännedomen om svafelsyrlighetens Dubbelsulter. Lunds Univ. Årsskrift 10, (1873); Ber. 7, (1874) 469) existieren Doppelsalze und gepaarte, gekoppelte, komplexe Verbb., in denen die H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> mit der Hälfte ihrer Wertigkeit fest an das Metallatom gebunden und nur die zweite, von den Alkalien gesättigte Hälfte eines leichten Austausches fähig ist. — Zu der ersten Reihe gehören die Alkalisalze mit Fe, Zn. Mn, Ni, Cd und zweiwertigem Co. Als Ausgangsmaterial für diese Reihe dient das durch Sättigen einer ammoninkalischen, an der gangsmaternal für diese keine dient das durch Sattigen einer ammoniakalischen, an der Luft braun gefärbten Lsg. eines Kobaltsalzes mit SO, erhaltene "Ammoniumkobaltosumsalz" (NII<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Co<sub>2</sub>(SO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, Co<sub>2</sub>(SO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>. Hieraus erhält man die betreffenden Metalisalze und durch Uebersättigen dieser mit einem Alkalisulfit die Doppelsalze als meist deutlich kristallinische Fällungen; am besten kristallisiert das Nickelsalz. Ihre Zus. eutspricht der allgemeinen Formel R'<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, R"SO<sub>3</sub> oder R'<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, 3(R"SO<sub>3</sub>) mit oder ohne Kristallinische Wasser. Das Schwermetallsulfit ist also stets in ungerader Zahl vorhanden mit einziger Ausunhme von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>,2CoSO<sub>3</sub>,11H<sub>2</sub>O, das sich auch durch abweichende Eigenschaften auszeichnet. Von Sesquioxyden wurden nur erhalten 2K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>,FeSO<sub>3</sub>,Fe<sub>3</sub>SO<sub>5</sub> und K<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>, Cr<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>. - Zu den gepaarten Verbb. gehören die Kobaltiverbindungen, die kobaltschwefligsauren Salze: 3R2SO4.Co2(SO3)8, wobei 3R4 = 3K<sub>2</sub>, 3Ag<sub>2</sub>, 3Ca, 3Ba, 2Bi, 3Co<sup>11</sup>, K<sub>4</sub>Co, Ag<sub>4</sub>Co, (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Co<sub>2</sub> ist. s. bei KOBALT. - Ueber Verbindungen der Alkalisultite mit Cupro- und Ag-Salzen s. Syrnson (Lunds Univ. Årsskrift 6); Rosenheim u. Steinhauser (Z. anorg. Chem. 25, (1900) 72). — mit Cuprosalzer s. Chevreul (Ann. Chim. 83). Muspratt (Ann. Pharm. 50, (1844) 259); Rogopky (Compt. chim. 1851); Rammeusberg (Pogg. Ann. 67, (1846) 245); Comaille (Journ. Pharm. [4] 6, (1867; Pean de St. Gilles (Ann. Chim. Phys. [5] 96, 95; Vohl (J. prakt. Chem. 95); — mit Mercurisalzer s. Pean de St. Gilles (Huzel (J. B. 1852, 419); — mit Au-Salzer s. Harse (Dissertation. Rostock 1869); — mit Pt-Salzer s. Liebig (Pogg. Ann. 17, (1829); Ann. Pharm. 23, (1837)); Birnbaum (Ann. Pharm. 139, (1866); 152, (1869); 159, (1871)); Cleve (K. Sc. Vet. Akad. Handl. 10, Nr. 9); Lano (Om några nya platina-oxydulfereningar. Upsala 1861); Schottlander (Ann. Pharm. 104, (1857)); Litton (Ann. Pharm. 42, (1842)); Schotermann; — mit It-Salzer s. Seubert (Ber. 11, (1878) 1761; J. B. 1878, 316); — mit Pd-Salzer s. Wöhler (Ann. Pharm. 174, (1874) 199; J. B. 1874, 296); — mit Osmium s. Rosenheim u. Sasseroth (Z. anorg. Chem. 21, (1899) 124); — mit Itan s. Kohlschutter (Ann. Pharm. 311, (1900) 1); — mit Ferrisalzer s. K. A. Hofmann (Z. anorg. Chem. 14, (1897) 282; C.-B. 1897, 1, 1043); — mit Li-Salzer s. Roherio (Ber. 21, (1886) 396; J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 217). — Die meisten Alkali-Metall-Doppelsulfite sind unl. und sehr unbeständig; sie zers. sich in Berührung mit W. Oft kristallisierer sie mit mehreren Mol. Alkalisulfit zusammen und sind dann mitunter lösl. und von größerer Beständigkeit. Allgemeiner Typus: Ru(SO<sub>3</sub>)nR'n, wobei Ru = n-wertiges Schwermetall-SVENSON (Lunds Univ. Areskrift 6); Rosenheim u. Steinhäuser (Z. anorg. Chem. 25, (1900)

atom, R' = einwertiges Alkalimetallatom bedeutet. Barth (Z. physik. Chem. 9, (1892) 176), — Ueber Mischsalze von Sulfiten mit Molybdaten s. Pechaed; Rosenheim (Z. anorg. Chem. 7, (1894) 176; 17, (1897) 180; C-B. 1894, 2, 650; 1897, 2, 830); mit VOSO<sub>3</sub> s. Koppet u. Behbendt (Ber. 34, (1901) 3929; C-B. 1902, 1, 99; Z. anorg. Chem. 35, (1903) 154; C.-B. 1902, 2, 16). — Ausführliches s. bei den einzelnen Metallen.

VIII. Physiologisches Verhalten. — SO2 in freiem Zustande und in wss. Lsg. Schon ein Gehalt von 0.04% SO2 veranlaßt nach einigen Stunden Vergiftungserscheinungen, indem das Blut SO, absorbiert und zu H.SO, oxydiert. Die Salze sind nicht giftig, Ogata (Arch. Hyg. 2, (1884) 223; J. B. 1884, 1567; C.-B. 1884, 694). rufen aber Anämie und Schwächezustände hervor; in höherer Konzentration wirkt das Gas oder die wss. Lsg. tödlich, bei Kaltblütern eher als bei Warmblütern. Pfeiffer (Hyg. Tagesfragen III, 1; Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 27, 261; C.-B. 1890, 2, 960). — Ein Gehalt von 0.02% ist selbst für den Ungewohnten noch erträglich. Lehmann (Arch. Hyg. 18, (1893) 180; C.-B. 1893, 2, 871). — Die Giftwirkung ist eine den Magen ätzende, eine die Zirkulation schädigende und eine Blutgiftwirkung. Kionka (Z. Hygiene 22, 351; C.-B. 1896, 2, 902). — S. auch v. Wyss (C.-B. 1899, 1, 29; J. B. 1889, 2187). — Wirkt auf tierische Fasern bleichend. Einwirkung auf Pflanzen. — Wirkt zerstörend auf Pflanzen. Diese nehmen S04 durch die Blätter auf und verlieren dadurch die Fähigkeit. W. durch die Blütter zu verdampfen. Licht, Wärme und Feuchtigkeit erhöhen die Schädigung. Nadelhölzer nehmen wir derschen Blattdiche wegigen.

mit derselben Blattfläche weniger SO<sub>2</sub> auf als Laubhölzer, werden aber stürker angegriften. Unter den Laubhölzern ist die Eiche am wenigsten, die Rotbuche am meisten empfindlich, unter den Nadelhölzern die Kiefer am widerstandsfähigsten, die Tanne am empfindlichsten. nnter den Nadelhölzern die Kiefer am widerstandstähigsten, die Tanne am empfindlichsten. Laubholzblütter werden fleckig, Nadelhölzer nicht. Schröder (Landw. Versuchsstation 15. Heft 5 in Dingl. polyt. J. 207, (1873) 87; Landw.-Vers.-Stat. 24, 392; J. B. 1873, 1043; 1879, 1089). — Beeinfluct in erster Linie den Chemismus der Assimilation, erst in zweiter Linie die vitale Tätigkeit des Plasmas und die Atmung. Vislicenus (Tharand. Forstl. Jahrb. 48, 152; J. B. 1808, 397): Wieler (Ber. Bot. 20, 556; C.-B. 1903, 1, 346; s. auch Winkles (Z. angew. Chem. 1896, 370; C.-B. 1896, 2, 503); Brizi (Stat. sperim. agric. ital. 29, 245; C.-B. 1806, 2, 185). — Wirkt auf Pflanzenfarbstoffe verschieden ein Manche werden dauernd gebleicht (roter Farbstoff der Beta vulgaris, des Fuchsschwanzes Amaranthus caudatus). Rote Rosen werden nur vorübergehend gebleicht, wahrscheinlich infolge einer Verb. mit SO<sub>2</sub>, die durch Erwärmen oder Behandeln mit verd. H<sub>2</sub>804 wieder zerstört wird unter Wiederherstellung der ursprünglichen roten Farbe. Chlorophyll wird zerstört, namentlich bei (fegw. von Licht, Wärme und Fenchtigkeit. Schröden (Landw. Vers.-Stat. 24, 392; J. B. 1879, 1089). Gelbe Farbstoffe werden nicht angegriffen. — Die wss. Lsg. besitzt, wenn sie im Lichte dargestellt wurde, geringes Entfärbungsvermögen gegenüber Indigo. Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 1, (1881) Nr. 2; J. B. 1881, 166). — Wirkg auf Zuckersäfte s. Schulze (Polyt. J. 200, (1871) 231; J. B. 1871, 1082); Beaedet (N. Ztschr. Rübenzuckerind. 39, (1897) 271; J. B. 1897, 1480); Urbais (N. Ztschr. Rübenzuckerind. 39, 1898, 1336).

Desinfizierende Wirkung. — Besteht in vorübergehender Zerstörung der

Desinfizierende Wirkung. - Besteht in vorübergehender Zerstörung der Vibrionen. Calvert (Proc. R. S. 20, (1872) 187; J. B. 1872, 1006). Wirkt am stärksten auf Hefe, verhütet Schimmelbildung, verzögert oder verhindert die Wrkg. des Emulsins und der Symptase, ebenso den Fäulnisprozeß. Baierlacheß (Polyt. J. 224, (1877) 458; J. B. 1877, 1179); s. auch Mehlhausen u Wernich (Pharm. J. Trans. [3] 9, (1879) 1041; J. B. 1879, 1129); Wernich (Ber. 12, (1879) 1705); Fatio (Compt. rend. 90, (1880) 851; J. B. 1880, 1326; Miquel (Compt. rend. 90, (1884) 385; J. B. 1884, 1526); Publief u. Brull (Compt. rend. 108, (1889) 824; Ber. 22, (1889), R. 417; Hatton (J. Chem. Soc. (London) 39, (1881) 247); Wischen (Ztschr. Nahreingsm. 9, (1895) 245, 1008); Chiaromonte (J. B. 1893, 2003); Ravizza (Staz. sperim. agrar. ital. 24, 593; J. B. 1893, 2003); Linnoma (Monit. ec. [4] 5, (1891) 721; J. B. 1891, 2346).

IX. Konstitution. - Fur H, SO, and die Sultite sind theoretisch zwei Formeln mög-S(H) OH, die asymmetrische, and HO,SO,OH, die symmetrische Formel. Die asym-Formel wurde zuerst vorgeschlagen von Oldling (der später selbst davon abging , lem von Stazeker (Ann. 148, (1868) 90), der durch Kochen von Halogenalkylen mit sg, von neutralen Sulfiten Sulfosäuren erhielt, in denen die SO, H-Gruppe mit S iden fet. Die Sulfosäuren sind danach als saure Aether der schwefligen Säure Für diese Formel spricht die Löslichkeit der sauren Sulfite H.SO.R. aufzufassen. e neutralen Sulfite R.SO<sub>2</sub>R, in welchen ein Metallatom mit S verbunden ist, unl. sind. er Ber 3, (1870, 957). — Dagegen spricht vor allen die von Michabus u. Wassun 374) 1073: gefundene Tatsache, daß — während nach der Formel H.SO<sub>3</sub>H bei beiden Wasserstoffatome durch dieselben Elemente oder Rudikale nur ein Derivat

existiert — tatsächlich zwei Aethylverbindungen  $(C_2H_3)_2SO_4$  existieren: der Schwefligsäure- äthyläther (Sdp. 161°) und der Aethylsulfonsäure- äthyläther (Sdp. 207°), welcher mit dem Schwefligsäure- äthyläther nicht identisch ist und nach seiner B. die Formel  $C_2H_4.SO_2.OC_2H_5$ Schwesligsäureäthyläther nicht identisch ist und nach seiner B. die Formel C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>.SO<sub>2</sub>.OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> besitzt. Durch Einw. von PCl<sub>5</sub> auf Schwesligsäureäthyläther entsteht ferner SOCl<sub>2</sub>. Da sich nach Carics aus SOCl<sub>2</sub> und C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH Schwesligsäureäthyläther bildet und in diesem beide Hydroxylgruppen durch Cl ersetzt werden können, so daß sich SOCl<sub>2</sub> zurückbildet, so ist dem Schwesligsäureäthyläther die symmetrische Formel C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OSO.OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> zuzuschreiben. S. a. Michaelis (Ann. Pharm. 170, (1873) 31; J. B. 1873, 211); Blomstrand (Ber. 3, (1870) 957); Barbaglia (Ber. 5, (1872) 270); Dixon (Phil. Mag. [5] 21, (1886) 127; J. B. 1886, 323). Zugunsten der symmetrischen Formel der schwesligen Säure spricht ferner die Entstehung von SOCl<sub>2</sub> bei Einw. von PCl<sub>5</sub> auf Sulfite und der Unterschied zwischen Sulfonat und Sulfit, indem die Sulfonate beständig und nicht oxydabel, die Sulfite unbeständig und leicht oxydabel sind und sich im Gegensatz zum Sulfonat mit S verbinden. — Diese Unterschied liegen nach Divers (J. Chem Soc. (London) 47, (1885) 205) nicht begründet in der schiede liegen nach Divers (J. Chem Soc. (London) 47, (1885) 205) nicht begründet in der Konstitution, sondern in der Konposition: das an Stelle eines Metalles in den Sulfonaten stehende Arryl hat größere Verwandschaft zu der SO<sub>3</sub>H-Gruppe als zu O oder S, während anderseits das an SO<sub>3</sub>H gebundene Metall O und S leicht aufnimmt: K(SO<sub>2</sub>.C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>) + O = anderseits das an  $SO_3H$  gebundene Metall O und S leicht aufnimmt:  $K(SO_2, C_2H_3) + O = KO(SO_2, C_2H_3)$ . Hierauf beruht auch, daß feuchtes  $SO_2$  im Gegensatz zu trockenem leicht oxydiert wird zu Dithionsäure, indem es teilweise umgewandelt ist in H  $SO_3H$ , und dieses oxydiert wird nach:  $2H(SO_3H) + O = (SO_3H)_2 + H_2O$ . Auch das abweichende Verhalten der Sulfite von Ag und Hg in wss. Leg. wird hierdurch erklürt, da in diesen das Metallradikal ein nicht oxydierbares ist:  $Ag_2SO_3 + H_3O = Ag_2 + H_2SO_4$  analog wie  $C_6H_6SO_3 + H_2O = C_6H_6 + H_2SO_4$ . Mit Ausnahme weniger unbeständiger Verbb. haben daher alle Sulfite die Konst.  $R.SO_3R$ . Divers, Divers u. Shinidau (J. Chem. Soc. 49, (1886) 577). Auch die Entstehung von  $SOCl_2$  bei Einw. von  $PCl_5$  auf Sulfite ist für die Formel  $RO.SO_2OR$  nach Divers nicht entscheidend, da nach Carius  $PCl_5$  and  $C_2H_6SO_3Na$  zuerst  $C_2H_6SO_2Cl$  bildet, das dann zerfällt in  $C_2H_5Cl$  und  $SO_2$ ;  $SO_2$  gibt mit  $PCl_5$  weiter  $SOCl_2$ . Ferner reagiert  $POCl_3$  mit Sulfiten von Pb, Ca und Ca and Ca and Ca weiter Ca and Ca22, (1889) 1728; Mathematisch-naturw. Ber. aus Ungarn 6, 151). Vgl. Bd. II. 1. S. 461.

Wertigkeit des Schwefels. — In  $80_2$  ist der Schwefel vierwertig entsprechend der Formel 0 = 8 = 0; in  $H_2SO_3$  nach der symmetrischen Formel 2- oder 4-wertig: HO - S - O - OH, oder: O = 8 = OH; nach der asymmetrischen 4- oder 6-wertig: O = 8 = OH; OOH = OOH; nach der asymmetrischen 4- oder 6-wertig: OOOH = OOH; OOOH = O

oder: 0 = S = 0H.

X. Analytisches. A. Nachweis. 1. Der freien Säure. u) Durch den Geruch. -Hat den charakteristischen Gernch verbrennenden Schwefels. -

Hat den charakteristischen Geruch verbrennenden Schwefels. —

b) Dirch ihre reduzierende Wirkung. a) Auf Kaliumjodat-Stärkepapier. — Ein mit KJO<sub>3</sub>-Lsg. und Stärkekleister getränktes Papier wird durch SO<sub>2</sub> blau gefärbt. Prisoz (Ann. 64, (1867) 408). Statt Jodat ninint man besser Kaliumbijodat, da dieses sicher frei von Jodid ist. — Bei einem Ueberschuß an SO<sub>2</sub> tritt wieder Entfärbung ein, vgl. unter η. — β) Auf Ferrichlorid. — Mit Ferrisalzen färbt sie sich vorübergehend braunrot, Phillips (Phill Mag. J. 2, 75), selbst wenn die Eisenlösung bis zur Farblosigkeit verdünnt war. Schönbis (J. pr. Chem. 56, (1852) 357; J. B. 1852, 399). Die Färbung, welche deutlicher mit Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> eintritt, beruht auf B. von Ferrisulfit Fe<sub>2</sub>/SO<sub>3</sub>)<sub>5</sub>; bei Einw. von schwefliger Säure auf Ferrihydroxyd entsteht dieselbe vorübergehende Färbung. Bußenet (Compt. rend. 49, (1859) 587; J. B. 1859, 210). — Mit FeCl<sub>3</sub> und K<sub>2</sub>FeCN<sub>3</sub> getränktes Filtrierpapier wird durch freie SO<sub>3</sub> oder saure Sulfitlösung blau gefärbt. OK Konnok (Monit. sci. [4] 9, I. (1895) 88; J. B. 1895, 2725;. — γ) Auf Kaliumpermanganat. — Es tritt Entfärbung ein unter B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> in wechselnden, von der Konz. und Temp. bedingten Mengen. — δ) Auf Chromsäure. — Chromsäure und Chromate werden besonders leicht bei Ggw. von HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu grünem Chromisalz reduziert. — ε) Auf Quecksilbersalze. HgNO<sub>3</sub> wird zu Hg reduziert; ein mit HgNO<sub>5</sub>-Lsg. getränkter Papierstreifen wird daher durch SO<sub>2</sub> gran-schwarz gefärbt. Schipp (Ann. 118, (1861) 91). — Mit HgCl<sub>2</sub> wird nur beim Kochen weißes HgCl<sub>2</sub> gefüllt, das durch einen Ueberschuß an SO<sub>2</sub> zu Metall reduziert wird. — ξ) Auf Goldsalze. — Aus Goldlösungen wird ebeufalls Metall ausgeschieden. — η Durch Orydation zu Schwefelsäure mittels Chlor, Brom, Jod. — Man weist die gebildete H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nach. — Bei Jod dient als Erkennungsmittel die Entfärbung blauer

schieden. — 71 Inrch Oxydation zu Schwefelsäure mittels Chlor, Brom, Jod. — Man weist die gebildete H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nach. — Bei Jod dient als Erkennungsmittel die Entfärbung blauer Jodstärke. Schonnern (Pogg. Ann. 70, (1867) 881.

c) Durch ihre oxydierende Wirkung. a) Auf Kupfer. — Cu wird durch SO<sub>2</sub>-haltige HCl mit schwarzem CuS überzogen. Reinsch (Neues Jahrbuch der Pharm. 16, (1861) 277); Frasenius (Z. analyt. Chem. 1, (1862) 221). — \$) Auf Stannochlorid. — SO<sub>2</sub> wird durch SnCl<sub>2</sub> besonders in der Wärme reduziert zu S oder H<sub>2</sub>S, Donath (Z. analyt. Chem. 36, (1897) 663); der H<sub>4</sub>S kann entweichen (in stark sauer Lsg.) oder mit SnCl<sub>2</sub>. bzw. SnCl<sub>4</sub> einen braunen, bzw. gelben Nd. geben. — \$\gamma\$) Auf Schwefelwasserstoff. — Es wird Schwefel gefällt. — \$) Wasserstoff in statu nascendi (z. B. aus Zn — HCl) reduziert SO<sub>3</sub> zu H<sub>2</sub>S, erkennbar am Geruche und an der Schwätzung von Bleipapier.

2. Der Sulfite. a) Füllungsreaktionen. a) Mit Silbernitrat. — AgNO<sub>3</sub> füllt aus nentralen Lsax, in der Kälte weißes kristallinisches Ar<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>, das beim Kochen zur Hälfte

2. Der Sulfite. a) Füllungsreaktionen. a) Mit Silbernitrat. — AgNO<sub>3</sub> füllt aus neutralen Lsgg, in der Kälte weißes kristallinisches Ag<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, das beim Kochen zur Hälfte in graues Metall, zur Hälfte in lösl. Ag<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> übergeht. Ag<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> ist löslich in Ueberschuß des Alkalisulfits und wird durch Kochen dieser Lsg. als graubraunes Ag abgeschieden. — Ferner lösl. in NH<sub>4</sub> und Säuren. — β) Mit Salzen der alkalischen Erden. — BaCl<sub>2</sub> erzeugt in neutralen Lsgg. einen weißen Nd. von BaSO<sub>3</sub>, l. lösl. in kalter verd. HCl. Beim Kochen scheidet sich allmählich BaSO<sub>4</sub> ab. — Sr(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> und CaCl<sub>2</sub> bilden gleichfalls in neutraler Lsg. schwer lösl. Sulfitniederschläge. — γ) Mit Bleinitrat. — Ph NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> ruft einen weißen Nd. von PbSO<sub>4</sub> hervor; lösl. in kalter verd. HNO<sub>4</sub>: beim Kochen fällt PbSO<sub>4</sub> aus. — δ) Mit Mercuronitrat. — HgNO<sub>3</sub> gibt schwarze Fällung von Hg. — ε) Mit Ferrichlorid. — Vgl. 1. b. β. —

Vgl. 1, b, β. —
 b) Durch Oxydation zu Sulfaten und Nachweis dieser. α) Mit Chlor, Brom, Jod in Ggw. von Wasser. — β) Mit Wasserstoffsuperoxyd in Ggw. von Alkalien oder Ammoniak. —

y) Durch Schmelzen mit Soda und Salpeter, Kaliumchlorat u. a. -

c) Farbenreaktion mit Nitroprussidnatrium und Zinksulfat. - Eine neutrale Sulfitlösung gibt mit Nitroprussidnatrium und viel ZuSO, roseurote Färbung. Bei Anwendung von Kaliumferrocyanid statt ZuSO, wird die Färbung viel intensiver. Boedeker (Ann. 117. (1861) 193). Vgl. S. 464. -

d) Heparraktion. — Beim Erhitzen mit Soda auf der Kohle oder im Reduktionsfeuer entsteht, wie bei allen schwefelhaltigen Verhb., Sulfid; vgl. unter H<sub>2</sub>S, S. 422.

(a) Nach dem Ansäuern mit HCl geben die Sulfite die unter 1. aufgezählten Reaktionen. -

B. Bestimmung. 1. Der freien Säure. a) In gasförmigem Zustande. a) Gravimetrisch.

B. Bestimmung. 1. Der freien Saure. a) in gustormagen Zustanae. a) trieumetrisch.

— Pas Gas wird durch oxydierende Fil., wie Bromwasser, ammoniakalisches H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, KMnO<sub>4</sub>
n. a. geleitet. oder durch eine Lsg. von Alkalihydrat, die dann mit Cl, Br oder H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> behandelt wird. Das gebildete Sulfat wird gravimetrisch bestimmt.

β) Volumetrisch. 1. Acidimetrisch. — Man läßt SO<sub>2</sub> durch überschüssige titrierte Alkalilsg. absorbieren und titriert zurück, Indikator: Phenolphtalein (zeigt den Punkt der Bildung von neutralem Sulfit an) oder Methylorauge (zeigt den Punkt der Bildung von saurem Sulfit an). Lackmus ist nicht zu empfehlen. Lusau (Z. angew. Chem. 1805, 221). — 2. Jodometrisch. — a) Man lüßt ein bestimmtes Volum des Gases durch überschüssige 2. Jodometriech. — a) man last ein bestimmt den Ueberschuß an Jod mit Thiosulfat. — b) Man was Jodissung absorbieren und bestimmt den Ueberschuß an Jod mit Thiosulfat. — b) Man saugt das ties nittels eines Aspirators durch Wasser, welches mit einer bekannten Menge saugt das ties nittels eines Aspirators durch Wasser, welches mit einer bekannten Menge Jod und etwas Stärkekleister versetzt ist, bis die blane Farbe verschwindet. Bedeutet

das durch die Jodiüsung hindurchgesaugte Gasvolum, welches an dem Aspirator abgelesen werden kann; v das dem Jod entsprechende Vol. SO<sub>2</sub> (beide auf 0° und 760 mm Druck

berechnet), so ist der Prozentgehalt des Gesamtvolums V + v an  $80_2 = 100 \text{ V}$  + v. 3. Mit Alkalichromat. - Man läßt das Gas durch eine überschüssige bekannte Menge mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angesäuerten Alkalichromates absorbieren und titriert den Veberschuß an Chromat durch ein Ferrosalz oder jedometrisch zurück. — 4. Mit Kaliumpermanganat. — Man leitet das Gas durch eine abgemessene, überschüssige, titrierte KMnO4-Lsg. und titriert den Weberschuß zurück.

y) Gasvolumetrisch. - Man läßt aus einem abgemessenen Gasvolum SO, über Quecksilber durch eine Lsg. von Alkalihydrat, Jod. Permanganat, Chromsäure u. a. absorbieren und bestimmt die Volumabnahme. — Lubwis (Ann. 162, (1872) 53, verwendet zur Absorption des SO<sub>2</sub> mit Phosphorsäure getränkte Kugeln aus Gips und Mangansuperoxyd.

b) In Lösung. a) Gravimetrisch. — Die Lsg. wird durch Eingießen in ('hlor- oder Bromwasser, bromierte HCl oder durch Versetzen mit ammoniakalischem Wasserstoffsnperoxyd oder Kaliumperkarbonat oxydiert und nach dem Aufkochen mit Ba('l₂ gefällt. β) Volumetrisch. 1. Acidimetrisch. — Vgl. a, β, 1. — 2. Jodometrisch. — a) Man läßt die schweslige Säure aus einer Bürette unter beständigem Umrühren zu einem abge-

messenen Volum titrierter, mit Stärkekleister versetzter Jodlösung bis zur Entfärbung zufließen: SO<sub>2</sub> + 2J + 2H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2HJ. — b) Man gießt ein abgemessenes Volum der
schwefligen Säure langsum in überschüssige fitrierte Jodlösung und titriert den Ueberschuß
an Jod mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lsg. zurück. — c) Man läßt die titrierte Jodlösung zu der abgemessenen Menge schweflige Säure, welche durch Zusatz von überschüssigem Magnesiumkarbonat oder Natriumbikarbonat (Fornos u. Gratis) alkalisch gemacht und dann mit Stärkeläung versetzt ist langsum untließen bis zur bleibenden Blaußirtung. Vol. Dynasouwelösung versetzt ist, langsam zufließen bis zur bleibenden Blaufürbung. - Vgl. Durasquien;

lösung versetzt ist. langsam zustießen bis zur bleibenden Blausärbung. — Vgl. Dupasquuer; Bunsen (Ann. 86, (1853) 278); Finkener (Rose-Finkener; Quantitative Analyse, 6, Aust. (1871) 937); Mone (Z. analyt. Chem. 12, (1873) 292); Volharb (Ann. 242 (1887) 94; Bull. Soc. (Paris) [3] 23, (1900) 673·; Tope (Z. analyt. Chem. 26, (1887) 151 und 281); Berg (Bull. Soc. (Paris) [3] 23, (1900) 499). — 3. Mit Alkalichromat. — Vgl. a, β, 3. — 4. Mit Kaliumpermanganat. — Vgl. a, β, 4. —

2. Der Sulste, a) Gravimetrisch. I. Durch Oxydation zu Sulsat. — a) auf nassem Wege mit Chlor, Brom, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> usw.; β) auf trockenem Wege durch Schmelzen mit Soda und Salpeter, Alkalichlorat, Natriumsuperoxyd; Bestimmung als Sulsat. — II. Durch Austreibung von SO<sub>2</sub> und Oxydation zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Das mit. W. versetzte Sulst wird in einem Kohlendioxyd- oder Wasserdampstrom mit HCl versetzt und zum Kochen erhitzt. Das übergetriebene SO, wird in einer mit einer alkalischen oder oxydierenden Lag, beschickten übergetriebene SO, wird in einer mit einer alkalischen oder oxydierenden Lag. beschickten

Vorlage aufgefangen und als  $H_2SO_4$  bestimmt. —
b) Volumetrisch. I. Jodometrisch. — a) Die wss. Lsg. des Sulfits (unlösl. Sulfite werden zuvor durch Kochen mit  $Na_2CO_3$  in lösl.  $Na_2SO_3$  übergeführt) wird nach Zugabe von Alkalibikarbonat und Stärkelösung mit Jod titriert. —  $\beta$ ) Das nach a,  $\Pi$ , ausgetriebene  $SO_2$  wird in eine titrierte, überschüssige Menge Jodlösung geleitet; der Ueberschuß an Jod wird mit Thiosulfat zurücktitriert. —  $\Pi$ . Mit Alkalichromat. — Vgl.  $1, a, \beta, 3$ . —  $\Pi$ . Mit

Kaliumpermanganat. Vgl. 1, a, 3, 4.

XI. Anwendung. — Flüssiges SO<sub>2</sub> dient zur Erzeugung von Eis (Begründer der Industrie ist Raoul Picter, Genf (1876); über die sog. Picter sche Flüssigkeit, ein Gemisch von 97% SO<sub>2</sub> und 3% (°O<sub>2</sub>, s. bei (°O<sub>2</sub>), zum Auslaugen von Fetten und Oelen. Grillo (D. R.-P. 50360). — SO<sub>2</sub>, bzw. die Sulfite überhaupt, dienen zur Darst, von SO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Sulfaten, Thiosulfaten, Hydrosulfiten; werden in der Sulfitzellstoffabrikation angewandt; ferner zum Bleichen, Desinfizieren, Konservieren, als Feuerlöschmittel, zur Reinigung zuckerhaltiger Pflanzensäfte, als Antichlor, in der Metallurgie, u. a. m. — Vgl. bes. A. Harpf (Flüssiges Schoefeldioxyd, 1900, S. 303 bis 414).

### E. Pyroschweflige Säure. H.S.Os.

MUSPBATT. Ann. Pharm. 50, (1844) 259. Mystowitz. Z. physik. Chem. 1, (1887) 73; J. B. 1873, 395.

Von dieser hypothetischen Säure leiten sich nur K-, Na- und NH,-Salze ab, MUSPRATT, Pyrosulfite, fälschlich auch Hydrosulfite (s. jedoch H.S.O. Nomenklatur), von Berthelot Melasulfite genannt. - Es ist nicht möglich, Salze mit zweiwertigen Metallen, z. B. durch Umsetzung der Alkalipyrosulfite mit Salzen der alkalischen Erden, darzustellen; daher scheinen die beiden Wasserstoffatome keine derartige Stellung zu haben, daß sie gleichzeitig durch ein zweiwertiges Atom ersetzt werden können. Mystowitz.

1. Bildung und Darstellung. — a) Durch Einleiten von SO, in Alkalikarbonate. Muspratt; Carey u. Hubteb (Ber. 17, (1884) R. 33); s. a. Basse u. Faure (D. R.-P. 103064); SCHULTZ (J. B. 1868, 153); BERTHELOT (Compt. rend. 96, (1883) 208; Ber. 16, (1883) 381); Röhrig (J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 217: Ber. 21, (1888) R. 396). — b) Durch Sättigen der Lsgg. der Alkalisulfite mit SO, im Ueberschuß. Geuther (Ann. 224, (1884) 218). — c) Durch Oxydation von hydroschwefligsaurem Salz:  $R_0S_0O_4 + O = R_0S_0O_6$ . Bernthsen u. BAZLEN (Ber. 33, (1900) 126).

2. Eigenschaften. - Die Pyrosulfite sind wohl definierte, mit oder ohne Kristallwasser kristallisierende Verbb. An der Luft sind sie ziemlich beständig; beim Erhitzen tritt Zers. nach 2R<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> = 2R<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + S + SO<sub>2</sub> ein. Röhrig u. Berthelot. Nach Geuther bildet sich hierbei intermediär Thiosulfat; widerlegt von Divers (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 209). - Mit Säuren

geben sie schweflige Säure.

Molekulargewicht H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> = 114.08. — HARTOG (Compt. rend. 109, (1889) 438: J. B. 1889, 382) legt den Pyrokuliten die doppelte Molekülgröße R.S.O., bei. weil die Sättigung des dritten und letzten Viertels der darin enthaltenen SO, durch NH, verschiedene Würmemengen entwickelt. Schon Berthelot (Compt. rend. 105, (1889) 929) sprach den Gedanken aus, daß das Molekül der "Metasulfite" verdoppelt werden müsse. Als Stütze dient auch die Existenz der beständigen Doppelverbb. z. B. 3MgO, (NH<sub>4</sub>), O, 4SO<sub>2</sub>, 18H<sub>2</sub>O; 3CdO, Na2O, 48O2 u. a.

Konstitution: 80 HO.

#### F. Schwefelsäureanhydrid, Schwefeltrioxyd. So.

Mabienac. Arch. sc. phys. nat. 22, (1853) 225; Ann. Chim. Phys. [3] 39, (1853) 184; Ann. 88, (1853) 228; J. B. 1853, 324; Arch. sc. phys. nat. 58, (1877) 2289; J. B. 1877, 209.

Schultz-Sellack. Pogg. Ann. 139, (1870) 480: Ber. 3, (1870) 215. Webbe. Pogg. Ann. 159, (1876) 313; J. B. 1876, 174; Ber. 19, (1886) 3187. Oddo. Gazz. chim. 31, 2, (1901) 158; C.-B. 1901, 2, 969. Rauchende Schwefelsäure: Knietsch. Ber. 34, (1901) 4069.

Wasserfreie Schwefelsüure.

I. Geschichte. — SO<sub>3</sub> wird zuerst von Basilius Valentinus (Ende des 15. Jahrh.) unter dem Namen "Philosophisches Salz" erwähnt. Lembrz erhielt 1675 SO<sub>3</sub> durch Dest. von Eisenvitriol. Bernhardt (Chymische Versuche und Erfahrungen 1755) lehrte die Darst. durch Dest. von ranchender Schwefelsäure. Als Anhydrid von H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> wurde der

Korper von Scheele und Guyton de Morveau 1786 erkannt.

II. Bildung. - a) Bei der Zers. des gasförmigen SO2 durch Licht, durch elektrische Funken, durch Hitze; s. S. 453. — b) Bei Einw. elektrischer Funken auf ein Gemenge von 2 Vol. SO<sub>3</sub> und 1 Vol. Sauerstoff. H. Buff u. A. W. Hofmann (Ann. Pharm. 113, (1860) 129; J. B. 1860, 30); WILDE (Ber. 7, (1874) 356). — Es findet nur teilweise B. von SO<sub>3</sub> statt, bis dessen Menge und die des unzersetzten Gasgemisches sich das Gleichgewicht halten; aber bei Ggw. von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, welche SO<sub>3</sub> absorbiert, erfolgt leichte und vollständige Verenigung der ganzen Gasgemenge. H. Sainte-Claire Drylle (Bull. 80c. chim. [2] 3, (1865) 366; J. B. 1865, 59). — Nach Berthelder (Compt. rend. 46, (1878) 20) entsteht hierbei unter Leithergen SO<sub>4</sub> (s. dieses) bestimmten Bedingungen S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> (s. dieses). — c) SO<sub>2</sub> und O oder Luft, die sich direkt nur in sehr geringen Maße zu SO<sub>3</sub> vereinigen (s. a. Rath, D. R.-P. 18; Polyt. J. 249. (1883) 453; J. B. 1883, 1685) bilden bei Ggw. so-

nannter Kontaktsubstanzen und erhöhter Temp, reichliche Mengen SO,; beim l'eberleiten des Gasgemisches über erhitztes Platin, Philipps pl. Pat. 6096 (1831); Döbereiner; Magnus (Pogg. Ann. 24, (1832) 610). verschiedene Metalloxyde, Woehler; Mahla (Ann. Pharm. 81, (1852)

255; J. B. 1852, 339). Zu gelindem Glühen erhitztes Cull, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, noch besser zusammen gefälltes Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und Cull veranlassen sofort die B. dicker Nebel. Platinschwamm zusammen gefälltes Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und CuO veranlassen sofort die B. dicker Nebel. Platinschwamm und Platinblech wirken nicht bei gewöhnlicher Temp., aber weit unter Glühhitze. Kupferschwamm erst nach oberflüchlicher Oxydation. Aetzkalk gibt CaSO<sub>4</sub>, aber kein SO<sub>2</sub>. CuO und Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> werden bei gelindem Glühen mit SO<sub>4</sub> allein unter B. von SO<sub>6</sub>, ersteres zu Oxyduloxyd reduziert. Mahla. — Beim Durchleiten des Gasgemenges durch ein glühendes, mit Glassplittern gefülltes Glasrohr entsteht eine geringe Menge, durch ein leeres Rohr noch weniger SO<sub>3</sub>. Magnus. — Bei 300° ist auch Quarz als Kontaktsubstanz wirksam. Petraik. — Die B. von SO<sub>3</sub> bei der Einw. von SO<sub>2</sub> und O auf gewisse Oxyde beruht wahrscheinlich auf einer durch Natur und physikalische Eigenschaften des Oxyde bedügten Oberflächenwirkung desselben. Russrit, u. Suttru (Proc. Chem. Soc. 16. Oxydes bedingten Oberflächenwirkung desselben. Russell u. Smith (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 41). — Näheres s. Darstellung nach dem Kontaktverfahren, S. 472. — d) Bei Einw. von Ozon auf  $SO_2$ . — e) Beim Verbrennen von S, aber nur in sehr geringem Maße. - Vgl. unter Schwefel S. 376. Durch Verbrennen von 8 unter einem Druck von 40 bis 50 Atm. gehen ca. 50% in SO, über. Hempel (Ber. 22, (1890) 1455). - Bildet sich beim Verbrennen von Leuchtgas; 6.15 bis 8.43% des S werden zu SO<sub>2</sub>, 91.57 bis 93.85% zu SO<sub>2</sub> verbrannt. Die Menge des in der Flamme direkt entstehenden SO<sub>3</sub> beträgt höchstens 6% doch wird das gebildete SO<sub>4</sub> langsam und stetig fortschreitend zu SO<sub>3</sub> exydiert, solange noch SO<sub>2</sub>, O und Wasserdampf vorhanden sind. Dennstedt u. Ahrens (Z. analyt. Chem. 35, (1896) 1; Z. anorg. Chem. 1895, 337; C-B. 1896, 1, 508).

— f) Beim Verbrennen von Metallsulfiden neben sehr viel SO<sub>2</sub>, so beim Rösten von Schwefelkies. Wöhler: Scheurer-Kestner (Compt. rend. 80, (1875) 1230; J. B. 1875, 162; Ber. 10, (1877) 1824; Compt. rend. 99, (1884) 917; J. B. 1884, 342; J. B. 1885, 2059); Lunge u. Salathe (Ber. 10, (1877) 1824; Chem.-Ztg. 1883, 29); s. a. Muck (Ber. 8, (1875) 1283); Bode (Polyt. J. 218, (1875) 322); Fortmann (Polyt. J. 187, (1868) 155). - % als Solection of the Compt. rend. 80, 2017, als Fo. (Solection of the Compt. rend. 2017, als Fo. (Solection of t als  $H_*SO_4$ , 2.0%, als  $F_{2,4}SO_4$ ) auf; der als  $SO_4$  auttretende S macht etwas über 6%, des gesamten in den Röstgasen enthaltenen S aus. Wird  $Fe_2O_4$  vorgelegt, werden 16.82 bis 18.0% des S der Röstgase als  $SO_4$  erhalten.

III. Darstellung. — a) Man erhitzt ranchende Schwefelsäure in einer Retorte, an deren Hals eine mit Eis gekühlte ganz trockene Vorlage dicht anschließt. Zuerst geht SO<sub>3</sub> über, dann SO<sub>3</sub> gemischt mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; daher muß die Vorlage nach einiger Zeit gewechselt werden. Die Dest. von SO<sub>3</sub> wird gefördert, wenn die Retorten möglichst von der Seite erhitzt werden, Benzellus, oder wenn ein spiralförmig gewundener Platindraht in die Fl. gebracht wird. Osanw (Polyt. J. 151, (1859) 158). — Das so entstehende SO<sub>3</sub> ist verunreinigt durch SO<sub>2</sub>, welches nur durch längeres Kochen zu entfernen ist. Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 110). —

b) Aus konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch Erhitzen mit P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, Barreswil (Compt. rend. 25, (1847) 30); Evans (Pharm. J. Trans. 8, 127; J. B. 1847 u. 1848,

370), oder höchst konz H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, auch durch Ueberleiten von Schwefelsäuredämpfen über eine große Fläche der H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Nobel u. Fehrenbach (D.

R.-P. 30803; Ber. 18, (1885) R. 201).

c) Aus wasserfreien Sulfaten. —  $\alpha$ ) Durch Dest. von Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> nach: Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> = Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 3SO<sub>3</sub>. Lemery. —  $\beta$ ) Man erhitzt trockenes Sb<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> oder Big(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> in einer Retorte zum gelinden Glühen. Graham (Lehrb. 2, 140). - y) Durch Erhitzen von Sulfaten oder Bisulfaten im luftverdünntem Raum. Schubert (D. R.-P. 52000; Ber. 23, (1890) 515). S. auch Hill

(Chem. N. 72, (1895) 75; J. B. 1895, 527).

d) Aus Pyrosulfaten. — α) Man dampft 3 T. trockenes Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 2 T. konz. H.SO, bis zum anfangenden Glühen und Aufhören des Kochens ab, zerschlägt nach dem Erkalten die M. schnell und glüht sie in einer Porzellanretorte. Man erhält so meistens eine nicht völlig wasserfreie Säure in spröden Tafeln. Berzelius; Prelier (Pharm. C.-B. 1848, 304). Bei Anwendung nicht ganz trockenen Salzes geht auch H2SO4 mit über. -3) Ein Gemenge von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O; und wasserfreiem MgSO, wird auf eine noch erheblich unter Rotglut liegende Temp. erwärmt. Wolters (D. R.-P. 3110, (1878) und 6091, (1878); Chem. Ind. 1878, 329; Polyt. J, 230, (1878) 451; Ber. 11, (1878) 1946; J. B. 1878, 1122). — WOLTERS (Ber. 14, (1881) 122)

451; Ber. 11, (1878) 1946; J. B. 1878, 1122). — WOLTERS (Ber. 14, (1881) 122) erhitzt auch Pyrosulfate mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: R<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 2RHSO<sub>4</sub> + SO<sub>3</sub>.
e) Durch Erhitzen von Sulfurylehlorid und Silbersulfat entsteht Sulfurylsulfat nach: SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = SO<sub>1</sub>(SO<sub>4</sub>) + 2AgCl, Odling u. Abel (J. Chem. Soc. (London) 7, (1855)), das nach Divers (J. Chem. Soc. (London) 49, (1886) 584) dasselbe ist wie verdoppeltes Sulfuryloxyd SO<sub>2</sub>: O<sub>2</sub>: SO<sub>2</sub> oder 2SO<sub>3</sub>.
f) Durch Behandeln von Bleikammerkristallen mit trockener Luft oder O und SO<sub>2</sub>.
v. Gruber (D. R.-P. 27726 (1884)).
g) Aus den sauren bei der Reinigung der Naphta durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> abfallenden Rückständen durch Versetzen mit Metalloxyden und Erhitzen der erhaltenen festen Masse unter Einblasen getrockneter Luft auf 300 bis 500°. Ragosine u. Dworkowitsch (D. R.-P. 43453 (1888)).

h) Vollkommen reines, flüssiges SO, erhält man durch wiederholte Destillation; zuletzt in einer knieförmigen Glasröhre, in der es zur Entfernung von Hydrat sechs bis acht Stunden bei 90 bis 100° über P<sub>2</sub>O<sub>8</sub>

erwärmt und von dem ungeschmolzenen Reste durch Abgießen getrennt wurde. Weber (Pogg. Ann. 159, (1876) 313; Ber. 19, (1886) 3187).

i) Nach dem Kontaktverfahren. a) Geschichtliches. — Knibtsen (Ber. 34, (1901) 4069) unterscheidet in der geschichtlichen Entwicklung des Kontaktverfahrens vier Perioden, von denen die erste durch den Entdecker der katalytischen Wrkg, des Platins vier Perioden, von denen die erste durch den Entdecker der Katalytischen Werg, des Platins bei dem Anhydridprozeß, Philipps, im Jahre 1831 eingeleitet wird. Peregrise Philipps (Engl. Pat. 6006 (1831)) erhielt SO<sub>2</sub>, indem er SO<sub>2</sub> und Luft bei Tempp, weit unter Gluhhitze durch Röhren mit Platinschwamm leitete. Diese Angabe wurde von Magnus (Pogg. Ann. 24, (1832) 610) bestätigt. Doberginge (daselbst) ließ ein Gemisch von 2 Vol. SO<sub>2</sub> und 1 Vol. O über feuchten Platinschwamm streichen. 1848 glaubte der Belgier Schneider das Problem der SO<sub>2</sub>- und damit der Schwefelsäurefabrikation ohne Bleikammern gelöst zu haben, indem er augeblich in einem besonders präparierten Bimsstein eine katalytische Substanz von hoher Wirksamkeit fand. Auch Laxing benutzte Bimsstein, der in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gekocht, dann in ammoniakalisches W. gebracht, getrocknet, mit 1°, Braunstein vermischt, auf 315° C. erhitzt und unter Abschluß von Luft erkalten gelassen wurde. Jullion (Engl. Pat. 11 425 (1846)) erwähnt zuerst die Verwendung von platiniertem Asbest.

Jullion (Engl. Pat. 11425 (1846)) erwähnt zuerst die Verwendung von platiniertem Asbest. Die zweite Periode ist dadurch charakterisiert, daß sie sich die Verdrängung des Bleikammerversahrens durch das Kontaktversahren zur Aufgabe setzte, aber ohne praktischen Erfolg. Als Vorläuser erscheinen die Arbeiten von Laming, sowie die Versuche von Blondeau (Compt. rend. 29. (1849) 405), der durch ein glübendes, mit eisenhaltigem, thonigen Sand gefülltes Porzellaurohr ein Gemisch von SO<sub>2</sub>, Wasserdampf und Luft hindurchgehen ließ und dahei H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erhielt. Sie beginnt eigentlich mit der Entdeckung Wohler's und Mahla's [8. Bildung, c.], daß viele Metalloxyde ähnliche katalytische Wrkg. gegenüber SO<sub>2</sub> und O besitzen wie Platin. Petrue (1852), Plattner u. Brich verwendeten glühenden Quarz; Robes empfahl Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und gepulverten Abbrand als Kontaktsubstanz; Pirka (Cimento 2, 293; J. B. 1855, 308) schlug außer glühendem Quarz mit Platinlösung getränkten Bimsstein vor. Siehe a. Tornshwalte (Engl. Pat. 188, (1854)); Thermann (Engl. Pat. 181, (1854)); Bracon (Engl. Pat. 1611, (1854)); Schmersahl u. Bouk (Engl. Pat. 183, (1855)); Dracon (Engl. Pat. 753 und 1682 (1871)).

Die dritte Periode ist von Cl. Winkler ins Leben gerufen und dadurch bezeichnet, daß

DRACON (Engl. Pat. 193 und 1682 (1841)).

Die dritte Periode ist von CL. Winkler ins Leben gerufen und dadurch bezeichnet, daß man sich für die Herstellung von SO<sub>3</sub> besonderer Gasgemische bediente, die für den quantitativen Verlauf der Anhydriddarstellung nach damaliger Auffassung besonders günstig zusammengesetzt waren. Nach Winkler (Polyt. J. 218, (1875) 128; J. B. 1875, 161; Polyt. J. 233, (1879, 142) ist nur ein stöchiometrisches Gemisch von 2 Vol. SO<sub>2</sub> und 1 Vol. O geeignet, möglichst vollkommen in SO<sub>3</sub> übergeführt zu weden, alle anderen Gase, selbst O. zellen auf den Verlauf der Rk. einen schädlichen Einduß ennüben. Dieses stächiometrisches sollen auf den Verlauf der Rk. einen schädlichen Einfluß ausüben. Dieses stöchiometrische Gemisch erhielt Winklen dadurch, daß er gewöhnliche  $\rm H_2SO_4$  in glühenden eisernen Retorten nach  $\rm H_2SO_4 = \rm H_2O + SO_2 + O$  zerlegte und das W. durch gutes Trocknen entfernte. Eine Kontaktsubstanz von großer wirksamer Oberfläche gewann Winkler (P,R,P,4566) (1878) durch Tränken von Asbest mit Platinichlorid und ameisensaurem Na und Erwärmen mit wenig Platin. — Hasisch u. Schröder (P. R.-P. 42215) ersetzten den reinen O durch Luft und ließen als Korrektur für den verdünnenden Einfluß des Luftstickstoffs die Rk. unter Druck vor sich gehen. - Messei. (Engl. Pat. 1828 (1878)) und Lunge u. Claux (Engl. Pat. 3166 (1888)) erhielten das stöchiometrische Gemisch unter Ausschluß des Luftstickstoffs durch Abrösten von Schwefelkies mit Sauerstoff.

In der vierten Periode ist die Kückkehr zur Verwendung von Röstgasen erfelgt. Hierbei gelang es auf Auregung Winkler's in der Muldener Hutte, <sup>2</sup>3 bis höchstens <sup>3</sup>4 der in den Röstgasen enthaltenen SO<sub>2</sub> in SO<sub>3</sub> überzuführen. Siehe a. Rath (D. R.-P. 22118).

8) Kontaktverfahren der Badischen Anilin- und Sodafabrik. - Das Problem, das SO, der Röstgase vollständig in SO, umzuwandeln, ist von der Badischen Anilin- und Sodafabrik (KNIETSCH, Ber. 34, (1901) 4069; C.-B. 1902, 1, 282) gelöst worden. Als Kontaktsubstanz dient Platinasbest. Wesentlich für das Gelingen ist 1. vollständige Reinigung der Röstgase, um die Kontaktmasse dauernd wirksam zu erhalten. Der Flugstaub, alle nebel- und gasförmigen Verunreinigungen, besonders schon Spuren von As-, Hg- und P-Verbb. erweisen sich als Kontaktgifte. Die Badische Anilin- und Sodafabrik bläst in die heißen Röstgase zunächst Wasserdampf ein. Hierdurch wird die Verbrennung der sonst stets auftretenden Spuren unverbrannten Schwefels, der wegen seines Arsengehaltes schädlich wirkt, gesichert; ferner wird die in den Gasen verhandene gasförmige, hochprozentige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verdünnt; sie kann sich dann nicht mehr in den eisernen Vorkühlungen kondensieren und diese unter B. von Asil, angreifen, noch die bleiernen Hauptkühlungen infolge ihrer geringen Konz. bei ihrer Verflüssigung zerstören. Alsdann wird der Gasstrom einem sorgfältigen Wasch- und Filtrierprozeß unterworfen, bis chemische und optische Proben eine völlige Reinheit anzeigen. — 2. Zielbewußte Entfernung der überschüssigen und schädlichen Reaktionswärme, da der Prozeß  $SO_2 + O = SO_3$  22.6 Kal. entwickelt (8. unten). Zu diesem Zwecke werden die Kontaktapparate durch die kalten Röstgase selbst gekühlt, wodurch gleichzeitig diese auf die erforderliche Reaktionstemperatur vor-gewärmt werden. Вар. Anilin- U. Sodafabrik (D. R.-P. 113932 (1898)). Siehe a.

gewärmt werden. Bad. Anilin- v. Sou Höchster Farbwerke (D. R.-P. 105876). 7) Theorie des Kontaktprozesses. - Der Anhydridprozeß verläuft exothermisch,  $SO_2 + O = SO_3 + 22.6$  Kal. Hess (Ann. Wied. 56, (1842) 471; Thomson (daselbst 150, (1873) 32). Er ist ein umkehrbarer Vorgang und dem Gesetz der Massenwirkung unterworfen. - KNIETSCH erkannte entgegen der bisherigen Anschanung, wonach verdünnte Gase auf den Verlauf des Prozesses ungünstig einwirken sollten, daß eine noch so starke Verd. mit Luft fast gar keinen Einfluß hat. Vielmehr wird jeder Kontaktprozeß um so besser verlaufen, je mehr O im Verhältnis zu SO, sich im Gasgemisch befindet, während der N ganz indifferent ist. Die Formel 80, + 0 = 80, entbefindet, während der N ganz indifferent ist. Die Formel  $SO_2 + O = SO_2$  entspricht demnach nicht den Verhältnissen, sie muß geschrieben werden:  $2SO_2 - nO_3$   $2SO_3 + (n-1)O_4$ , wo n zweckmäßig nicht kleiner als = 2 sein soll. Bei einem nach dem stöchiometrischen Verhältnis  $SO_2$ : O zusammengesetzten Gusgemische ist ein quantitativer Umsatz nicht erreichbar, wohei Ggw. von N ganz ohne Einfluß ist. Ist überschüssiger O vorhanden  $(2SO_2:3O_2)$  entsprechend dem Verhältnis eines technischen Röstgases von 7 Vol.  $^{0}$   $_{0}$   $SO_2$ , 10 Vol.  $^{0}$   $_{0}$  O und 83 Vol.  $^{0}$   $_{0}$   $_{0}$  N, so beginnt bei Anwendung von Patin abest als Kontaktsubstanz  $^{0}$   $^$ erreicht bei 400 bis 430° das Maximum von 98 bis 99% und geht dann wieder zurück; bei 700 bis 750° werden nur noch 60 bis 50° SO, in SO, übergeführt, bei ca. 900 bis 1000° verläuft der Prozeß vollständig im entgegengesetzten Sinne. — Bei Abwesenheit von Kontaktsubstanz zerfällt SO<sub>3</sub> selbst bei 1200 o noch nicht vollständig, es liegt ein labiles Gleichgewicht vor, das sich bei Hinzutritt irgend einer Kontaktsubstanz andert und der stabilen Gleichgewichtslage zustrebt. Die Kontaktsubstanz beschleunigt also nicht nur die Bildung. sondern auch den Zerfall von SO3. KNIETSCH. - Die Reaktionsgeschwindigkeit wird durch Ueberschuß von SO<sub>2</sub> oder O, bzw. Luft, und Temperaturerhöhung gesteigert. Bondasper u. Köpper (Z. Elektrochem. 9, (1903) 559; C.-B. 1903, 2, 351. Bei Tempp., wo die Gegenreaktion praktisch gleich Null wird, und solange die Konz. von O nicht weniger als etwa 1/4 von 2SO<sub>2</sub> beträgt und das Pt seine Wirksamkeit behält, läßt sie sich ausdrücken durch  $\frac{dx}{dt} = K \frac{\text{Konz.}(28O_2)}{\text{m} + \text{Konz.}(28O_3)}$ , worin K die Reaktionskonstante, m eine durch Probieren aufzufindende Konst. ist. Bodenstein (Z. Elektrochem. 9, 1903) 696; J. B. 1903, 222). — Reaktionsgeschwindigkeit für die Rk. 280, + 30, 220, + 20, s. Knierson. - In einem Gemisch von SO, SO2 und O ist die Gleichgewichtskonstante  $K = \frac{(SO_2)^2 \cdot O_2}{(SO_2)^3}$ , wobei  $SO_2$ .  $O_2$  und  $SO_3$  die Konz. der drei Gase in Grammmolekülen im Liter angeben, bei  $515^{\circ} = 3.61 \times 10^{-6}$ ; bei  $553^{\circ} = 1.61 \times 10^{-5}$ ; bei  $610^{\circ} = 1.19 \times 10^{-4}$ ; bei 650° = 5.30 × 10 - 4. Borlander n. Koppen (Z. Elektrochem. 9, (1903) 787; C.-B. 1903, 2, 1028).

8 Kontaktsukstanzen. - Nur diejenigen Kontaktkörper sind imstande, in ciner Operation einen nahezu quantitativen Verlauf der Rk. herbeizuführen, die bei den Tempp, der Bildungszone von SO,, also unter ca. 450°, ihre höchste Wirksamkeit besitzen. Diese Redingungen erfüllt nur das Pt. welches auch durch kein anderes Metall der Platingruppe mit nur annähernd gleichem Erfolge ersetzt werden kann. KNIETSCH. — Technische Verwendung findet ferner Fe.O., das große Kontaktwirkung besitzt, wenn auch night in dem Maße wie Pt; es wird in Form Fe, O4-haltiger Kiesabbrände angewendet. Aeltere Literatur über das Anftreten von SO, beim Abresten der Pyrite vgl. S. 471 unter f.: Veneze ehrn. Fabriken in Mannheim D. R.-P. 107 995 (1888): 108 446 (1888). Die Kontaktwirkung beraht darauf, daß Fe<sub>2</sub>O, durch SO, abwechselnd zu Fe<sub>2</sub>O, reduziert und durch Luftsauerstoff wieder oxydiert wird, oder daß Fe<sub>2</sub>SO<sub>10</sub>, gebildet und in Fe<sub>2</sub>O<sub>1</sub> — SO, zerlegt wird. — Sie erreicht ihr Maximum von etwa 70°, bei 825°: Beimischung von Cuo, oder CuO setzt die katalytische Wirkg, herab. - Stark katalytisch wirken auch auf nassem Wege dargestelltes Fe, (AsO, ), und eisenfreies As, O; deutliche Wrkg. zeigt SiO, mit einem Maximum von 10°, bei 700° ca.; sehr geringe Wrkg. haben Jenaer Glas und Berliner Porzellan. Lungen. Reinhardt (Z. angen. Chem. 17, (1904) 1041; C.-B. 1904, 2. 661). — Zusatz voz As zu Fr.O. erbibt die katalytische Wrkg. Verein Chem. Farrieru zu Manneten. D. R.-P. 154084; drückt die Ausbeute aufaugs sehr herunter. Kusten Z. zung. Chem. 42, 1804–435; C.-B. 1905, 1, 328. Über As.O.-Katalyse s. a. Berl. Z. angeic. Chem. 18, 1805–252; C.-B. 1905, 1, 1056; über Katalyse mit CaO und Cr.O. s. a. Verein Chem. Fabriken u. Clenk D. R.-P. 142410; mit Fegüs, (u.O. Cr.O., ub-ze geb mit Pt s. Bar. Antense v. Sodapabete D. R.-P. 140353). — Nach D. R.-P. 138 695 kann man auch platinierte Brocken wasserlöslicher Salze, z. B. MgSO, verwenden. - Als Kontaktsubstanz dienen ferner Sulfate der seltenen Erden. Holbling u. Dietz (D. R.-P. 142144 und 149677 (1904), und Vanadinverbindungen, insbesondere V.O., DE HAEN D. R.-P. 128616); KÜSTES Z. anorg. Chem. 42, (1904) 453; C.-B. 1905, 1, 328; — Ueber die Eigenschaften, die einen Korper für den Antwichtpoorst als Kontaktmasse brunchter machen a Karperen Z augen. Chem 15, 1802 Std. C.R. 1902, 2, 727. – Ueber Reaktivierung unwirksam gewordener Platinkentaktmasse s. Aktienses, für Zinkindustrie vorm. VICTURE UNWIRKSHING GEWORDER PRINTINGER KERTENSES S. ARTTENGES, FUR ZINKINGUSTRIE VORM. GRIEGO U. SCHRODER D. R.-P. 102244 und 115005; FARBWERKE VORM. MEISTEE L.C. IUS U. BERNING D. R.-P. 135087 (1902); BAD. ANTHINS U. SODAFARRIE D. R.-P. 14205 (1903); D. R.-P. 148196 (1904); — Weiters and I Drist. durch K durch K durch Kurkfung s. Angerstains D. R.-P. 105876 (1803); FARBWERKE MIISTER LIGHEN U. BRUNNA D. R.-P. 105876 (1804); M. P. 105876 (1804); M. P. 105876 (1805); V. STERN CHER. FARBWERKE IX MANNERS D. R.-P. 136134 (1902); Rad. ANTERS U. SUBARBARIER D. R.-P. 188718 (1902); LUNGE U. POLITITI Z. ADGREC. CROSS. 15, 1902 (1905); G.-B. 1902 (1906) 348; U.-B. 1903 (1906); V.-B. 1903 (1906); STONE J. SN. CROSS. Ind. 22, 1906 (350); C.-B. 1903 (1914); RESERVINGER FORM. Ind. 22, 1906 (1906); J. 1446; RESERVINGER FORM. GRIEGO U. STRODER D. R.-P. 138856 (1902); C.-B. 1903 (1902); C.-1903 1, 14.

In der Technik wird SO, hauptsächlich nach i, ferner nach b, c, d. f und g

gewinnen.

IV. Physibalische Eigenschaften. — SO, existiert nach Marignac (Arch. sc. phys. nat. 22, (1853) 225; 58, (1877) 228; Ann. Chim. Phys. [3] 39, (1853) 184; Ann. 88, (1853) 228; J. B. 1853, 324; 1877, 209) und Schultz-Sfllack Popp. Ann. 139, (1870) 480; Ber. 3, 1870; 215) in zwei Medifikationen, einer bei gewöhnlicher Temp. flüssigen und einer festen. — Von Weber (Popp. Ann. 159, (1876) 313; J. B. 1876, 174 wurde die Existenz zweier polymerer Modifikationen bestritten, ebenso von Reselann. 246, (1888) 356; Ber. 21, (1888) 596; dagegen von Ordeo (fraz. chim. 31, II, 1901) 158; C.-B. 1901, 2, 969 wieder bestatigt.

1. Flussines Anhydrid. a-SO<sub>2</sub>. — Das geschmolzene Anhydrid ist dünnflüssiger als konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, im reinen Zustand farbles gewöhnlich aber durch organische Stoffe braun gefärbt. Bussy; s. a. Darst. h. — Erstarit

bei + 16° zu langen durchsichtigen Prismen, läßt sich zuweilen bis nahe an 0° abkühlen, ohne fest zu werden und erstarrt dann plötzlich beim Schütteln unter Erwärmung auf 16°; schmilzt bei derselben Temp., häufig zur unveränderten Fl.; mitunter bleiben aber weiße Flocken zurück, die sich zu Warzen, aus feinen Nadeln bestehend, vergrößern, so daß sich zuletzt die ganze Fl. in eine weiße verfilzte M. der Modifikation β (s. S. 476) verwandelt; die Temp. bleibt dabei nicht konstant. Schultz-Sellack. — Schmilzt bei + 15 bis 18°, Marionac, über 12 bis 19°, F. C. Vogel (Schweigg. J. 4, (1812) 123), bei 22 bis 24°, Fischer (Pogg. Ann. 16, (1829) 119), bei 25° oder etwas darunter, Bussy (Ann. Chim. Phys. 26, (1824) 411), bei 29,5° im geschlossenen Rohr, bei 25° wieder erstarrend, H. L. Buff (Ann. Pharm. Suppl. 4, (1866) 129; J. B. 1866, 18). Kristallisiert in feinen, langen Nadeln und schmilzt bei 14.8°. Rebs. In völlig reinem Zustande erstarrt es unter 15° zu klaren, wieder völlig schmelzbaren Nadeln und setzt auch nach Jahren keine Spur fester Rückstände ab. Weber. Nach mehrmaligem Schmelzen sinkt der Schmelzp. infolge einer isomeren Aenderung oder einer Aenderung in dem Verbindungszustande der wasserhaltigen Verb. mit dem reinen Anhydrid. Marionac. —

Spez. Gew. bei 13°: 1.9546, Morveau; des geschmolzenen SO<sub>3</sub> bei 20°: 1.97, Bussy; bei 25°: 1.9086, H. L. Buff; bei 20°: 1.9086, Marignac; bei 16°: 1.940, Webeb; bei 20°, reduziert auf den leeren Raum: 1.9365, Nasini (Ber. 15, (1882) 2885);

bei 11° 35.3° 60.4° 78.3° 80.3° 100° = 1.944 1.849 1.718 1.626 1.617 1.529 SCHENCK (Ann. 316, (1901) 1; C.-B. 1901, 1, 1305). —

Dehnt sich in geschmolzenem Zustande beim Erwärmen sehr stark aus; mittlerer Ausdehnungskoeffizient für 1° zwischen 25° und 45°: 0.0027, Schultz-Sellack;

zwischen 11° und 35.3° und 60.4° und 78.3° und 80.3° und 100° 0.0023 0.0030 0.0031 0.0028 0.0028

Gegen 35° findet starke thermische Nachwirkung statt infolge Polymerisation und B. der Modifikation  $\beta$ : die durch Zusatz von etwas  $H_2SO_4$  beträchtlich vergrößert wird. Die Anzahl der polymeren Moleküle nimmt mit steigender Temp. ab und oberhalb 78° existieren nur noch einfache Moleküle; oberhalb 100° erfolgt wiederum eine Zunahme des Ausdehnungskoeffizienten und  $SO_8$  zeigt das normale Verhalten aller Flüssigkeiten. Schenck, —

Siedet unter 760 mm Druck bei 46°, Schultz-Sellack; bei 46 bis 47°, Buff: bei 52 bis 56°, Fischer; beginnt bei 35° zu sieden, Mitscherlich; unter 761.6 mm Druck bei 46.2°. Weber. Verflüchtigt sich rasch bei 100°. Marignac. — Dampfspannung bei 20°: 200 mm Quecksilber. Schultz-

Sellack. — Die kritische Temp. liegt bei 216°. Schenk.

Die Dampfdichte, bezogen auf Luft, beträgt 2.74 bis 2.76 (berechnet für SO<sub>3</sub> 2.76), Schultz-Sellack; sie erweist sich auch für die niedrigsten Drucke normal entsprechend der Formel SO<sub>3</sub> und beträgt, bezogen auf H bei 22.1° und 56.7 mm Druck 40.9, bei 22.7° und 40.5 mm Druck 39.2, bei 22.8° und 22.1 mm Druck 40.0 (berechnet für SO<sub>3</sub> 40.03). Perman (Proc. R. S. 48, (1890) 57; J. B. 1890, 111). — Auch Vernon (Chem. N. 64, (1891) 54; J. B. 1891, 180) schließt aus Siedepunktsregelmäßigkeiten auf die einfache Molekularformel SO<sub>3</sub>. — Nach Oddo (Gaz. chim. 31, II, (1901) 158; C.-B. 1901, 2, 969) entspricht das Molekulargewicht von a-SO<sub>3</sub> in POCl<sub>3</sub>-Lsg. der Formel SO<sub>3</sub>. — Schenck (Ann. 316, (1901) 1; C.-B. 1901, 1, 1305) faßt

die fl. Modifikation als eine Lsg. der polymeren (β-SO<sub>3</sub>) in der einfachen Form auf; die durch Erstarren erhaltenen Prismen sind festes, nicht poly-

merisiertes 80a.

Der Brechungsindex bei 20° ist für die rote Wasserstofflinie Ha C=1.4077; für die grüne  $H_3=F=1.41484$ ; für die gelbe Natriumlinie D = 1.40965; berechnet nach der Cauchy'schen Dispersionsformel = 1.40981. Das Brechungsvermögen bei 20°, bezogen auf die rote Wasserstofflinie H $_a$  beträgt nach der Formel  $^{\rm n}-1$ 

 $\frac{n}{(n^2+2)d} = 0.12731$ ; bezogen auf die Konstante A von Cauchy, nach der n-Formel = 0.20620; nach der n<sup>2</sup>-Formel = 0.12497. — Die Molekularrefraktion bei 20° beträgt, auf die rote Wasserstofflinie Ha bezogen, nach der n-Formel = 16.48, nach der n<sup>2</sup>-Formel = 10.18; auf die Konstante A von Cauchy bezogen, nach der n-Formel = 16.50, nach der n2-Formel = 10.00. NASINI (Ber. 15, (1882) 2885).

Die Dielektrizitätskonstante ist bei 19° = 3.64. Schlundt (J. of Phys. Chem. 5, (1901) 503). - Leitet nicht den elektrischen Strom, Mugnus (Pogg. Ann. 104, (1858) 553); ist ein sehr schlechter Leiter für Elektrizität. Bleekrode (Ann. (Wied.) 3, (1878) 161; J. B. 1878, 148). — Flüssiges SO<sub>4</sub> zeigt als Lösungsmittel keine Ionisierungs tendenz. Walden (Z. anorg. Chem. 25, (1900) 209). —

Thermochemisches. — Bildungswärme: S + O<sub>3</sub> ... + 103.23 Kal.; SO<sub>2</sub> + O...

+ 32.16 Kal. Thomson (Thermochem. Untersuchungen 2, 255; J. B. 1872, 66);  $S + O_3 = SO_3$  (flüssig) . . . + 103.6 Kal.;  $= SO_4$  (gelöst) . . . + 149.4 Kal.;  $SO_2 + O$  (fest) . . . + 34.2 Kal.,  $SO_2 + O$  (Gas) . . . + 22.6 Kal. Berthelot (Compt. rend. 84, (1877) 676; 90, (1880) 1449 u. 1510; J. B. 1877, 113). Aus den Gleichgewichtskonstanten in einem Gemisch der Gase SO2, O2, SO3 berechneten Bodländer u. Köppen (Z. Elektrochem. 9, (1903) 787; C.-B. 1903, 2, 1028) die Bildungswärme zu + 25.5 Kal. - Die latente Verdampfungswärme beträgt für SO<sub>3</sub> (80 gr) bei 18° — 11.8 Kal. Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 1510; J. B. 1880, 117). — Lösungswärme s. Verb. mit W.

2. Unschmelzbare Modifikation, β-SO<sub>3</sub>. — Bildet sich mitunter in der oben angegebenen Weise aus fl. Anhydrid, immer bei längerem Aufbewahren desselben bei Tempp. unter 25°; oberhalb 27° schreitet die Umwandlung nicht fort. Schultz-Sellack. — Nach Weber (Pogg. Ann. 159, (1876) 313; J. B. 1876, 174) ist die asbestartige Masse, die aus der anfangs fl. Substanz sich bildet und nicht wieder geschmolzen werden kann, keine neue Modifikation, sondern ein hydratischer Körper, der, anfangs im reinen Anhydrid gelöst, sich nach und nach ausscheidet und, einmal ausgeschieden, sehwer wieder gelöst wird; dieser Körper ist ein Bestandteil des gewöhnlichen festen SO. und bedingt dessen Eigentümlichkeit. Auch Rebs (Ann. 246, (1888) 356; Ber. 21, (1888) 596) fand, daß die asbestartigen Nadeln der sogenannten  $\beta$ -Modifikation aus fl. SO $_3$  durch Berührung mit feuchter Luft entstehen. — Oddo (Gaz. chim. 31, IL (1901) 158; C.-B. 1901, 2, 969) dagegen beobachtete die B. von β-SO<sub>3</sub> aus vollkommen reinem α-SO<sub>3</sub>.

β-SO, bildet feine, federartig und sternförmig zu asbestähnlicher, weißer, undurchsichtiger M. zusammengehäufte Nadeln; ist zähe, schwer zu zerschneiden. Voger (Schweigg, J. 4, (1812) 121); kristallisiert in langen

tarblosen, amiantähnlichen Nadeln. Oppo. — Spez. Gew. 1.97 bei 20°. Oppo. \$3-SO<sub>3</sub> schmilzt nicht, zers. sich bei 50° langsam. bei 100° schnell zu a-80,. Oppo. - Kann nicht ohne besondere Vorsichtsmaßregeln geschmolzen werden. Berzelius (Lehrb., Bd. 1, 5, Aufl., S. 465). — Erhält bei 62.5° das Aussehen feuchter Baumwolle und schmilzt bei 100". Wach (Schweigg, J. 50, 1). - Schmilzt sogar bei 100° nicht vollständig und wahrscheinlich nur dadurch, daß es durch Verflüchtigung in a-SO3 übergeht. Marionac (Ann. Chim. Phys. [3] 39, (1853) 184). - Schmilzt oberhalb 50° alimählich und nicht bei bestimmter Temp. durch Uebergang in die Modifikation a. -Zeigt im luftleeren Raum anfangs keine Dampfspannung, verdampft aber allmählich und hat nach mehreren Tagen eine Spannkraft von 32 bis 45 mm. Der Dampf beider Modifikationen hat gleiche Dichte. Schultz-Sellack (Pogg. Ann. 139, (1870) 480).

Bildungswärme:  $S + O_s = SO_s$  (fest) ... + 111.6 Kal. Berthelot

(J. B. 1877, 127).

Das Molekulargewicht ergab sich in POCl<sub>3</sub>-Isg. entsprechend der Formel S<sub>4</sub>O<sub>4</sub> (= Dischwefelsäureanhydrid). Oddo. — Nach Schenck existieren sowohl in fl. wie in fester Form eine einfache und eine polymere Modifikation. Die dem fl. Polymeren entsprechende polymere feste Form ist identisch mit der asbestartigen M.; die durch Erstarren des fl. SO<sub>5</sub> erhaltene Form scheint festes, nicht polymerisiertes SO3 zu sein.

			BERZELIUS.	Richte	в. Кларкоти.	Всеннова.	BERTHOLLET chi	Moissan. . (Traité de m. 1904, 365).
S	32	40	40.14	42.05	42.3	42.5	43,762	40.04
30	48	60	59.86	57.95	57.7	57.5	56.238	59.95
803	80	100	100.00	100.00	100.0	100,0	100,000	99.99
			of		Spez. Gew. 3 2.21128 3.31692	Schultz-Seli	LACK. MITSCI	RERLICH.
11	asseri	freie S	schwefelsäure	2 1	5,52820 2,76410	2.74 bis 2.	.77	3.0

Angewandte Substanz 1.0870; 0.5730; gefunden (als HySO4) 1.0906; 0.5758. Webbe (Pogg. Ann. 159, (1876) 313).

V. Chemisches Verhalten. — Die α- und β-Modifikation zeigen im allgemeinen gleiches chemisches Verhalten, doch ist \$3-80, nicht so aktiv wie α-SO<sub>a</sub>. Oddo.

1. SO<sub>3</sub> bildet bei gewöhnlicher Temp. an feuchter Luft einen dicken, weißen erstickenden Nebel, der sehr ätzend und giftig wirkt; rötet bei völliger Abwesenheit von W. Lackmus nicht und wirkt dann auch . nicht ätzend. Entzieht organischen Körpern die Elemente des W. und wirkt daher verkohlend. —  $\beta$ -SO<sub>8</sub> greift organische Stoffe viel schwerer an als  $\alpha$ -SO<sub>8</sub>; kann sogar mit trockenen Fingern angefaßt werden, erregt aber dann in ihnen eine eindringend schmerzhafte Empfindung. —

2. Beim Erhitzen für sich findet erst gegen 1200° vollständiger Zerfall in SO<sub>2</sub> und O statt; bei Ggw. von Kontaktsubstanzen, welche die B. aus SO<sub>2</sub> + O befördern, wird auch der Zerfall in SO<sub>2</sub> + O beschleunigt; er beginnt oberhalb 430° und wird bei 900 bis 1000° vollständig. KNIETSCH (Ber. 34, (1901) 4069). - In Dampfform durch eine glühende Porzellanröhre geleitet, zerfällt SO3 in ein Gemenge von 2 Vol. SO, und 1 Vol. Sauerstoff.

BERZELIUS.

3. SO, wird durch den elektrischen Strom nicht zers., gibt aber, in konz. H. SO, gelöst, am + Pol Sauerstoff, am - Pol keine Gasentw., sondern blaue Färbung von sich lösendem Schwefel. Geuther (Ann. Pharm. 109,

(1859) 129; J. B. 1859, 82). -

4. SO3 wirkt in vielen Fällen als energisches Oxydationsmittel, wobei es selbst zu SO<sub>2</sub> reduziert wird. — a) Phosphor entzündet sich in SO<sub>3</sub>-Dämpfen bei gewöhnlicher Temp. nach einiger Zeit und setzt eine Rinde von Schwefel ab. Vogel (Schweigg. J. 4, (1812) 121). — Tröpfelt man H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> langsam auf eine etwa 2 mm starke Schicht von abgekühltem fl. SO<sub>3</sub>, so erhält man unter Entw. von SO, eine zähe, an der Luft rauch. Flüssigkeit

von der Zusammensetzung H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>.3SO<sub>4</sub>; wirft man P in dünnen Platten auf fl. SO<sub>3</sub>, so scheiden sich unter SO<sub>3</sub>-Entw. weiße Flocken von 3P<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, 2SO<sub>3</sub> ab. Adie (Chem. Soc. 1891, 230; Ber. 24, (1891) R. 620). — b) PH<sub>3</sub> bei gewöhnlicher Temp. über trockenes SO<sub>3</sub> geleitet, entwickelt viel SO<sub>2</sub> und setzt amorphen P ab. H. Rose (Pogg. 24, (1834) 140). Es erzeugt gelbe Nebel, die sich als gelbes Pulver absetzen und den folgenden Tag eine blaue Fl. (S in trocknem SO<sub>8</sub>) bilden. Aimé (J. pharm. 21, 87; J. pr. Chem. 6, 79). — c) Mit trockenem NH<sub>8</sub> entsteht imido- und etwas amidosulfonsaures Ammonium. Berglund (Lunds Univers. Arskrift 12 n. 13; Ber. 20, (1887) 584); s. a. Amidoschwefelsäure. — d) PCl<sub>8</sub> wird in POCl<sub>2</sub> übergeführt. e) HBr und HJ werden zu Br und J oxydiert. Michaelis (Z. Chem. e) HBr und HJ werden zu Br und J oxydiert. Michaelis (Z. Chem. [2] 7, (1871) 151); Armstrong (J. prakt. Chem. [2] 1, (1870) 244); Clausnizer (Ber. 11, (1878) 2012). Ueber Einw. auf HCl s. Chlorschwefelsäure; s. a. SO<sub>2</sub>Cl<sub>1</sub>; über Einw. von Chlorschwefel, CS<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S s. diese; über Einw. von SiCl<sub>4</sub> s. S<sub>4</sub>O<sub>5</sub>Cl<sub>2</sub>. — f) Fe und Zn bilden in Rotglut Sulfid und Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, bzw. ZnO. D'Heureuse (Pogg. Ann. 75, (1848) 255; Ann. 68, (1848) 242; J. B. 1847 u. 1848, 372). Bei Einw. auf Natrium- oder Zinkamalgam entwickelt sich zuerst nur H, dann stürmisch H<sub>2</sub>S, hierauf H<sub>2</sub>S mit SO<sub>2</sub> zusamtet sich zuerst nur H, dann stürmisch H<sub>2</sub>S, hierauf H<sub>2</sub>S mit SO<sub>2</sub> zusamtet Schwefelausscheidung, zuletzt nur SO<sub>2</sub>. Wallz (Chem. N. 23, (1871) 245; Americ, Chemist [2] 1 (1871) 242; Rull Soc. (Paris) [2] 16 (1871) 75; J. R. 1871 215) [2] 1, (1871) 242; Bull, Soc. (Paris) [2] 16, (1871) 75; J. B. 1871, 215). — Hg wirkt bei Erwärmung schnell auf SO3 und bildet damit, indem es einem Mol. desselben 1 At. O entzieht, unter Entw. von Schwefeldioxyd HgSO. F. C. VOGEL. Bei gewöhnlicher Temp. wirkt der Dampf der trockenen Säure nicht auf Zn, Sn, Pb, Fe, Cu, Hg oder Ag. Bizio (Giorn. di Fis. 8, 407; Quart. J. of Sc. 21, 176). — In vollkommen trockenem Zustande findet mit Metallen und Oxyden keine Rk. statt. Oppo (Gaz. chim. 31, H, (1901) 158; C.-B. 1901, 2, 969); Baker (J. Chem. Soc. 65, 1894) 611]. g) Manche Metallsulfide, wie die Sulfide der Alkalien, von Pb, Sb zersetzen sich mit SO3 unter B. von Sulfaten und SO2 oder von blauen Schwefellösungen; die Sulfide von Fe und Cn werden nicht angegriffen. Geutner (Ann. Pharm. 111, (1859) 177; J. B. 1859, 83). -

5. Mit Sauerstoff entsteht unter der Einw. dunkler elektrischer Ent-

ladungen S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>. Berthelot (Compt. rend. 86, (1878) 20).

6. 80, greift Glas in der Nähe erhitzten Platins an. Beilby (Chem. N. 90, (1904) 180; C.-B. 1904, 2, 1374).

7. Verbindungen. a) Mit Wasser. — SOs vereinigt sich mit W. unter äußerst heftiger, oft explosionsartiger Licht- und Wärmeentw. Mischt man 4 T. trockenes SO<sub>3</sub> mit 1 T. W., so wird nach Vogel (Schweigg. J. 4, (1812) 121) die entstehende Verb. unter Lichtentwicklung und Explosion in Dampf verwandelt. An der Luft bilden sich weiße Nebel, weil der Dampf von SO, sich mit dem Wasserdampf der Luft zu H2SO, verdichtet. (Vgl. bei Schwefelsäurehydrate). - Lösungswärme: Die beim Mischen von 1 Mol. SO<sub>3</sub> mit einer unendlich großen Menge W. entwickelte Wärme berechnet sich aus den für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aufgestellten Daten zu 38.88 Kal., Thomson (Ber. 3, (1870) 500); 40.4 Kal., Hess; 36 bis 40 Kal., Berthelot. - SO<sub>3</sub> (flussig) + 1600 Mol. W. . . + 39.17 Kal., Thomson (Ber. 6, (1873) 713); SO<sub>3</sub> (Gas) + H<sub>2</sub>O + W. = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (verd.) . . . + 49.2 Kal.; SO<sub>6</sub> (fest) + H<sub>2</sub>O + W. = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (verd.) . . . + 37.4 Kal., Berthelot (Compt. rend. 77, (1873) 27; J. B. 1873, 77; Compt. rend. 90, (1880) 1511); SO<sub>8</sub> (fest) + H<sub>2</sub>O (fest) H<sub>2</sub>O (fest) = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (fest) . . . + 19.8 Kal., Berthelot (Annuaire pour l'an publié par le Bureau des Longitudes, p. 395; Compt. rend. 77, (1873) 27; J. B. 1877, 128).

b) Mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Sulfaten. - α-SO<sub>8</sub> verbindet sich mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sehr energisch, \(\beta\cdot - SO\_3\) weniger heftig zu H<sub>a</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub>; mit Sulfaten entstehen Pyrosulfate. Schulze (Ber. 17, (1884) 2705). — Beim Erhitzen mit K. SO. in geschmolzenen Röhren auf 110º entstehen zwei getrenute Schichten; die obere ist ungebundenes

SO<sub>3</sub>, die untere besteht aus einem beim Erkalten erstarrenden übersauren Salz: K<sub>2</sub>O.8SO<sub>4</sub>; ebenso verhalten sich die Sulfate von Rh, Cs, Tl und NH<sub>4</sub>; während die von Na, Li, Ag analoge Verbb. nicht geben. Weber (V. D. N. 1891, 72; C.-B. 1892, 2, 105).

c) Mit SO<sub>2</sub> und Sulfiten; mit SeO<sub>2</sub>. — Soll die Absorption von SO<sub>2</sub> durch SO<sub>3</sub> reichlich erfolgen, so müssen beide Säuren möglichst wasserfrei sein. Man leitet SO<sub>2</sub> durch eine 4 Fuß lange, mit frisch geglühtem CaCl<sub>2</sub> gefüllte Röhre in die auf 0° abgekühlte, mit einem Kork verschlossene Flasche, welche trockenes SO<sub>3</sub> enthält, und gießt die sich bildende flüssige Verb. von Zeit zu Zeit von dem übrigen SO, ab. — Dünne Flüssigkeit (vom Kork bräunlich), an der Luft unter B. eines äußerst starken Nebels und mit dem Geruch nach SO, rasch verdampfend, wobei nur bisweilen und mit dem Geruch nach  $SO_2$  rasch verdampfend, wobei nur bisweilen eine Spur  $H_2SO_4$  bleibt. — Hält 67.68 bis  $72.9\,\%$   $SO_2$ , also ungefähr  $SO_2$   $+2SO_3$ . — Bei längerem Aufbewahren verliert die Fl. einen Teil  $SO_2$ . — Sie branst mit W. heftig auf, unter Entwicklung von  $SO_2$ . Sie absorbiert trockenes  $NH_3$  unter B. eines gelblichen Körpers, der sich wie ein Gemenge von amidoschwefels, und amidoschwefligs. Ammonium verhält. H. Rose (Pogg. 39, (1836, 173). — Flüssiges  $SO_3$  ist in jedem Verhältnis mischbar mit fl.  $SO_2$ . Bei Ueberschuß der letzteren scheidet sich auch bei starkem Abkühlen nichts aus der Fl ab; aus einer Mischung gleicher Teile setzt sich beim Abkühlen  $\beta$ - $SO_3$  ab, bei gewöhnlicher Temp. sich wieder lösend. Bei Ueberschuß von  $SO_3$  wird ein Teil bei gewöhnlicher Temp. fest. Siedepunkt der Mischung aus gleicher Teilen  $= +5^\circ$ . Schultz-Sellack. — Mit Sulfiten entstehen Sulfate und  $SO_2$ . Schultz-Sellack. (Ber. 4, (1871) 109). — Mit SeO. bildet sich  $SO_4$ . Schultz-Sellack. SCHULTZ-SELLACK (Ber. 4, (1871) 109). — Mit SeO<sub>2</sub> bildet sich SO<sub>3</sub>,SeO<sub>2</sub> (s. dieses) Weber (V. D. N. 1891, 72; C.-B. 1892, 2, 105).

d) Mit Schwefel, Selen, Tellur. — Verbindet sich mit S zu blauem S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

(vgl. S. 436); mit Se zu grünem SeSO<sub>8</sub> (vgl. bei Selen), mit Te zu rotem TesO<sub>3</sub> (vgl. bei Tellur). Weber (J. prakt. Chem. [2] 25, (1882) 218; J. B.

1882, 228; V. D. N. 1891, 72; C.-B. 1892, 2, 105).
e) Mit Jod und J<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. — Mit trockenem J entsteht dunkelbraungrünes  $J(SO_8)_3$ , das beim Erbitzen auf 100° in fl.  $JSO_3$ , auf 170° wieder in kristallisiertes  $J_zSO_z$  übergeht. Weber (J. prakt. Chem. [2] 25, (1882) 224; J. B. 1882, 229; Ber. 20, (1887) 87); Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 109); Kämmerer (J. prakt. Chem. 83, (1861) 72). — Wirkt auf  $J_2O_5$  unter B. von  $J_2O_5$   $b_3SO_3$ , Winkler (Folyt J. 218, (1875) 128); von  $J_2O_5$ , 38 $O_3$ , Knietsch (Ber. 34, (1901) 4069); Weber (Ber. 20, (1887) 86; V. D. N. 1891, 72; C.-B.

1892, 2, 105).

f) Mit Chloriden, Bromiden, Jodiden, Fluoriden, Cyanidem. — SO<sub>3</sub> wird von Alkalichloriden absorbiert, Rose. Dabei bilden sich zunächst chlorschwefelsaure Salze, dann  $SO_3$ -reichere Verbb.; auch von Metallfluoriden wird  $SO_3$  absorbiert; von Bromiden und Jodiden nur unter teilweiser Zers. und Abscheidung von Br und J; von  $Hg(CN)_2$  gleichfalls unter Zersetzung. Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 109). — Gibt beim Erhitzen mit NaCl S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>Cl<sub>2</sub> + Cl. Ditte (Compt. rend. 131, (1900) 143; C.-B. 1900, 2, 423).

g) Mit Untersalpetersäure. — N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> wird in der Kälte absorbiert unter B. von kristallinischem NO<sub>2</sub>,SO<sub>3</sub>, das beim Erhitzen in S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>,NO<sub>2</sub> übergeht. Weber (Pogg. Ann. 123, (1864) 337). — SO<sub>2</sub> geht bei der Einw. auf NO<sub>2</sub> unter B. von NO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub> teilweise in SO<sub>2</sub> über. Brunne (Ann. Pharm. 98, (1856) 377).

h) Mit HNO<sub>3</sub> and Nitraten. — NHO<sub>3</sub> bildet in der Kälte SO<sub>3</sub>, N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>.

Weber (Pogg. Ann. 142, (1871) 602). — Flüssiges SO<sub>3</sub> gibt mit KNO<sub>3</sub> bei Ausschluß von Wasser KNOSO<sub>4</sub>. Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 109).

i) Mit N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. — Es entsteht 28O<sub>3</sub>,N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Weber (Pogg. Ann. 123, (1864) 233; V. D. N. 1891, 72; C.-B. 1892, 2, 105.

k) Mit P2O3 und H3PO3. - Vereinigt sich mit P2O5 zu 3SO8,P2O5, das in SO<sub>8</sub> lösl, ist und sich bei 60° zersetzt. Weber (a. a. O. und Ber, 20. (1887) 86). — Mit H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> in Kültemischung wird unter SO<sub>2</sub>-Entw. H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>,3SO<sub>2</sub> get. Add (J. Chem. Soc. (London) 59, (1891) 230; Ber. 24, (1891) R. 620). 1) Mil  $As_2O_3$ . — Je nach den Versuchsbedingungen entstehen ver-

schiedene Produkte: As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,SO<sub>3</sub>, Kosmann; Reich (J. prakt. Chem. 90, (1863)

176);  $A_{s_2}O_{a_1}3SO_{a_2}$ ;  $A_{s_2}O_{a_2}6SO_{a_2}$ , Weber (Ber. 19, (1886) 3, 86);  $A_{s_2}O_{a_2}2SO_{a_2}$ ;  $As_2O_3, 4SO_3$ :  $As_2O_3, 8SO_3$ , Adje (J. Chem. Soc. (London) 59, (1889) 157; Chem. N. 59, (1889) 58; Ber. 22, (1889) R. 432); s. a. Stavenhagen (Z. anorg. Chem. 1893, 283; J. B. 1893, 373).

m) Mit  $B_2O_3$ . Geht mit  $H_1BO_3$  die Verbindung  $5B_2O_3,2SO_3,2H_2O$  ein. Merz (J. prakt. Chem. 99, (1866) 181); Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871–15). Diese Verb. konnte von d'Abev (J. Chem. Soc. (London) 56, (1889) 155; Ber. 22, (1889) R. 434) nicht erhalten werden. – Reagiert mit  $BCl_3$  nach  $2BCl_3 + 48O_3 - 3SO_2Cl_2 + B_2O_3.SO_3$ ; mit  $BBr_3$  entstehen Br,  $SO_2$  und  $B_2O_3.SO_3$ . Gustavson (Ber. 6, (1873) 9; J. B. 1873, 209). Vgl. ferner

bei den einzelnen Verbb.

n) Verbindet sich mit vielen organischen Stoffen. — Leber Einw. auf Nitrile's. Hofmann u. Buckton (Ann. Pharm. 100, (1856) 129; J. Chem. Soc. (London) 9, (1857) 241; J. B. 1856, 5081; Engelmardt (Bull. Acad. (St. Pétersbourg) 16, (1858) 378; J. prakt. Chem. 75, (1858) 363; J. B. 1855, 278); Barth u. Senhoffe (Ber. 9, (1876) 1073; Wien. Acad. Ber. [2] 73, (1876) 681; J. B. 1876, 790; Pinneh u. Klein (Ber. 11, (1878) 1825; J. B. 1878, 328); (Icupert (J. prakt. Chem. [2] 30, (1884) 87; J. B. 1884, 486); Khappt (Ber. 23, (1890) 2389; J. B. 1890, 1771); Eitner (Ber. 25, (1892) 462; J. B. 1890, 1997)

1802, 897).
VI. Konstitution. — Drechsel (J. prakt. Chem. [2, 4, (1870) 20; J. B. 1871, 212) nimmt in SO<sub>3</sub> 6-wertigen S an entsprechend der Konstitution (SO<sub>2</sub>)O. — Schröder (Ann. (Wied.) 16, (1882) 660; J. B. 1882, 31) folgert aus der Volumkonstitution, daß der S nicht 6-,

sondern 4-wertig ist: 0 = S . - Teplow (Z. russ. phys. Ges. 1888, Anhang 1-12; Ber.

22, (1889) R. 1) nimmt vom Standpunkt seiner Schwingungsknotentheorie die Struktur S>0 = 012S1 = 4SO3 an. - Nuch Divers (J. Chem. Soc. (London) 49, (1886) 584;

J. B. 1886, 334) besitzt gasförmige SO, die Konstitution O: S ; Kondensiertes SO, muß

entsprechend der Synthese von Olding n. Abel:  $SO_2Br_2 + Ag_4SO_4 = SO_2SO_4 + 2AgBr$  als "Sulfurylsulfat"  $SO_2 = O_4 = SO_2$  aufgefaßt worden. — Oddo legt a-SO $_2$  die Konstitution VI = 0 S = 0,  $\beta$ -SO<sub>3</sub> die Konstitution 0 = S - 0 - S = 0 bei. = 0

VII. Analytisches. - Vgl. unter H. 804.

VIII. Anwendung. - Findet vielfache Anwendung in der Farbenchemie zum Sulfnrieren und Oxydieren.

### G. Pyroschwefelsäure. H2S2O2.

Ann. Chim. Phys. [3] 39, (1853) 184.

Schultz-Skliack. l'eber die wasserhaltigen und wasserfreien Salze der H2SO4; Göttingen 1868, 34: Pogg. Ann. 139, (1871) 480; Ber. 4, (1871) 109.

Pogg. Ann. 159, (1876) 313.

Dischwefelsuure, Doppelschwefelsuure, Halbgewasserte Schwefelsuure.

I. Bildung. — a) Beim Glühen von nicht völlig entwässertem Eisenvitriol.  $4\text{FeSO}_4 + \text{H}_2\text{O} = \text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7 + 2\text{SO}_2 + 2\text{Fe}_2\text{O}_3$ ; oder von Natriumpyrosulfat. — b) Aus  $\text{SO}_3$ , das mit sehr wenig W. in Berührung gebracht wird; bei der Dissoziation des Dampfes konzentrierter H2SO4 (vgl. bei diesen).

II. Darstellung. - Durch Mischen von H2SO4 und fl. SO3 im erforderlichen Verhältnis. Hierbei ist es vorteilhaft, einen kleinen Ueberschuß an SO, anzuwenden und die erhaltenen Kristalle unter einer Glocke über nicht völlig konz. H. SO. auszubreiten. Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 109). — Fl. SO. mischt sich in jedem Verhältnis mit H. SO. Um Kristalle von H. S. O. zu erhalten, muß die Mischung wenigstens 1 T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf 2 T. SO<sub>2</sub> enthalten. — β-SO<sub>2</sub> löst

sich außerordentlich langsam auf. C. Schultz (Ucher die wasserhalt, und wasserfr. Salze der Schwefelsäure, Göttingen 1868, 34; Pogg. Ann. 139, (1870) 480).

III. Physikalische Eigenschaften. - Kristallisiert aus stark rauchender Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temp., Marignac (Ann. Chim. Phys. [3] 39. (1853) 184), oder beim Erkalten unter 0°. Metscherlich. — Durchsichtige, kristallinische Masse, nach nochmaligem Umkristallisieren bei 35° schmelzend. Der Schmp. wird durch Beimischung von SO, sowohl, wie von Monohydrat H2SO4 erniedrigt. MARIGNAC. - Die trockenen Kristalle schmelzen bei 35°, zeigen keine Dampfspannung des Anhydrids und werden durch trockenen Luftstrom nicht zers. Ist H2S2O7 dagegen durch Ueberschmelzung, wozu sie sehr geneigt ist, bei gewöhnlicher Temp. fl., zeigt sie eine geringe Dampfspannung des Anhydrids. Diese Erscheinung spricht für die Auffassung der Doppelschwefelsäure als Kristallverbindung. Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 109).

Lösungswärme:  ${}^{1/3}$ H $_{3}$ S $_{3}$ O $_{7}$  (fl.) + 1600 Mol. Wasser . . . + 26.9 Kal., Тномбом (Ber. 6, (1873) 713).

MARIGNAC, C. SCHULTZ. 89.89 90.29 89.75 90.28 WEBER. 90.29 Ber. 88.88 % SO<sub>3</sub> S<sub>g</sub>()<sub>6</sub> H<sub>z</sub>() 90.14: 89.68% 80. 18 10,11 9.71 10.25 9 72 H28207 178 100,00 100,00 100,00 100,00

IV. Chemisches Verhalten. — a) Zersetzt sich im Luftstrom, aber nur im flüssigen, überschmolzenen Zustande, schon bei gewöhnlicher Temp., leichter noch beim Erwärmen in SO<sub>8</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. C. Schultz-Sellack. b) Ag und Hg lösen sich in  $H_2S_2O_7$ , die bis zum Schmelzpunkt erwärmt ist, unter momentanem Aufbrausen. Beim Eingießen in W. scheidet sich Sulfat aus und das W. sättigt sich mit SO<sub>g</sub>. — Cu bildet Cu<sub>2</sub>S und etwas CuSO, - Mit Sn tritt Blaufärbung ein, durch SoO3 verursacht, unter B. von SnSO,; durch W. wird die blaue Farbe zerstört. Divers u. Shimidzu (J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 636; J. B. 1885, 397). — c) Se und Te sind in H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> unter sehr geringer Oxydation 1. zu einer grünen, im zugeschmolzenen Rohr allmählich gelb werdenden, bzw. rosenroten, allmählich braun werdenden Lsg. Schultz-Sellack.

V. Angebliche Verbindungen der  $H_4S_4O_7$ . A. Mit  $SO_3:H_2S_4O_{13}$ . — Durch vorsichtigen Zusatz von engl. H.SO4, die nicht im Ueberschuß vorhanden sein darf, zu SO4 erhält man ein bei gewöhnlicher Temp. dickflüssiges Liquidum, welches an der Luft stark raucht und bei 8 bis 10° kristallinisch erstarrt. — D. 1.983. — Ber.: 94.69%  $80_3$ ; 64.94.78; 94.56; 94.88%  $90_3$ . Entspricht der Zus.  $H_2SO_4.3SO_8$  d. h.  $H_2S_4O_{18}$ . Weber. — Nach C. Schultz ließ sich jedoch eine kristallisierte Verb. mit einem größeren Gehalt an SO<sub>3</sub>, als H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, nicht erhalten. Eine Mischung von 2 Mol. SO<sub>3</sub> auf 1 Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (10 T.: 6 T.) blieb selbst bei 0° und in Berührung mit einem Kristall von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> flüssig. Aus einer Mischung von 10 T. SO<sub>4</sub> und 1 bis 2 T. H.SO<sub>4</sub> scheidet sich allmählich β-SO<sub>2</sub> aus.

B.  $M_{t}t$   $H_{2}SO_{4}$ : Hydrat  $3H_{2}O_{4}SO_{3}$ . — Man leitet  $SO_{3}$  in konz.  $H_{2}SO_{4}$  bis zur Sättigung und preßt die sich abscheidenden Kristalle unter Abschluß von Feuchtigkeit zwischen porösen Porzellanplatten aus [vgl. oben]. JACQUELAIN (Ann. Chim. Phys. [3] 30, (1850) 343; J. B. 1850, 263). — Man kühlt rauchende Schwefelsäure auf - 10° ab, WACKENRODER (Arch. Pharm. [2] 87. (1856) 267; J. B. 1856, 292). — Bei der Dest, der rauchenden Schwefelsäure geht später als SO<sub>3</sub> eine in größeren, durchsichtigen, tafelförmigen Kristallen anschießende, leicht schmelzbare Verb. von sehr viel SO<sub>3</sub> mit sehr wenig W. über.

Dünne, durchsichtige Prismen, an der Luft rauchend, bei 26° schmelzend, JACQUELAIN, bei 10° schmelzend. WACKENRODER. Zusammensetzung: 85.65% schmelzend. Wackenboden. — Schultz-Sellack (Bull. Soc. (Paris) [2] 15, (1871) 46) hat die Existenz dieser Verb. nicht bestätigen können.

nimmt 4-wertigen S an unter Zugrundelegung zweier Sulfurylgruppen S

(J. russ, phys. Ges. 1888, Anhang 1--12; Ber. 22, (1889) R. 1) stellt nach seiner Schwingungsknotentheorie die Konstruktion  $H(0_2)-480_2=(80_0+H_20)_8$  auf. +

VII. Analytisches. — Vgl. unter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. VIII. Rauchende Schwefelsäure: Nordhäuser, deutsches, rauchendes, braunes Vitriolöl; "Oleum". — Ist als eine Lsg. von H.S.O. oder von SO, in H.SO. zu betrachten. -

I. Darstellung. a) Aus SO<sub>s</sub>. — Das nach dem Kontaktverfahren (vgl. S. 472) gewonnene SO<sub>3</sub> wird in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eingeleitet. — (+latte Absorption findet statt, wenn die Schwefelsäure dauernd bei der Konz. 97 bis 99 % H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gehalten wird. Bad. Anilin- u. Sodafabrik (D. R.-P. 28724. Ann. B.). Das beste Absorptionsmittel ist Säure von 98½ % 1 SO<sub>4</sub>, Knietsch (Ber. 34, (1901) 4087), weil diese weder freies W. noch SO<sub>3</sub> enthält, sondern nur H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O. Das Fehlen des freien W. bedingt, daß a-SO<sub>3</sub> nicht zu β-SO<sub>3</sub> verwandelt und daher glatt gelöst wird. Sachur (Z. Elektrochem. 8, (1902) 77; C.-B. 1902, 1, 554). Die Apparate bestehen aus Schmiedeeisen, das von rauchenden Säuren mit weniger als  $27\,\%$  SO<sub>3</sub> zwar stark, von Oleum mit ca. 27 und mehr  $^{\circ}_{10}$  SO<sub>3</sub> dagegen auch in der Wärme fast nicht angegriffen wird; gusteiserne Gefüße werden zwar wenig angegriffen, aber des öfteren zersprengt, indem das Oleum in die Poren des Gußeisens diffundiert und im Inneren durch B. von SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S und ev. CO, starke Spannungen hervorruft. Knietsch (Ber. 34, (1901) 4090). Vgl. S. 489. — In der Technik erhält man zunächst als Endprod. eine rauch. Schwefelsäure von 20 bis 30 % SO<sub>3</sub>-Gehalt. Konzentriertere Sauren werden durch Dest. dieses Oleums aus Retorten von Guß- oder Schmiedeeisen erzeugt. (Ueber das Verhalten des Gußeisens gegen rauch. H2SO4 vgl. 8. 489.) - b) Aus Ferrisulfat. - Nach dieser Methode wird das Oleum heute nur noch auf 8, 489.) — b) Aus Ferrisulfat. — Nach dieser Methode wird das Oleum heute nur noch auf den Starck'schen Werken bei Pilsen gewonnen, wo sieh ein mächtiges Lager von Vitriolschiefer, ein von etwa 10% feinstem Eisenkies durchsetzter Thouschiefer, findet. Nach dreijährigem Lagern mit W. auf Halden, wobei sich Fe<sub>2</sub>(SO<sub>1</sub>)<sub>5</sub>, FeSO<sub>4</sub> und Al<sub>2</sub>(SO<sub>2</sub>)<sub>5</sub> bilden, wird die Lauge eingedampft, der erhaltene "Vitriolstein" kalziniert und in den Oleumhütten zu Bras aus zylindrischen Thouröhren in "Galeerenöfen" bei Weißglut destilliert. In die mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> beschickten Thouvorlagen werden mehrere Chargen hineindestilliert, so daß eine rauchende Säure mit 10 bis 20% SO<sub>3</sub> entsteht. Der Rückstand, "caput mortuum", wird als rote Anstrichfarbe, "Eisenrot", "Englischrot", verwendet. Die Industrie ist im Erlöschen. Ost (Chem. Technologie 1903, 67). — In Nordhausen wurde die "Nordhäuser" Schwefelsäure nie dargestellt, wohl aber früher in Goslar. Siehe Hull (Chem. N. 72 (1895) 75; J. B. 1895, 527). — Der zur Darst beuutzte Vitriolstein soll möglichst nur Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, kein FeSO<sub>4</sub> enthalten. Jahrs (Polyt. J. 205, (1872–74; J. B. 1873, 220); Stolma J. B. 1855, 316). — c) Durch Elektrolyse von Schwefelsäuremonohydrat. — Das W. soll in H und O gegnalten SO, sieh in dem Elektrolyten zu H.S.(). lösen Man H und O gespalten, SO3 sich in dem Elektrolyten zu H2S2O2 lösen. Man unterbricht den Strom, wenn sich die Elektroden mit ausgeschiedenem 8 bedeckt haben. Léon (Franz. Put. 206 083 (1890); D. R.-P. 57118). -Hat keine technische Verwendung gefunden. Hill.
d) Aus künstlich hergesteilten Sulfaten. — Die Methoden fallen mit denjenigen zur

Herstellung von SO<sub>2</sub> (vgl. 8. 471) zusammen.

II. Physikalische Eigenschaften. — Ist von ca. 35% freiem SO<sub>3</sub>-Gehalt an bei gewöhnlicher Temp, fest; wird bei einem Gehalt von ca. 60% freiem SO<sub>3</sub> wieder fl. und bei ca. 80% SO<sub>3</sub>-Gehalt wieder fest. (Vgl. Schmelzpunkte S. 486). -

1. Spezifisches Gewicht. — Nach Thomson 1.896; nach Bussy 66 bis 68° B6.

Spez. Gew. nach CL. Winkler (Chem. Ind. 1880, 194; Dingl. 237, 306). Die Tabelle gilt nicht für ganz reine, sondern für Handelssäure mit den gewöhnlichen Verunreinigungen.

Spez. Gew.	Gesamt	100	Teile enthal	ten
bei 20°	SO,	abdestillierbares SO <sub>3</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Sänre von 66° Bé.
1.835	75.31		92,25	100
1.840	77.38		94.79	91,61
1.845	79.28		97.11	83.92
1.850	80.01		98.01	80.91
1.855	80,95		99,16	77.15
1.860	81.84	1.54	98,46	73.55
1.865	82.12	2.66	97.34	72.43
1.870	82.41	4.28	95.76	71.24
1.875	82,63	5.44	14.50	70.05
1.880	82.81	6.42	98.58	69 62
1.885	82.97	7.29	92.71	68.97
1.890	83,13	8.16	91,94	68.23
1.895	83,43	9.34	90,66	67.48
1.900	83,48	10.07	89.93	66.91
1.905	83.57	10.56	89.44	66.34
1.910	83.73	11.43	88.57	65.91
1.915	84.03	13.33	86.67	64.48
1.920	84.56	15,95	84.05	62.73
1.925	85.06	18.67	81.33	60.51
1.930	85.57	21,34	78.66	58.44
1.935	86.23	25.65 28.03	74.35 71.97	55.77 58.54
1.940 1.945	86.78 87.13	20.05	70.06	52.12
1.950	87.41	31.46	68.54	50.99
1.955	87.65	32.77	67.23	50.02
1.960	88.22	35.87	64.13	47.71
1.965	88 92	39.68	60.32	44.87
1.970	89.83	44.64	55.36	41.19
1,010	69,60	27,02	00.00	31,10

Spez. Gew. und Gehalt der rauch. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei verschiedenen Temperaturen nach CL. Winkler (Massanalyse 1898, S. 149).

Gehalt an	Spezifisches Gewicht bei						
SO <sub>s</sub> . Pr	35°	30°	25 °	20 °	15°		
76,67	1.8240	1.8287	1.8323	1.8371	1.8417		
77.49	1.8249	1.8295	1.8333	1.8378	1.8427		
78.34	1.8255	1,8302	1.8351	1.8388	1.8428		
79.04	1.8257	1.8300	1.8346	1,8390	1.8437		
79.99	1,8250	1,8297	1.8351	1.8386	1.8427		
80.46	1.8234	1.8281	1.8326	1.8372	1.8420		
80.94	1.8218	1,8263	1,8305	1.8350	1.8398		
81.37	1.8262	1,8807	1.8353	1.8400	1,8446		
81.91	1.8324	1.8371	1.8418	1.8466	1.8509		
82.17	1.8385	1.8432	1.8476	1.8522	1.8571		
82.94	1.8498	1.8545	1.8595	1.8647	1.8697		
83.25	1.8592	1.8640	1,8687	1.8742	1.8790		
83,84	1.8661	1.8713	1.8767	1.8823	1.8875		
84.12	1.8722	1.8775	1,8833	1.8888	1.8942		
84.33	1.8772	1,8830	1.8890	1.8940	1.8990		
84.67	1.8820	1.8874	1.8930	1.8984	1,9034		
84.82	1.8845	1,8900	1.8950	1.9021	1.9072		
84.99	1,8866	1.8932	1,8986	1.9042	1.9095		

Gehalt an	Spezifisches Gewicht bei							
SO <sub>3</sub> . Pro	35 °	30°	25°	20°	150			
85.14	1.8892	1.8948	1.8993	1.9053	1.9121			
85 54	1.9023	1.9082	1,9135	1,9193	1,9250			
HNAS	1.9073	1.9129	1.9183	1.9236	1.9290			
85.88	1.9122	1.9187	1,9250	1.9310	1.9368			
86.51	1.9222	1.9279	1.9834	1,9392	1.9447			
86.72	1.9278	1,9338	1.9402	1.9465	1.9520			
87 03	1,9340	1.9406	1.9466	1.9528	1.9584			
87.46	1.9898	1.9457	1.9518	1.9573	1.9632			
88.82	1,9600	1,9666	1.9740	kryst.	kryst.			

Diese Tabelle ist namentlich zur Benutzung bei der Betriebsführung und nicht für Handelszwecke bestimmt, wie denn überhaupt die Angabe des spez. Gew. durchaus nicht immer Gewährleistung für den Gehalt der rauchenden Schwefelsäure gibt und z. B. bei den Konzentrationsgraden, die zwischen Säure von 66° und Monohydrat liegen, vollkommen im Stiche läßt. (Winkler.)

Spez. Gew. für rauch. H2SO4 des Handels nach Messet (Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, 573).

Beschaffenheit	Proz. SO <sub>3</sub>	Spezif. Gew.			
E DE CENTRAL CE P	2102. 003	gef. bei 26.6°	ber. für 15.5°		
flüssig	8.3	1.842	1.852		
	30.0	1.930	1.940		
kristallinisch	40.0	1,956	1,970		
Ħ	44.5	1.961	1.975		
n	46.2	1,963	1.977		
n	59.4	1,980	1.994		
flüssig	608	1.992	2.006		
n	65,0	1.952	2,006		
kristallinisch	69.4	2.002	2.016		
Kristailinisch	72,8 80.0	1,984 1,959	1,988		
79 27	82.0	1,953	1,973 1,967		

Hier folgt im Text zunächst die Tabelle auf Seite 485.

Spez Gew. konz. und rauch. HaSO4 bei 15 und 45°. Knietsch (Ber. 34, (1901) 4102).

H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Ges. SU <sub>3</sub>	SO <sub>s</sub> frei	Spez. Gew. bei 15°	Spez. Gew. bei 45°
95.98 96.68 96.99 97.66 98.65 99.40 99.76 100.00	78.35 78.92 79.18 79.72 80.53 81.14 81.44 81.63 83.46 85.30 87.14 88.97 90.81 92.65 94.48 96.32 98.16 100.00	0.0 10.0 20.0 30.0 40.0 50.0 60.0 70.0 80.0 90.0 100.0	1.8418 1.8429 1.8434 Max. 1.8403 1.8388 Min. 1.8500 1.8988 1.920 1.957 1.979 2.009 2.020 Max. 2.018 2.008 1.990 1.984	1.822 1.858 1.887 1.920 1.945 1.964 Max. 1.959 1.942 1.890 1.864 1.814

fer rauch. Schwefelsäure an SO<sub>s</sub> nach R. Gnehm. (Vgl. Lunge (Handbuck der ) (1893 Bd. I) 798.)

n	Die rauche enthä		Durch Titrieren gefunden	Die rauche enthä	nde Säure lt %
	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	SO <sub>3</sub>	SO <sub>4</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	80,
	100	0	90.8163	50	50
	99	1	91,0000	49	51
	98	9	91,1836	48	52
	97	1 2 3	91,3673	47	53
	98	4	91,5510	46	54
1	95	5	91,7346	45	55
п	94	6	91,9183	44	56
ш	93	7	92,1020	43	57
	92	8	92,2857	42	58
	91	9	92,4693	41	59
	90	10	92,6530	40	60
1	89	11	92,8367	39	61
	88	12	93.0204	38	62
	87	13	93,2040	37	63
1	86	14	93,3877	36	64
1	85	15	93,5714	35	65
1	84	16	93.7551	34	66
1	83	17	93,9389	33	67
	82	18	94.1224	32 31	68 69
	81	19	94.3081	30	70
	80 79	20 21	94,4897	29	71
	78	22	94.6734 94.8571	28	72
	77	23	95.6408	27	73
	76	24	95,2244	26	74
-	75	25	95,4081	25	75
1	74	26	95,5918	24	76
н	73	27	95.7755	23	77
н	72	28	95,9591	22	78
н	71	29	96.1428	21	79
н	70	(A)	96.3265	20	80
н	69	31	96.5102	19	81
н	68	32	96,6938	18	82
	67	33	96.8775	17	83
	66	34	97,0612	16	84
	65	35	97.2448	15	85
	64	36	97 4285	14 13	86 87
п	63	37	97.6122	13	88
Ш	62 61	38 39	97,7959 97,9795	11	89
н	60	40	98,1632	10	90
н	59	41	98,3469	9	91
	58	42	98,5306	8	92
	57	43	98.7142	7	93
1	56	44	98,8979	6	94
	55	45	99.0816	5	95
	54	46	99,2753	4	96
	53	47	99,4489	3	97
-	52	48	99,6326	2	98
	51	49	99.8163	1	99

ischen von rauchender mit konz. Schwefelsäure erhält man eine Säure mit thalt an freiem  $80_3$  nach  $x = 100 \frac{b-a}{a-c}$ , so bedeutet:

au 100 T. rancbender Säure zuzusetzende H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>;
samt-SO<sub>5</sub> in 100 T. der gewänschten Säure;
zu verdünnenden ranchenden Säure;
in der zuzusetzenden H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (Prod. aus dem Prozentgehalt der Schwefelsäure H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 0.816). — Vgl. Gerster (Chem. Zty. XI, (1887) 3).

Spez. Gew. der rauch. H2SO4 bei 35°. KRIETSCH (Ber. 34, (1901) 4101).

Ges. SO <sub>3</sub>	SO <sub>a</sub> frei	Spez. Gew.	Ges. SO <sub>s</sub>	SO <sub>3</sub> frei	Spez. Gew.	Ges. SO <sub>3</sub>	SO <sub>s</sub> frei	Spez. Gew.
81.63	0	1.8186	87.87	34	1,9405	94.11	68	1.9600
81.99	2 4	1.8270	88.24	36	1,9474	94.48	70	1.9564
82 36		1.8360	88.60	38	1.9534	94.85	72	1.9502
82.73	6	1.8425	88.97	40	1.9584	95.21	74	1.9442
83.09	8	1.8498	89.33	42	1,9612	95.58	76	1.9379
83.46	10	1.8565	89.70	44	1,9643	95.95	78	1.9315
83.82	12	1.8627	90,07	46	1.9672	96 32	80	1.9251
84.20	14	1,8692	90 44	48	1.9702	96.69	82	1.9183
84.50	16	1.8756	90.81	50	1.9783	97.05	84	1.9115
84.92	18	1.8830	91.18	52	1.9749	97.42	88	1.9046
85,30	20	1.8919	91.55	54	1.9760	97.78	88	1.8980
85,66	22	1.9020	91.91	56	1.9772	98.16	90	1.8888
86.08	24	1.9092	92.28	58	1.9754	98.53	92	1.8800
86 40	26	1.9158	92,65	60	1.9738	98.90	94	1.8712
86.76	28	1.9220	93 02	62	1.9709	99.26	96	1.8605
87.14	30	1.9280	93.38	64	1.9672	99.63	98	1.8488
87,50	32	1.9338	93.75	66	1.9636	100,00	100	1.8370

Tabelle zur Auffindung des Gehaltes des Oleums an freiem SO $_3$  aus dem analytisch gefundenen Gehalt an gesamtem SO $_4$ . KNIETSCH (Ber. 34, (1901) 4115).

S	Oa	S	0,8	S	02	S	03	84	0,	S	O <sub>s</sub>	SC	)4
Ges.	frei	Ges.	frei	Ges.	frei	Ges.	frei	Ges.	frei	Ges.	frei	Ges.	irei
81.63 81.7 81.8 81.9 82.0 82.1 82.2 82.3 82.4 82.5 82.6 82.7 82.8 83.1 83.2 83.1 83.2 83.4 83.5 83.6 93.7	0.0 0.4 0.9 1.5 2.0 2.6 3.1 3.6 4.2 4.7 5.3 5.8 6.4 6.9 7.5 8.0 8.5 9.1 9.6 10.2 10.7 11.3 11.8 12.3 12.9	668.  84.3 84.4 84.5 84.6 84.7 84.8 85.0 85.1 85.2 85.3 85.4 85.5 85.6 85.7 85.8 85.9 86.1 86.2 86.3 86.4 86.6 86.7	frei  14.5 15.1 15.6 16.2 16.7 17.2 17.8 18.3 18.9 19.4 20.0 20.5 21.0 21.6 22.2 22.7 23.2 23.2 24.9 25.4 26.0 26.5 27.6	6es. 87.0 87.1 87.2 87.3 87.4 87.5 87.7 87.8 88.0 88.1 88.2 88.3 88.4 88.6 88.9 89.1 89.3 89.3	9.2 29.2 29.8 30.3 31.4 31.9 32.0 33.6 34.1 34.7 35.2 35.8 36.3 36.8 37.4 37.9 38.0 39.6 40.1 40.6 41.7 42.3	89.7 89.8 89.9 90.0 90.1 90.2 90.3 90.4 90.5 90.6 90.7 90.8 90.9 91.0 91.1 91.2 91.3 91.4 91.5 91.6 91.7 91.8 91.9	frei 43.9 44.5 45.0 45.6 46.1 46.6 47.2 48.8 49.4 49.9 50.5 51.0 51.6 52.1 52.6 53.7 54.8 55.4 55.4 55.9 56.9 56.9	92.4 92.5 92.6 92.7 92.8 92.9 93.0 93.2 93.4 93.5 93.6 93.6 93.7 93.8 93.9 94.0 94.1 94.2 94.3 94.4 94.5 94.4	58.6 59.2 59.7 60.8 61.3 61.9 63.0 63.5 64.1 64.1 65.2 66.8 67.3 67.3 68.4 69.0 69.5 70.1 70.1 71.2	95.1 95.2 95.3 95.4 95.5 95.6 95.7 95.9 96.0 96.1 96.2 96.3 96.4 96.5 96.7 96.8 97.0 97.1 97.2 97.3 97.5	73.3 73.9 74.4 75.0 75.5 76.1 76.6 77.7 78.3 78.8 79.3 79.3 81.0 81.5 82.0 82.6 83.1 83.7 84.2 84.8 85.8 86.4	97.8 97.9 98.0 98.1 98.2 98.3 98.4 98.6 98.7 98.9 99.1 99.2 99.3 98.4 99.5 99.7 99.8 99.9	88.0 88.6 89.1 90.2 90.7 91.3 91.3 92.4 92.9 93.5 94.0 95.1 95.6 96.2 96.7 97.8 98.4 98.9 99.5
	13,4 14,0	86.8 86.9	28.1 28.7	89,5 89,6	42.8 43.4	92.2 92.3	57.5 58.1	94.9 95.0	72.2 72.8	97.6 97.7	86.9 87.5		

2. Cefrier- und Schmelzpunkte. — Gefriert schon etwas über 0° unter mmenziehung zu wasserhellen Kristalltafeln. — Wenn es sehr reich ist 1, so scheidet sich schon bei gewöhnlicher Temp, eine kristallinische M. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O, ehr schwach rauchendes Oleum gibt mit Leichtigkeit bei etwa 6° Kristalle von Stärkeres gefriert nicht leicht und bei einer Zus. von etwa 29°, sO<sub>3</sub> und 71°, bleibt es bei -20° noch flüssig. Mauignac.

Schmelzpunkte des Oleums von 0 bis 100% SO<sub>3</sub> nach Knietsch (Ber. 34, (1901) 4100):

SO <sub>3</sub> frei	Schmp.	SO <sub>z</sub> frei	Schmp.
0 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50	+10.0° + 3.5 - 4.8 - 11.2 - 11.0 - 0.6 + 15.2 + 26.0 + 33.8 + 34.8 + 28.5	55 60 65 70 75 80 85 90 95 100	+ 18.4° + 0.7 + 0.8 + 9.0 + 17.2 + 22.0 + 38.0 (27°) - 34.0 (27.7°) + 36.0 (26°) + 40.0 (17.7°)

Die eingeklammerten Zahlen bedeuten die Schipp, des frisch hergestellten, noch nicht polymerisierten Oleums.

3. Dampfdrucke. — Der Dampfdruck, gemessen mittels Manometer, in einem eisernen App., der  $^{8}$ /<sub>4</sub> Vol. Oleum und  $^{1}$ /<sub>4</sub> Vol. Luft enthält, beträgt nach Knietsch (*Ber.* **34**, (1901) 4112):

Тешр.		Druck von Oleum 40 %					Druck von Oleum 100%
	Atm.	Atm.	Atm.	Atm.	Atm.	Atm.	Atm.
35 °						0.150	0.400
40		0.075		0.225	0.375	0.500	0.650
45	0.050	0.125		0.350	0.575	0.650	0.875
50	0.100	0.175	0.350	0.525	0.775	0.875	1.200
55	0.140	0.225	0.450	0.675	1.025	1.200	1.600
60	0.200	0.275	0.550	0.825	1,400	1.500	1.850
65	0.225	0.350	0.700	1.025	1.650	1.900	2.250
70	0.275	0.400	0.825	1.275	2.050	2.300	2.725
75	0,340	0 475	1,000	1.570	2.525	2.800	3,300
80	0.400	0.575	1.150	1.850	3.100	3,500	4.600
8ô	0.450	0.675	1.400	2.150	3.700	4.175	4.900
90	0.530	0.825	1.700	2.575	4.400	5.050	5.900
95	(),625	0.950	2.050	3,150	5.200	6.000	_
100	0.730	1.100	2.400	3.700	6.000	-	-

4. Siedepunkte. — Bei 759 mm Druck nach Knietsch (Ber. 34, (1901) 4110):

Gesamt-SO <sub>3</sub>	SO <sub>n</sub> frei	Sdp.
82.3	3.64	212
83.4 86.45	9,63 26,23	170 125
89.5 93.24	42 84 63.20	60
99.5	97,2	43

Nach Bussy beginnt das Oleum bei 40 bis 50° zu kochen.

### 5. Spezifische Wärme. - Nach Knietsch (Ber. 34, (1901) 4103):

Gesamt SO <sub>2</sub>	SO <sub>a</sub> frei	Spez. Wärme	Gesamt SO <sub>2</sub>	SO <sub>n</sub> frei	Spez. Wärme
76.8 78.4 80 80.0 81.5 82 83.46 84 85.48 86 87.13 88 88.75 90 90.1	2.0 10.0 12.89 20.95 23.78 29.74 34.67 38.75 45.56 46.1 49.4	0.3691** 0.3574** 0.350 0.3574** 0.3478** 0.3445 0.3417* 0.340 0.3391** 0.340 0.3392* 0.350 0.3498** 0.360 0.3599** 0.3660**	91 92 93 93.3 94.94.64 95 96.52 97 97.99 98 99	51.00 56.45 61.89 63.5 67.34 70.6 72.78 78.23 81.0 83.67 88.6 89.12 94.56 98.9 100.0	0.370 0.400 0.425 0.4325* 0.455 0.4730* 0.495 0.535 0.5598* 0.590 0.6526* 0.650 0.710 0.7413* 0.770

Die mit \* bezeichneten Zahlen sind beobachtete Werte, die anderen sind graphisch hieraus ermittelt.

# 6. Lösungswärme. — Nach KNIETSCH (Ber. 34, (1901) 4106) aus den beobachteten Werten graphisch ermittelt:

Gesamt-SO <sub>3</sub>	SO <sub>3</sub> frei	Kal.	Lösungs- wärme des festen Olenms Kal.	Gesamt-SO <sub>a</sub>	SO <sub>3</sub> frei	Kal.	Lösungs- wärme des festen Oleums Kal.
82 83 84 85 86 87 88 89 90	2.0 7.5 12.9 18.3 23.8 29.2 34.7 40.1 45.6 51.0	199 210 223.5 237.5 250 265 278 292 308 325		92 93 94 95 96 27 98 99 100	56.4 61.9 67.3 72.8 78.3 83.7 89.1 94.6 100.0	344 363 381 401 421 442 465 490 515	322 340 360 380 402 423 442 463 486

## 7. Elektrischer Widerstand. — Bei 25° nach KNIETSCH (Ber. 34. (1901) 4109):

Gesamt-SOs	SO <sub>3</sub> frei	Ohm	Gesamt-SO <sub>3</sub>	SO <sub>a</sub> frei	Ohm
81.695 81.74 82.4 83.44	0.34 0.5 4.0 9.8 14.0 16.7 19.4 25.5	6.15 5.35 2.48 2.20 2.15 ) Mini- 2.15 / mum 2.28 2.95 4.05 6.65 15.2	90.5 90.8 91.6 92.7 93.4 94.4 96.4 96.35 96.87 98.16	45.0 50.0 54.0 60.3 64.0 69.6 75.0 80.0 83.0 90.0	23.4 58.0 88.0 220 287 759 1265 4000 bei 27° 6650 , 32° 61850 , 36°

8. Kapillare Steighöhen und Ausflussgeschwindigkeit. — Nach KNIETSCH (Ber. 34. (1901) 4114):

Kapillarität bei 22°						Ausflußgeschwindigkeit bei 23°	
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Gesamt-SOs	SO <sub>n</sub> frei	$\begin{array}{c} \text{umger, anf} \\ \text{H}_2\text{O} = 100 \end{array}$	gefunden in mm	gefunden in Sekunden	berechnet auf H <sub>2</sub> O = 100	
100.3 100.9 101.9 103.4 104.4 106.8 108.8 111.2 113.2 115.6 118.1 120.1 122.5	81.8 82.4 83.2 84.4 85.2 87.2 88.8 90.8 92.4 94.4 96.4 98.0	0.9 4.2 8.5 15.1 19.4 30.3 39.0 49.9 58.6 69.5 80.4 89.1 98.9	38,28 38,23 37,64 37,64 36,47 36,47 35,29 35,29 35,29 32,94 29,41 24,70 23,52	32.5 32.5 32 32 31 31 30 30 28 25 22 21	110.0 111.0 111.5 114.0 117.5 126.0 130.0 150.0 145.0 109.5 95.0 83.0 76.0	145.7 147.0 147.7 151.0 155.6 166.9 170.8 198.7 192.0 145.0 125.8 109.9 100.7	

III. Chemisches Verhalten. — Raucht an der Luft. — Beim Erhitzen destilliert SO<sub>3</sub> solange ab, bis die Konz. von 98½, % H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erreicht ist, worauf diese Säure von Anfang an bis zu Ende in gleicher Konzentration und konstant bei ca. 330° wie ein einheitlicher Körper überdestilliert. KNIETSCH (Ber. 34. (1901) 4088). — Wird auch durch Mischen mit wenig W. unter Wärmeentwicklung (s. Lösungswärme) in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verwandelt. —

Die aus Anhydrid stammende rauchende Schwefelsäure ist rein, insbesondere arsenfrei; die auf andere Weise gewonnene ist oft mit SO<sub>2</sub>. Se, Erden, Fe, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und organischen Stoffen verunreinigt. Die durch Beschicken der Vorlagen mit englischem Vitriolöl dargestellte enthält dies

selben Verunreinigungen wie dieses. -

Von den verschiedenen Eisensorten wird Gußeisen am wenigsten angegriffen (s. a. Darst. a). Die Abnahme pro Quadratmeter und Stunde in Grammen nach 72-stündiger Einw. der Säure auf Gußeisen (3,55°, Gesamt-Kohlenstoff, 2,787%, Graphit), Flußeisen (0.115%, Kohlenstoff) und Schweißeisen (0.076°, Kohlenstoff) beträgt nach Krietsen (Ber. 34, (1901) 4110):

Gesamt-SO <sub>3</sub>	SO <sub>a</sub> frei	Gußeisen	Flugeisen	Schweißeisen
81.8	0.91	0.201	0.393	0.323
82.02	2.00	0.190	0.285	0,514
82,28	3,64	0,132	0,441	0.687
82.54	4.73	0.154	0.956	1.075
82.80	7.45	0.151	0,566	1,321
83,50	10.17	0.079	0.758	1.540
84.20	12.89	0.270	1,024	0.892
84.62	16 16	0.271	1.400	0.758
85.05	18,34	0.076	1,988	1.530
86.00	23.78	0 070	0.245	0.471
88.24	34.67	0.043	0.033	0.053
90,07	45.56	0.040	0,018	0.019

Das Lösungsvermögen für Pt ist bedeutend größer als das der gewöhnlichen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Scheurer-Kestner (Compt. rend. S6, (1878) 1082; Polyt. J. 233, (1879) 144). — Jod löst sich schon in der Kälte mit brauner Farbe.

Weber (J. prakt. Chem. [2] 25, (1882) 224; J. B. 1882, 229). — Reagiert mit Secl<sub>4</sub> nach  $H_4S_4O_5 + Secl_4 = SO_4Secl_4 + H_2SO_4$ . Clausnitzer (Ber. 11, (1878) 2007; J. B. 1878, 207). — Gibt mit  $As_2O_3$  und  $Sb_2O_6$  eine Lsg., aus der sich  $As_4(SO_4)_2$ ,  $SO_3$ , bzw.  $Sb_2(SO_4)_3$ ,  $SO_3$  abscheidet. Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 109). — B(OH), löst sich und bildet Kristalle von  $2(HBOSO_4)_3O_3$ . Schultz-Sellack. —  $C_0H_6Cl_2$  löst sich in rauchender Schwefelsäure mit rotvioletter Färbung, die in dem Augenblick verschwindet, wo  $H_2S_2O_5$  durch Zusatz von W. in  $H_2SO_4$  übergeführt ist. Barral (Bull. Soc. (Paris) 17, (1897) 744; J. B. 1897, 519). —

C. Pyrosulfate; Dischwefelsaure Salze; Doppelschwefelsäuresalze; wassertreie saure schwefelsaure Salze. — Es existieren zwei Reihen von Salzen:

neutrale Salze, R.S.O., und saure Salze, RHS.O.

1. Darstellung. - a) Man erhält die Alkalisalze durch Schmelzen der Alkalibisulfate bei schwacher Glühhitze bis zum ruhigen Fließen. Berzelius; schon unterhalb 300° beginnt die Zers, und wird noch unterhalb 400° vollendet; C. Schultz, — Baum (D. R.-P. 40696; Ber. 20, (1887) 752) erhitzt die sauren Sulfate in luftverdünnten gußeisernen Gefäßen auf 260 bis 320°; unter Atmosphärendruck tritt die Umsetzung erst bei Braunglübhitze ein. -Diese Methode versagt bei Ba und Mg, deren Pyrosulfate speziell nach b) erhalten werden. b) Durch Erhitzen der Sulfate mit Chlorsulfonsäure nach: BaSO<sub>4</sub> + SO<sub>3</sub>HCl = BaS<sub>2</sub>O<sub>7</sub> + HCl. H. Schulze (Ber. 17, (1884) 2705; J. B. 1884, 843); Schiff (Ann. 126, (1861) 168). — c) Durch Erhitzen von trockenem neutralen Sulfat mit SO<sub>3</sub> im zugeschmolzenen Rohr. C. Schultz-Sellack. — Bei gewöhnlicher Temp. wirkt SO<sub>4</sub> nicht auf das normale Sulfat. H. Bose: Schultz-Sellack. — Bein Zusammenbringen fein geriebener Sulfate mit SO<sub>3</sub> findet die Vereinigung auch bei gewöhnlicher Temp. statt. Die Sulfate von K. Ag. Tl. NH, bilden auf diese Weise sehr leicht Pyrosulfat; Na, SO, höchstens bis 85", die Pyrosulfate von Ba, Sr, Ca, Mg lassen sich gleichfalls rein darstellen, aber bedeutend schwerer; aus PbSO, und ZnSO, entsteht nur in sehr geringem Maße Pyrosulfat; Co. Ni. Mn scheinen gleichfalls imstande zu sein, Pyrosulfate zu bilden. Schulze (Ber. 17, (1884) 2705). - d) Sümtliche Salze (zum Teil jedoch gemischt mit übersaurem oder saurem Sulfat) entstehen durch Lösen von neutralem Sulfat in warmer rauchender Schwefelsäure und Kristallisation beim Erkalten oder (das Baryumsalz) beim Er-Wärmen auf 150°. C. Schultz. - Nach Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 70, (1889) 312) erhült man K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> auch durch Lösen des neutralen Sulfates in überschüssiger mäßig verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Abdampfen, bis beim Erkalten die Fl. fast zur festen Masse erstarrt; C. Schultz erhielt auf diese Weise nur KHSO<sub>4</sub>. — FeS<sub>2</sub>O<sub>7</sub> scheidet sich als weißes Pulver aus der Mischung von 9 Vol. konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 1 Vol. gesättigter wss. FeSO<sub>4</sub>-Lsg. beim Erkalten Bollas (Ann. 172, (1874) 106; J. B. 1874, 267). - e) Das saure Pyrosulfat KHS, O. wird erhalten beim Abkühlen einer Lsg. von K, S, O. in warmer. stark rauchender Schwefelsäure. Schultz-Sellack.

2. Eigenschaften. — Die Pyrosulfate sind in der Hitze sehr beständig; die Alkalisalze ertragen gelinde Glühhitze und zersetzen sich erst bei Rotglut, auch das Baryumsalz erst oberhalb 400°, in SO<sub>3</sub> und neutrales Sulfat: KHS<sub>2</sub>O<sub>7</sub> zersetzt sich bei gewöhnlicher Temp. im Luftstrom nicht und raucht nicht an der Luft. Durch wenig W. werden die Alkalisalze nicht leicht verändert; das Cäsiumsalz, Bunsen u. Kirchhoff, und das Kaliumsalz, Jacquelain, kristallisieren aus einer zum Lösen in der Hitze gerade ausreichenden Menge W. beim Erkalten unverändert; K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>7</sub> wandelt sich jedoch an der Luft und selbst in Berührung mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. die wenig W. enthält, almablich in KHSO<sub>4</sub> um. Jacquelain. C. Senultz erhielt aus wss. Lsg. immer nur letzteres. Die Salze der anderen Metalle werden leicht durch W. zersetzt, durch viel W. auch die Alkalisalze. — Die Zerlegung von K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>7</sub> durch W. in KHSO<sub>4</sub> undet unter Wärmeentw. statt. Bebehbeit (Compt. rend. 90, (1883) 206; Ber. 10, (1883) 381. —

Beim Erhitzen mit KSH in alkoholischer Lag. findet Rk. statt nach  $K_1S_2O_7 + 2KSH = K_2SO_4 + K_2S_2O_6 + H_2S$ . Derchert (Z. anal. Chem. 1872, 312; J. B. 1872, 180)

#### H. Schwefelsäure. H.SO.

Ann. Chim. Phys. [3] 24, (1848) 337; 26, (1849) 124; Ann. 72, (1849) 227; J. B. 1849, 249. — BINEAU.

Brethelot, Compt. rend. 78, (1874) 716; Ber. 7, (1874) 482; C.-B. 1874, 284; J. B. 1874, 82; Compt. rend. 78, (1874) 1178; Monit sci. [3] 4, (1874) 586; Polyt. J. 213. (1874) 239; Pharm. J. Trans. [3] 5, (1874) 202; C.-B. 1874, 347; J. B. 1874, 86; Anné pour l'an publié par le Bureau des Longitudes 395; J. B. 1877, 133; Compt. rend. 84, (1877) 676; 86, (1878) 20, 71, 277; 90, (1880) 269, 331; 106, (1888) 773 und 925; Ber. 22, (1889) R. 318; Compt. rend. 112, (1891) 1481; Compt. rend. 125, (1897) 743; J. B. 1897, 517; C.-B. 1898, 1, 86; Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 64; [7] 14, (1898) 176 und 206; J. B. 1898, 403; C.-B. 1898, 2, 171. — Mendelejeuf. Prot. russ. phys. chem. Ges. 1894, 1, 455; Ber. 17, (1884) 2536 und R. 302; J. B. 1884, 76; Ber. 19, (1886) 379; J. B. 1886, 218; Z. physik. Chem. 1, (1887) 273; J. B. 1887, 73. — Koelbrausch. Poug. Ann. 138, (1869) 280 und 370; 159, (1876) 257; J. B. 1876, 116; Ann.

Sch. Pogg. Ann. 138, (1869) 280 und 370; 159, (1876) 257; J. B. 1876, 116; Ann. (Wied.) Ergänzungsband 8, (1878) 4; Ber. 11, (1878) 981; Ann. (Wied.) 17, (1882) 69 und 82; J. B. 1882, 152; Ann. (Wied.) 26, (1885) 204; 53, (1894) 14 und 39; 56, (1895) 198. KOHLHAUSCH.

56, (1895) 198. —

Lunge. Ber. 7, (1874) 595; Compt. rend. 78, (1874) 940; Ber. 11, (1878) 373; 14, (1881) 2649; 16, (1883) 953 und 1672; Chem. Ind. 1883, 37 und 128; Engl. Pat. 96, (1883); Ber. 17, (1884) R. 89; J. Soc. Chem. Ind. 4, (1885) 447; Ber. 18, (1885) 1391; 19, (1886) 111; Polyt. J. 261, (1886) 131; J. B. 1886, 2050; Z. angew. Chem. (1890) 129; J. B. 1890, 473; Z. angew. Chem. 1892, 663; C.-B. 1893, 1, 177. —

PICKERING. J. Chem. Soc. (London) 55, (1889) 323; Ber. 22, (1889) R. 642; J. B. 1889, 238; J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 154 und 331; Ber. 23, (1890) R. 376; Chem. N. 60, (1889) 46 und 64; Z. physik. Chem. 7, (1891) 378; Ber. 25, (1892) 1099 und 1314; Chem. N. 65, (1892) 14; C.-B. 1892, 1, 270; J. Chem. Soc. (London) 63, (1893) 99; Chem. N. 66, (1893) 277; C.-B. 1893, 1, 4. —

PICTET. Compt. rend. 115, (1892) 816; J. B. 1892, 96; Compt. rend. 119, (1894) 642; C.-B. 1894, 2, 961. —

Beron. J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 171 und 517; C.-B. 1899, 1, 1202; 1899, 2, 467;

J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 171 und 517; C.-B. 1899, 1, 1202; 1899, 2, 467; BIRON. J. B. 1800, 429 und 431.

Sulfate: Gay-Lussac. Mém. d'Arcueil 1, 215; N. Gehl. 4, 465; Gilb. 27, 86; Ann. Chim. Phys. 63, (1836) 431; Ann. 22, 305; J. prakt. Chem. 11, 65. —

Graham. Phil. Mag. J. 6, 329; Ann. 29, (1839) 27. —

Berthelot. Compt. rend. 77, (1873) 27; J. B. 1873, 77; C.-B. 1873, 603; Compt. rend. 81. (1875, 844; J. B. 1875, 72; Année pour l'an publié par le Bureau des Longitudes 395; J. B. 1877, 133; Ann. Chim. Phys. [5] 27, (1882) 89; J. B. 1882, 157; Compt. rend. 96, (1883) 2981; Ber. 16, (1883) 566. —

Thomson. Ber. 5, (1872) 170; J. B. 1872, 95; Ber. 7, (1874) 31; J. B. 1874, 118; Ber. 11, (1878) 1022; J. prakt. Chem. [2] 18, (1878) 1. —

Schumans. Ann. 187, (1877) 286; J. B. 1877, 203. —

Hensgen. Ber. 9, (1876) 1671; 11, (1878) 1775; 16, (1883) 2660; 20, (1887) 259. —

Polusulfate: C. Schultz.

Polysulfate: C. Schultz. — Weber. Ber. 17, (1884) 2503. —

I. Geschichte. - Die Schwefelsäure war vielleicht sehon den Arabern bekannt. Рекиво-Скики (14. Jahrhundert) hat sie ohne Zweifel unter den Hünden gehabt, denn er bemerkt besonders, daß ans Alaun durch starkes Erhitzen ein Spiritus abdestilliert, welcher im hohen Grade auflösende Kraft besitzt. Aus den Werken des Basilius Valentinus (Ende des 15. Jahrh.) ersieht man, daß ihm und wahrscheinlich auch seinen Vorgängern die Darstellung von Schwefelsäure bekannt gewesen ist (Dest. von Eisenvitriel, der mit Kieselsteinen gemengt ist; aus Schwefel, der nach Zusatz von Salpeter entzündet wird). Die konz. Säure nannte er Sulphur philosophorum, die verd. Mercurius philosophorum. — Vielfach wurde das eigentliche Verbrennungsprod, des Schwefels, 802, in wss. Lsg. mit Schwefelsäure verwechselt. - Libavius (16. Juhrh.) machte sich um vereinfachte Herstellung der Schwefel-äure verdient und bewies, daß die auf verschiedenem Wege aus Alaun, Eisen-

vitriol, sowie S und Salpeter erzeugte Säure eine und dieselbe Substanz ist. - Seit 1720 kam zuerst in England ihre Darstellung durch Verbrennen des Schwefels in Gebrauch, kam zuerst in England ihre Darstellung durch Verbrennen des Schwefels in Gebrauch, woher der Name englische Schwefelsäure stammt. Die beim Erhitzen des rauchenden Vitriolöls übergehende weiße Materie, die man schon lange als Eisöl oder Oleum glaciale Vitrioli kannte, hielten Dollpuss (Crell Ann. 1785, 1, 438) und Fourcrof (Crell Ann. 1791, 1, 363) für eine mit SO<sub>2</sub> verbundene konz., Wintzel für eine mit überschüssigem O verbundene, F. C. Vogel für eine sehr entwässerte, mit einem unwägbaren begeistigenden Prinzip verbundene Schwefelsäure; allein gerade Vogel's Versuche, so wie Dobersiner's (Schw. 13, 476), C. G. Gmelin's (Schw. 27, 439), Urr's (Quart. J. of Sc. 19, 62) und Bussy's (J. Pharm. 10, 368) bestätigten die schon von Scheele (Opusc. 2, 284) und Guyton-Morvrau (in seinen Grundsätzen über die sauren Salze 1, 179) vorgetragene Ansicht, daß dieses Eisöl als wasserfreie Schwefelsäure zu betrachten sei. — Die Gewichtszusammensetzung der Schwefelsäure erforsehten hanntsächlich Rugurge Klapporth Buchung in Berzelung der Schwefelsäure erforsehten hanntsächlich Rugurge Klapporth Buchung in Berzelung der Schwefelsäure erforschten hauptsächlich Richter, Klaproth, Bucholz u. Berzelius.

II. Vorkommen. 1. In freiem Zustande. a) In Quellen und Gewässern. -Findet sich als wss. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in vulkanischen Quellen, z. B. in einer Quelle am Poramo de Ruiz 0.255 ° <sub>0</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Lewy, in Quellen auf dem Porjäer Rudösberge in den Karpathen und in dem Tropfwasser der in der Nähe befindlichen Rudöshöhle, Fleischen (Ber. 9, (1876) nnd in dem Tropfwasser der in der Nahe befindlichen Rudoshöhle, Fleischer (Ber. 9, 1876) 995), in Quellen des östlichen Texas 5.29 g H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> pro Liter, Mallet (Ber. 5, (1872) 817), und in durch solche Quellen gespeisten Gewässern, z. B. im Rio-Vinagre am Puracé, Boussingallt. Nicht weit vom Golfe von Mexiko befinden sich an verschiedenen Orten kleine stehende Gewässer, die freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthalten. Mallet (Chem. N. 26, (1872) 147; J. B. 1872, 178). Pollacci (Gaz. chim. 1875, 237; Ber. 8, (1876) 1198; J. B. 1875, 157) beobachtete in den Erdspalten von San Filippo in Toskana, ferner in den Badesälen von Aix in Savoyen freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — b) In den Speicheldrüsen einiger Mollusken, insbesondere (2.47°/14.SO<sub>4</sub>), von bolium geleg. Rönewer und Trosculus (Beel. 4kad. Rev. 1854, 486). AIX IN SAVOYEN ITELE H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — b) In den Speicheldtrüsen einiger Mollusken, insbesondere (2 47% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) von Dolium galea, Bödener und Troschel (Berl. Akad. Ber. 1854, 486; J. B. 1854, 689); de Luca u. Panceri (Bull. Soc. (Paris) [2] 9, (1867) 400; J. B. 1867, 820); Maly (Sitzungsber, der Kgl. Akad. d. Wissensch. Wien, Bd. 81, 1; Ber. 13, (1880) 1033). — c) Im Wein s. Gibertini (Gaz. chim. 13, (1883) 539; J. B. 1883, 1408); Kaysen (Repert. d. analyt. Chem. 1882, [5] 65; [6] 81; Ber. 15, (1882) 1094); im Essig s. Huger (Ber. 22, (1889) R. 352). — d) In der Luft; z. B. befindet sich in der Luft von Manchester in 1 Million cbm durchschnittlich 3772 g H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Smith (Proc. R. S. 26, (1877) 512).

2. In gebundenem Zustande. — In Form der Sulfate von NH<sub>4</sub>, K, Na. Ba, Sr. Ca, Mg, Al, U, Co, Zn. Pb, Fe, Cu (vgl. bei den einzelnen Metallen) im anorganischen und organischen Reiche sehr verbreitet. — Vork. im Harn und in den Fäces a. Hawk u. Chamberlain (Americ. J. of Physiol. 10, (1904) 269; C.-B. 1904, 2, 137); in der Kuhmilch s. Musso (Ber. 11, (1878) 154); in Molkenprodukten s. Grimaldi (Staz. sperim. agrar. ital. 35, (1902) 706; C.-B. 1903, 1, 102); Pari (Staz. sperim. agrar. ital. 34, (1902) 929; C.-B. 1903, 1, 102)

III. Bildung. 1. Aus Schwefel. - a) Durch Oxydation von S an feuchter Luft; siehe Schwefel, S. 377. - b) In geringer Menge beim Erhitzen von S mit W. auf 200° im geschmolzenen Rohr, beim Einleiten von Schwefeldämpfen in Wasser; beim Verbrennen von S bei Ggw. einer hinreichenden Menge nascenten Wassers (z. B. im Kohlengas). Young (Z. anal. Chem. 1, (1876) 143: J. B. 1876, 970). - c) Wenn ein mäßig starker elektrischer Strom durch destilliertes W. geht, während die Platinelektroden mit Schwefelstückehen in Berührung sind, bildet sich am + Pol  $\rm H_2SO_4$  am - Pol H.S. Bei nicht unmittelbarer Berührung mit dem S entstehen nur Sauerstoff und Wasserstoff. Becquerel (Compt. rend. 56, (1863) 237; J. R. 1863, 116). — d) Durch wss. Cl, HClO, HNO, Salpetersalzsäure, durch ein Gemisch aus HNO<sub>3</sub> und KClO<sub>3</sub>, durch verschiedene Metallsalze. 8 scheidet, mit Bleidraht umwickelt, aus wss. Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Blei in Kristallen, mit Kupferdraht umwickelt aus Cu(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> oder CuSO<sub>4</sub> ('uS ab, Wicke (Ann. 82, (1852) 146; J. B. 1852, 339); er fallt beim Kochen mit den Lsgg. von Bleizucker, Cuprisalzen, AgNO<sub>3</sub> Schwefelmetalle aus; letztere wird schon in der Kälte gefällt. Parkmann (Sill. Am. J. [2] 33, (1861) 328; J B. 1861, 126)

2. Aus  $SO_2$ . — a) Das feuchte gasförmige  $SO_2$ , ebenso die wss. Säure werden durch Licht. Wärme, Elektrizität in Schwefelsäure und Schwefel zersetzt (vgl. 80, 8, 453 und 457). — b) Die wss. Säure oxydiert sich laugsam an der Luft. Ein Gemenge von 2 Vol. SO<sub>2</sub> und 1 Vol. O, welches trocken unverändert bleibt, verdichtet sich bei Ggw. von W. allmählich, in Berührung mit glühendem Platin sehr schnell, zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Phillips. Leitet

man das feuchte Gemenge von SO<sub>2</sub> und O oder Luft durch eine schwach glübende Röhre, welche Platinschwamm oder Platindraht hält, so verdichtet sich fast sämtliches SO<sub>2</sub> zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. weiche Platinschwamm oder Platindraht halt, so verdichtet sich fast sämtliches SO<sub>2</sub> zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Phillips; Magnus, Lufttrockenes Platinmohr verwandelt das Gemenge in rauchendes Vitriolöl. Döberseinen (Pogg. 24, (1834) 609). — Beim Ueberleiten durch eine dunkelglühende, Glusstücke enthaltende Röhre bildet sich wenig, durch eine leere Röhre noch weniger Schwefelsäure. Magnus (Pogg. 24, (1834) 610). SO<sub>2</sub>, Luft und Wasserdampf über dunkelrotglühenden thonigen Sand geleitet, bilden etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Blondeau (Compt. rend. 29, (1849) 405; J. B. 1849, 641); vgl. S. 470. Beim Durchleiten durch ein leeres glühendes Porzellanrohr bildete sich keine Schwefelsäure. Mahla. — Siehe auch Houzé (Chem. Ztg. 1880, 141; Chem. Ind. 1880, 138; J. B. 1880, 1288). — c) Ist SO<sub>2</sub> mit O oder Luft, NO und Wasserdampf gemengt, so entsteht H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Vgl. unter IV. S. 496. — d) Ebenso durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, J. Br, Cl. HClO, HNO<sub>3</sub>, durch mehrere Metallsalze, wie MnSO<sub>4</sub>, Hg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, Merkurisalze, AuCl<sub>3</sub> usw. (Vgl. bei den einzelnen Verbindensen) Verbindungen\_)

3. Aus Polythionsäuren. — Aus Dithionsäure durch Erhitzen für sich oder mit den unter 2d) angeführten oxydierenden Agentien. Aus Trithionsäure beim Erhitzen, aus dieser und aus Pentathion- und Trithionsäure durch Einw. von Br, Cl, HClO usw.; diese letzteren bilden auch aus

den Salzen dieser Säuren freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> neben Sulfaten.

4. Aus Thiosulfaten. — Cl, Br, HClO usw. geben mit Thiosulfaten freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> neben Sulfaten. — Bei der Zers. von Thiosulfaten durch HCl oder HoSO. VAUBEL (Ber. 22, (1889) 1686). Wird von VORTMANN (Ber. 22, (1889) 2307) bestritten.

5. Aus H2S und CS2. S. diese. - Durch Oxydation von Metallsulfiden durch den elektrischen Strom, Smith (Ber. 22, (1889) 1019; 23, (1890) 2276).

6. Aus dem Leuchtgas. — Nach E. v. Meyer (J. prakt. Chem. [2] 42, (1890) 270) und Binder (Z. analyt. Chem. 26, (1887-607) werden beim Abdampfen großer Flüssigkeitsmengen aus dem Leuchtgas nicht unbeträchtliche Mengen H.SO, diesen Fil. zugeführt. — Lieben Sitzungsber. d. k. Akad. d. Wissensch., Wien, math.-naturw. Kl. 13, (1854) 292) nimmt an, daß beim Verbrennen von Steinkohlengas durch die Flammgase freie H.SO, in nimmt an, daß beim Verbrennen von Steinkohlengas durch die Flammgase treie 112504 in die Atmosphäre, bzw. in die über Gastlammen in nicht verschlossenen Gefalten erwärmten Fill. gelangt. — Dies ist nach Phrwozsik (Ber. 25, 1892) 2676) nicht der Fall; H2804 ist als (NH418504) in den Verbrennungsprod der Gase enthalten. Die B. von H2804 bei Anwendung von Platinschalen beruht darauf, daß der an der Oberfläche des Platins verdichtete O die sich bildende SO4 bei Ggw. von Wasserdampf zu H2804 oxydiert. — Siehe auch Collas (Ber. 25, (1892) 621; J. B. 1892, 558). — Bildet sich beim Verbrennen von pennsylvanischem Anthracit in sehr geringem Maße. (Parsshaw (Chem. N 34, (1876) 190; J. B. 1876, 1155).

7. Im Organismus. — Vgl. Smith (Pplügere Archiv 55, (1893) 542; 57,

(1894) 418; C.-B. 1894, 1, 595; 2, 484); Salkowski (Virchow's Archiv 137,

(1894) 381: C.-B. 1894, 2, 528).

IV. Darstellung und physikalische Eigenschaften der konzentrierten Schwefelsäure, der Schwefelsüurehydrate und der wässrigen Schwefelsäure.

- a) Konzentrierte Schwefelsäure, Vitriolöl, Vitriolsäure. -
- a) Darstellung. A. Aus SO. I. Bleikammerverfahren., a) Erzeugung von SO<sub>o</sub>. — Während dieses in früherer Zeit lediglich durch Verbrennen von Schwefel gewonnen wurde, fand M. Perret (1837), daß der Schwefel in der Schwefelsäureindustrie durch Eisenkies (Schwefelkies, Pyrit, FeS,) ersetzt werden kann. Auch Zinkblende ZnS, Kupferkies CuFeS, Bleiglanz PbS u. a. dienen als Ausgangsmaterial. Doch bilden ZnS und PbS Sulfate, die zur Zerlegung eine sehr hohe Temp, erfordern. — Eisenkies enthält (ast immer Pb, Zn, Cu, As, Se, auch Tl, Ca, Fl. Die Verunreinigung der Kiese durch CaCO<sub>3</sub> bewirkt einen Verlust an S infolge B. von CaSO<sub>4</sub>; As- und Se-Gehalt führen starke Verunreinigung der Säure herbei durch Verflüchtigung von As, O3 und Se; bei Anwesenheit von Fluoriden bildet sich HFl, der die Chamottesteine der Türme, auch etwas die Bleikammern angreift. -Die Kiese werden in den Kiesröstöfen. Pyritofen im Luftstrome verbrannt, so daß SO<sub>2</sub> und etwas SO<sub>3</sub> entweichen und brauurote Abbrände, wesentlich aus Fe, On bestehend, zurückbleiben. Der schweselreiche Eisenkies entwickelt so

viel Verbrennungswärme, daß er, einmal entzündet, ohne äußere Wärmezufuhr fast vollvenderden verbendungswahle. Die die Röstöfen verlassenden Röstgase enthalten bei der Verbrennung von guten Kiesen 7 bis 9 Vol. % SO<sub>2</sub>; von Zinkblende weniger, je nach der Beschaffenheit der Ocfen; reiner Schwefel liefert ein 10 bis 11 % igos Röstgas; etwa 10 % des abgerösteten Schwefels findet sich als SO<sub>3</sub> in den Röstgasen. Außerdem sollen etwa 10 Vol. % O beigemengt sein für den Kammerprozeß. Die günstigste Zus. entspricht nach Genstenhofen bei der Verbrennung von Schwefel 10.65°, SO<sub>2</sub> und 10.35°, O, bei der Verbrennung von Pyriten 8.8°, SO<sub>2</sub> und 9.6°, O.— S. a. SO<sub>2</sub>, Darst., S. 440.—
b) Bleikammerprozess.— Die Röstgase werden zunächst durch Flug-

staubkanäle geschickt, in welchen sie den Flugstaub und einen Teil As.O. absetzen, und gelangen dann mit einer Temp. von 300° (bei Pyrit, mit niederer bei Zinkblende) in den Gloverturm und aus diesem in die Bleikammern, wo  $SO_2$  durch den mitgeführten Luftsauerstoff unter Vermittlung von Stickoxyden und W. in  $H_2SO_4$  von 50 bis 55° Bé, Kammersäure, umgewandelt wird. Die Abgase der Bleikammern passieren die Gay-Lussactürme. in denen durch herabrieselude H.SO. die HNO, als Nitrosc wiedergewonnen wird. Nitrose und Kammersäure werden dem Gloverturm zugeführt zur Denitrierung der ersteren und Konzentrierung der Kammersäure, so daß die HNO, in die Kammern zurückkehrt, während die gesamte H, SO, den Glover als 58 bis 62 grädige Gloversäure verläßt. Der Verlust an HNO<sub>2</sub> wird durch Aufgeben von HNO<sub>3</sub> auf den Glover, weniger gut durch Zer-

setzen von Salpeter mittels H.SO, im Salpeterofen gedeckt. -

a) Apparatur. — Die Bleikammern sind grelle nur von Pb (antimonfreiem Weichblei) umschlossene Räume von 1000 bis 2000 cbm und mehr Inbalt. Sie werden aus Bleiplatten von mindestens 3 mm Stärke mittels Bleilot im Wasserstoff-Luftgebläse zusammengelötet. Die Bodenplatte mit umgebogenem Raude bildet eine flache Schale, zur Aufnahme der Kammer-säure; sie wird auf Pfeiler gestellt, damit sie von unten frei zugänglich ist und durch die Außenluft kühl gehalten wird. Decke und Seitenwände werden an Holzgerüste befestigt und glockenformig über der Bodenschale aufgehängt, so daß nachher die Kammersäure den Abschluß des Kammerraumes nach außen bildet. Man fabriziert mit 1 cbm Kammerraum in 24 Stunden 4 bis 6 kg Kammersäure, bei forciertem Betriebe mehr; die Kammern haben eine Lebensdauer von 15 bis 20 Jahren. Ein System enthält mindestens 2, häufig 3 oder 4, selten 6 einzelne Kammern; die Leistung des Systems, also auch der Herstellungspreis steigt mit der Auzahl der Kammern bei gleichem Gesamtvolumen. Die Kammern sind auf dem Kontinente überdacht, während sie in England unvorteilhafterweise im Freien stehen, kontinente überdacht, während sie in England unvorteilhafterweise im Freien stehen. Immer müssen sie rings frei zugänglich sein, schon der Kühlung wegen. Weite Bleirohre verbinden sie untereinander, sowie vorn mit dem Glover und hinten mit dem Gay-Lussac. In diese Rohre eingesetzte Glasfenster gestatten die Farbe der Innengase zu beobachten. Das erforderliche W. wird dampfförmig, besser als Wassernebel kalt durch die Decken der Kammern zugeführt, s. Spiengel (Polyt. J. 218, 1875) 328; Chem. N. 32, 1875, 150; J. Phorm. Trans. [3] 6, 1875–324; J. B. 1875, 1052). Rings an den Seitenwänden stecken Thermometer, innen sind Wandkästen angebracht, welche die an den Wünden verdichtete Kammersähre durch eine (Inffining nach außen zu einem Aribungerer führen zur stehen. Kammersäure durch eine Oeffnung nach außen zu einem Aräometer führen, zur steten Beobachtung der Stärke der Säure. Die Bodonsäure, Kammersäure, wird durch Heberrohre von Zeit zu Zeit in ein Reservoir von Pb abgelassen. (Ueber das Verhalten der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gegen Blei, vgl. Lunge u. Sehmid (Z. angen. (Vom. 1892, 642).

Zur Refürderung des Kammerprozesses haben Lunge und Rohnmann ihren Plattenturm konstruiert, einen mit Bleimantel versehenen Schumotteturm, mit regelmäßig geformten. hortzontal angeordneten, gelochten Platten ausgesetzt, in welchem die Kammergase aufsteigen, während verd. Saure herabrieselt. Solche Plattentürme, zwischen zwei Kanmern gestellt, leisten vermöge ihrer großen kondensierenden Oberfläche erheblich mehr als ein gleich großer, leerer Kammerraum, machen aber die Kammern selbst nicht entbehrlich, Gulchaust (J. Soc. Chem. Ind. 18, (1899) 459; C.-B. 1899, 2, 232), und können den erforderlichen Zug beeinträchtigen. Ueber den ähnlich wirkenden, in der Konstruktion aber verschiedenen Röhrenturm s. Gulchaust. — Bungemeisten und Hantmann bauen Kühlschächte in die Kammern ein, weite, oben und unten offene Bleicylinder, welche ebenfalls die kondensierende Oberfläche und damit die Leistung vermehren eingesetzte Bleiplatten werden wegen mangelnder Kühlung bald zerfressen). — Th. Meyer (C.-B. 1900, 2, 449) baut kreisformige Kammern und läßt die Gase tangential ein- und in der Mitte austreten. Tangentiulkammersystem, wodurch eine lebhaftere Mischung der Gase erzielt wird; außerdem setzt jer wassergekühlte Bleirohre in die Bleikammern ein. Siehe auch Glover (D. R.-P. 10834-1880). De Borssieu u. Barmen (Bull. Soc. (Paris) 11, (1894) 726; J. B. 1894, 407; Gilchrist J. Americ. Chem. Soc. 15, (1893) 624; 16, (1893) 498; C.-B. 1894, 1, 308; 2, 389); Benner

(D. R.-P. 3540 (1880); 91260 (1897)); BLAU (D. R.-P. 95083 (1897)); NIEDENFÜHR (Chem. Zig. 20, (1896) 31 u 583; C.-B. 1896, 1, 580); MUHLILLUSER (Z. angew. Chem. 15, (1902) 672; C.-B. 1902, 2, 403); Kestner (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 333; C.-B. 1903, 1, 1101); Hart n. Balley (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 473; C.-B. 1903, 2, 197); Porter (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 476; C.-B. 1903, 2, 157).

Der Gay-Lussac-Turm ist ein mit harten Koksstücken gefüllter Bleiturm, kreisrund, von 2 bis 3 m Durchmesser und 8 bis 20 m Höhe. In diesen treten die Gase aus der letzten Kammer unten ein und werden durch herabrieselnde H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 59 bis 62° Ré. (Gloversäure) gewaschen. Die Bleidecke des Turmes ist in eine größere Anzahl Felder geteilt, z. B 24, auf welche vermittels eines Verteilers, z. B. eines Segnen'schen lychkreuzes oder eines gezachten Blei- oder Chamottetellers, die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gleichmäßig über die Füllung des Turmes verteilt wird. Die absorbierte HNO<sub>4</sub> bildet mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Nitrosylschwefelsäure, nach Rascute (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1281—1323) Nitrosylspäure O<sub>2</sub>N—SO<sub>2</sub>OH (s. Theorie des Bleikammerprozesses), welche sich in der überschlissigen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu Nitross auflöst. Meist werden heute, bei dem hohen Werte der HNO<sub>4</sub>, zwei Gay-Lussac's hintereinander geschaltet. Sie stehen immer, der leichteren Bedienung wegen, neben dem Glover. Siehe a. Kunhem (Polyt. J. 210, (1873) 155; J. B. 1873, 1014); Kienlen (Monit. sc. [4] 9, (1895) 1, 321; C.-B. 1895, 2, 260).

In den Gloverturm treten die etwa 300° heißen Röstgase unten ein und werden mit der vom Gay-Lussac kommenden Nitrose und gleichzeitig mit Kammersäure berieselt. Der Gloverturm ist ebenfalls ein Bleiturm, rund oder viereckig, die Innenwände von gut abgeschlißenen, ohne Mörtel zusammengefügten feuerfesten Chamottesteinen aufgebaut. Unten befindet sich ein horizontaler Chamotterost, darüber, das ganze Innere ausfüllend, gitterförmig gesetzte Chamottesteine: Koks und Blei sind nicht widerstandsfähig genug gegen heiße Gloversäure. Als Füllsteine eignen sich kurze hohle Zylinder, welche gegeneinander versetzt die herabfließende Säure genügend verteilen, ohne den aufsteigenden Gasen einen erheblichen Widerstand zu bieten. Siehe a. Cylloch (Chem. N. 27, (1873) 124, 135: J. B. 1873, 1013); Glovern (Chem. N. 27, (1873) 152; J. B. 1873, 1013); Luseg (Chem. N. 27, (1873) 163; J. B. 1873, 1013; Polyt. J. 202, (1871) 532; 215, (1875) 56: J. B. 1871, 1013: 1875, 1051); Bode (Polyt. J. 202, (1871) 448; J. B. 1871, 1013); Vorsten (Polyt. J. 213, (1874, 411, 506; J. B. 1874, 1104; Polyt. J. 215, (1875) 56: J. B. 1875, 1052; Garroway (Engl. Pat. 1673, (1882)). — Das Heben der Säuren auf Glover und Gay-Lussac geschicht durch Preßluft aus gußeisernen Prackfässern, Monrajus, welche tief unten stehen und von den Säurereservoiren gespeist werden; die sehr heiße Gloversäure wird vorher gekühlt. Die fertige Säure verläßt den Betrieb als Gloversäure oder Kammersäure. Nach Ost Chem. Technologie (1903) 57). —

β) Theorie des Bleikammerprozesses. — Die chemischen Vorgänge, die sich in den Bleikammern nach- und nebeneinander abspielen, werden durch die Mengenverhältnisse der aufeinander wirkenden Körper und durch die Temp. bedingt; infolgedessen sind sie nicht für alle Kammern gleich, selbst nicht für verschiedene Stellen einer Kammer. — 1. Oxydations-Theorien. — Nach der grundlegenden Theorie von Clément u. Desormes (1795) wird die Oxydation der SO<sub>2</sub> durch Luftsauerstoff bewirkt; die Stickoxyde vermitteln diese Oxydation nur. Péligot (Ann. Chim. Phys. [3] 12. (1844) 263) nimmt direkte Oxydation durch HNO<sub>3</sub> an, die zu NO reduziert und durch den Luftsauerstoff aus NO wieder regeneriert wird: SO<sub>2</sub> + 2HNO<sub>3</sub> = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2NO<sub>2</sub>; 3NO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = 2HNO<sub>3</sub> + NO; NO + O = NO<sub>2</sub>; NO<sub>2</sub> + SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + NO u. s. f. Da biernach eine bestimmte Menge HNO<sub>3</sub>, theoretisch unbegrenzte Mengen SO<sub>2</sub> mit Hilfe des Luftsauerstoffs in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> überführen müßte, was praktisch auch bei den vollkommensten Einrichtungen nicht der Fall ist, wurde der Verlust an HNO<sub>2</sub> durch die Annahme erklärt, daß die Stickoxyde zu einem kleinen Teil durch SO<sub>2</sub> weiter zu N<sub>2</sub>O und N reduziert werden, die unter den Bedingungen des technischen Prozesses nicht mehr imstande sind, sich mit O zu verbinden. Nach Kummann (Ber. über die Entw. der chem. Ind. A. W. Hormans, 1, 274) findet jedoch in normal arbeitenden Kammern die Rk. SO<sub>2</sub> + NO + H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + N nicht statt; dasselbe gilt nach Weber (Pogl. Ann. 127, (1866) 543) und Frems (Pompt. rend. 70, (1870) für die Rk. SO<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O = 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + N<sub>2</sub>O. — Gegen die Theorie von Péligot wiesen Berzellus (Vgl. auch Weber (Polyt. J. 181, (1866) 297) nach, daß HNO<sub>3</sub> nur anfangs bei hoher Konz. und Temp. SO<sub>2</sub> oxydiert; bei der Konz. von 2 bis 3 no. wie sie in den Bleikammern herrscht, wirkt HNO<sub>3</sub> bei gewöhnlicher Temp. überhaupt nicht, bei der Temp. der Kammern nur spurenweise oxydierend

auf  $SO_2$ . Später ist vielmehr  $N_2O_3$  das wirksame Prinzip:  $SO_2 + N_2O_3$  $+ H_2O = H_0SO_4 + 2NO$ ;  $2NO + O = N_2O_3$ . Auch nach Lunge u. Naer (Chem. N. 49, (1884) 13; Chem. Ind. 7. (1884) 5; C.-B. 1884, 232; J. B. 1884, 1725) ist das aktive Oxyd des Stickstoffs  $N_2O_3$ .  $- N_2O_4$  entsteht nur sekundär unter abnormen Umständen und nur im binteren Teil des Systems. Ein Gehalt der Gase an freiem O begünstigt die B. von  $N_2O_4$  nicht, wohl aber ein großer Ueberschaß von aus Salvetergrassen was in der Pregis aber wohl nie verkommt. Der HNO Verlagt von sog. Salpetergasen, was in der Praxis aber wohl nie vorkommt. Der HNO<sub>3</sub>-Verlust beträgt mindesteus 1.5 bis 2.0 T. NaNO<sub>3</sub> auf 100 T. S. meist mehr; die aus den Kammern entweichenden Abgase enthalten — wenn mit einem Verlust von nur 0.5 °, NaNO<sub>3</sub> gearbeitet wird - SO, und NO und höchstens Spuren von N2O; die daraus gewonnene Nitrose ist als eine Lsg. von N<sub>2</sub>O<sub>8</sub> in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anzusehen. — N<sub>ABF</sub> (Ber. 18, (1885) 603; C.-B. 1895, 890; J. B. 1885, 2061) unterscheidet bei dem Prozeß die chemische Umwandlung von SO<sub>2</sub> in gasförmig verteilte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und die physikalische Umwandlung letzterer in deutliche Tropfen. In einem von Tuxss angegebenen App. (D. R.-P. 30211) soll die Verfüssigung durch wagerecht gestellte, durchlöcherte Scheidewände bewerkstelligt werden. Vyl. auch Kretzschmar (Z. angew. Chem. 1889, 265). —

2. Kondensationstheorien. a) Nitrosylschwefelsäure-Theorie. — Davy (1812). GMELIN, CL. WINKLER (Ztschr. Chem. 1869, 715) und in neuerer Zeit Lunge (Ber. 18, (1885) 1384; 21, (1888) 67, 3223; J. Chem. Soc. (London) 47, (1885) 465; Monit. sci. [4] 2, (1888) 250, 1078; Chem. N. 57, (1888) 69; Z. anorg. Chem. 7, (1894) 212) fassen den Kammerprozeß nicht als eine abwechselnde Reduktion und Oxydation von Stickstoffoxyden auf, sondern als eine Kondensation von NO und NO $_2$ , bzw. von N $_2$ O $_3$  mit SO $_2$ , O und W. zu Nitrosylschwefelsäure SO $_2$ (OH)O·NO, die sogleich durch das überschüssige W. der Bleikammer in  $H_aSO_4$  und  $N_2O_3$ , bzw. ein Gemisch von NO und NO2 zerlegt wird: 1.  $2SO_2 + N_2O_3 + 2O + H_2O = 2SO_3(OH)O \cdot NO$ ;  $2SO_2(OH)O \cdot NO + H_2O = 2SO_4(OH)_2 + N_2O_3$ ;  $N_2O_3 = NO + NO_2$ . — Vorn in der ersten Kammer sind die Gase bei vorherrschender  $SO_2$  farblos, so daß  $N_2O_3$  nicht zur Entstehung gelangt; statt dessen tritt NO in Rk. und die gebildete Nitrosylschwefelsäure wird durch SO2 und W. in H2SO4 und NO zerlegt: 2.  $28O_2 + 2NO + 3O + H_2O = 28O_2(OH)O \cdot NO$ ;  $28O_2(OH)O \cdot NO + 8O_2 + 2H_2O = 3H_2SO_4 + 2NO$ . — Am Ende des Systems dagegen, wo nur noch Reste von  $8O_2$  vorhanden sind und die Gase sich stark rot färben, findet sich neben  $N_2O_3$  auch  $NO_2$ . — Diese chemischen Vorgänge unterliegen sämtlich dem Gesetze der Massenwirkung und verlaufen is nach der vorgänge unterliegen sämtlich dem Gesetze der Massenwirkung und verlaufen is nach der vorgänge unterliegen sämtlich dem Gesetze der Massenwirkung und

verlaufen je nach der an den verschiedenen Stellen der Kammern vorhandenen Wassermenge und Temp. in dem einen oder dem entgegengesetzten Sinne. Höhere Temp. und wenig W. begünstigen die B. der Nitrosylschwefelsäure, mehr W. und niedere Temp. deren Zers. – Schenfel (J. Chem. Soc. (London) 12. (1860) 80; Ber. 22, (1889) 542; C.-B. 1889, 1, 401; J. B. 1889, 2618) bestätigte diese Theorie, indem er fand, daß nur in den ersten Hälften der einzelnen Kammern H.SO, gebildet wird; in den hinteren Teilen, die weuiger Wasserdampt enthalten und in denen die Nitrosylschwefelsäure daher nicht zers. werden kann, dagegen nicht. Die B. von H.SO, tritt aber von neuem ein, wenn die Gase werden kunn, dagegen nicht. Die B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> tritt aber von neuem ein, wenn die Gase in den vordenen Teil der neuen Kammer gelangen, wo ein Ueberschuß von Wasserdampf vorhanden ist. — Nach Sorrt (Z. angew. Chem. 1889, 2647; J. B. 1889, 2648, verläuft der Prozeß gemäß folgenden Gleichungen. I. Bildong von Mitrosylschwefelsäure und Nebenrenktionen: 1. 28O<sub>4</sub> + 2NO + 30 + H<sub>2</sub>O = 28O<sub>2</sub>(OH)O.NO: 2. 2NO + O = N<sub>2</sub>O<sub>8</sub>: 3. NO + O = NO<sub>2</sub>: 4. 28O<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2O + H<sub>2</sub>O = 28O<sub>2</sub>(OH)O.NO: 5. 28O<sub>2</sub> + 3N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O = 28O<sub>2</sub>(OH)O.NO + 2NO + O (? Diese ist im Original unrichtig!). — II. Freimachen von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und Nebenrenktionen: O.NO + H<sub>2</sub>O = 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + N<sub>2</sub>O<sub>1</sub>: 8. SO<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2NO. SERVENENER (Ber. 29, (1896) HI. 2861).

[Ondensations - Theorie von Raschig (Ann. 241, (1887) 161; 248, 4. J. B. 1887, 447; Z. angew. Chem. 17, (1904) 1398, and 1777.

1. J. B. 1887, 417; Z. angew. Chem. 17, (1904) 1398 und 1777; 1281—1323). — Diese Theorie gründet sich auf die von tchgewiesenen Rkk. zwischen  $SO_2$  und  $N_2O_3$  unter B. von nsprodukten, den sog. Schwefelstickstoffsäuren (s. d. Abschnitt). als Zwischenprodukt angenommene Verb., die auch beim Lösen in H.SO, entsteht und unter dem Namen der Bleikammerkristalle bekannt ist, hat nicht die Konstitution einer Nitrosylschwefelsäure  $O = N-O-SO_2-OH$ , sondern sie ist Nitrosulfosäure  $O > N-SO_2-OH$ , die S an N gebunden enthält. Im Gloverturm entsteht aus dieser zuerst HNO2, dann O=NSO2.OH, Nitrososulfosäure und O=N<SO3.OH, Nitrosisulfosäure und schließlich NO und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. NO oxydiert sich wieder zu HNO<sub>2</sub>, welche erneut mit SO<sub>2</sub> zusammentritt, um als Endprodukt wiederum NO und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu liefern usw. In der Bleikammer setzt sich dieser selbe Kreislauf fort. Der Kammerprozeß wie auch die Schwefelsäurebildung im Gloverturm finden in folgenden vier Gleichungen ihren Ausdruck:

1. ON · OH + SO<sub>9</sub> = ON · SO<sub>9</sub> · OH (Nitrososulfosäure)

2. 
$$ON \cdot SO_2 \cdot OH + ON \cdot OH = NO + ON < \frac{OH}{SO_2} \cdot OH$$
 (Nitrosisulfosäure)

3. 
$$ON < OH_{SO_2 \cdot OH} = NO + H_2SO_4$$
. 4.  $2NO + O + H_2O = 2ON \cdot OH$ .

Von diesen Rkk, ist die erste umkehrbar. Ist sie einmal eingetreten, so folgt ihr die zweite sofort nach. Die dritte verläuft um so schneller, je höher die Temp. ist. Bei Störungen des Kammerganges, namentlich wenn die Rkk. 1 und 2 sich bis in den kalten Gay-Lussac-Turm fortsetzen, kann sie ganz oder teilweise ausbleiben: dann fließt die Gay-Lussac-Säure rot ab. Die vierte verlangt bei gewöhnlicher Temp, eine Zeit von drei Sekunden, nm vollständig zu verlaufen; bei der höheren Temp, der Kammer verläuft sie vermutlich

ein wenig schneller.

Aus dieser Theorie geht bervor, warum nur bei Ggw. von W. eine Einw. der SO<sub>2</sub> auf nitrose Gase stattfindet. Ferner gestattet sie einen Einblick in die Natur der HNO<sub>4</sub>-Verluste: Von ON SO<sub>3</sub>H als Zwischenprodukt ausgehend kann man die B. von N<sub>2</sub>O, Verluste: Von ON.SO<sub>3</sub>H als Zwischenprodukt ausgehend kann man die B. von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>OH und selbst NH<sub>3</sub> voraussehen, welche für die Fortsetzung des Kummerprozesses wertlos sind. NH<sub>3</sub> wurde tatsächlich nachgewiesen. (Raschio, Ann. 241, (1887) 161). Siehe auch Loew (Z. angew. Chem. 1900, 338; C.-B. 1900, 1, 1040); Th. Meyer (Z. angew. Chem. 1900, 418; C.-B. 1900, 1, 1172. — Diskussion über diese Theorie zwischen Lusgr u. Raschio: (Z. angew. Chem. 17, (1904) 1659—63, 1777—85; 18, (1905) 60—71; C.-B. 1904, H. 1771; 1905, I. 49, 569.

Reinigung and Kanzentration der Kanzentration de

Reinigung und Konzentration der Kammersäure s. S. 498 u. 502.

II. Kontaktverfahren. - Das nach dem Kontaktprozeß gewonnene SO, (s. S. 472) wird in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geleitet und die so gewonnene rauchende Schwefelsäure (s. S. 482) durch Vermischen mit schwächerer H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, bzw. Wasser in gewöhnliche, nicht rauchende H.SO, übergeführt. Nicht bloß Säure von 66° Bé, sondern auch 60-, unter Umständen sogar 50-grädige Säure läßt sich heute vorteilhaft nach dem Anhydridprozeß darstellen. Die aus SO<sub>3</sub> stammende H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist stets rein, besonders völlig arsenfrei. —

III. Aus SO<sub>2</sub> auf elektrolytischem Wege. — Mittels elektrolytisch gewonnenen Sauerstoffs, indem dieser dadurch aktiviert wird, daß man dem Anodenelektrolyten neben SO<sub>2</sub> bei Ggw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Mangansalz hinzufügt. Bormangen u. Sonne (D. R.-P. 117129/1904); C.-B. 1901, 1, 285). — Man setzt SO<sub>2</sub> bei Ggw von W., ev. unter gleichzeitigem Zuleiten von Luft, der Einw. einer zwischen den Polen einer Elektrizitätsquelle geschalteten Kontaktmasse von gekürntem Ferrosilicium aus. v. Gratzri. (D. R.-P. 157767; C.-B. 1905, 1, 702), — Anoden- und Kathodenzellen sind durch poröse, gasdichte Zwischenwände getrennt. An der Anode wird SO, durch eingeleitete SO, zu 2SO, umgesetzt. Friedlander (D. R.-P. 127985; 1301); C.-B. 1902, 1, 504). — Siche a. Wacker (Engl. Pat. 3183, 1897).

IV. Aus SO, durch Oxydation mit Chlor. — Vgl. Hachner Franz. Pat. vom 28./III. 1854; Macfarlane; Consortium F. Rlekthochem. Ind. D. R.-P. 157043, 1904, and 157044, 1904).

B. Aus Sulfaten. — Durch Einw. von Wasserdampf, Tilghmann, oder HCl, Cary-Mantraud, auf CuSO<sub>4</sub>, erhält man ein Gemisch von SO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub> und Sauerstoff. Beim Behandeln eines Gemisches von 50 kg MgSO<sub>4</sub>, 48<sup>3</sup>/<sub>4</sub> kg NaCl und 25 kg SiO<sub>2</sub> mit Wasserdampf und starkem Glühen destilliert SO<sub>3</sub> ab. Townsend (Engl. Pat. 1703 (1879); Ber. 13, (1880) 940). Siehe a. Granowski (Z. angew. Chem. 1893, 700; J. B. 1893, 313).

C. Aus H<sub>2</sub>S. — Durch Verbrennen und Leiten der gebildeten SO<sub>2</sub> und SO<sub>3</sub> durch HNO<sub>3</sub>. Kuhlmann. — Man leitet H<sub>2</sub>S durch eine wss. Suspension von PbSO<sub>4</sub>. PbS fällt aus,

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geht in Lsg.; PbS wird durch Glühen wieder in PbSO<sub>4</sub> übergeführt usf. Kelbe.— Man leitet H<sub>2</sub>S mit Luft gemischt über Kontaktsubstanzen bei etwa 540°. The United Alkali Co. Ltd. (D. R.-P. 157589; C.-B. 1905, 1, 194).—
Darst. aus Sodarücksländen s. Kenyon u. Swindells (Ber. 4, (1871) 854); Bornträger (Ber. 14, (1881) 2315); ferner Polyt. J. 243, (1882) 151; J. B. 1882, 1393.
Vgl. auch Bode. Zusammenstellung fast sämtlicher Erfahrungen auf dem Gebiete der Schwefelsäurefabrikation (Verhandlungen des Vereins zur Förderung des Gewerbefeisses im Preussen 1876); Lusge (Z. angew. Chem. 16, (1903) 689); Piennon (Chem. Ind. 1900, 377; Z. angew. Chem. 13, (1900) 877).

Reinimung der Schwefelsäure 1 Ast. Nachweis und Entlemmen.

B) Reinigung der Schwefelsäure, 1. Art, Nachweis und Entfernung der gewöhnlichen Verunreinigungen. - Die Kammersäure von 50 bis 55° Bé, entsprechend 63 his 70 % H2SO4 muß für viele Zwecke gereinigt werden: dies geschieht in der Technik stets vor der Konzentration. Auch die im Handel erhältliche rohe konz. H2SO4 enthalt

noch viele Verunreinigungen und ist durch organische Substanzen gelb gefärbt

Die Schwefelsäure kann enthalten SO2, Se, HCl (von unreinem Salpeter), HFl (Nikors), The Schweleisaure kann enthalten SO<sub>2</sub>, Se, HCI (von unremein Salpeter), HFI (Mikers, NO, HNO<sub>3</sub>, Alkalien (vom Salpeter, zuerst von Göttling. Taschenb. 1782, 119. bemerkt); Pb (von den Bleispparaten herrührend; scheidet sich beim Verdünnen mit W. alse PbSO<sub>4</sub> ab); und endlich, von zufälligen Verunreinigungen des Schwefels oder der angewandten Kiese herruhrend: Ca, Mg. Ti (Prapr (Schweigg, J. 18, 283)), As, Zu und Sn. (Berzelius (Schweigg, J. 23, 313; Pogg. Ann. 33, (1834) 24); Fe (bildet in konz H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> einen weißen Bodensatz von Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>1</sub>, der beim Verd. mit W. verschwindet); Cu (Berzelius u. Trommsdorff (N. Tr. 3, 2, 64 und 4, 1, 130)); Hg (Berzelius (Schweigg, J. 23, 313.) Al. Tl. organische Stoffe. 23, 313 ); Al; Tl; organische Stoffe.

Chlorwasserstoff. — Mullen (Quart. J. of Sc. 22, 231 u. N. Quart. J. of Sc. 2, 258, sowie Johnston (N. Quart. J. of Sc. 3, 154), fanden, daß chlorfreier Braunstein oder Mennige beim Behandeln mit verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Cl entwickelten. Kane N. Quart. J. 4, 286, wies nach, daß das Vitriolol 0.03 bis 0.14% Hel enthiclt, woraus sich alles einfach erklärt. Vgl. die vermutete B. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> aus H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Metalliperoxyden S. 127—128).

Fluorwasserstoff. - Den meistens verhandenen HFl, kenntlich daran, daß eine Quarz-

Fluoreasserstoff. — Den meistens verhandenen HFI, kenntlich daran, daß eine Quarzplatte durch die Dümpfe angeätzt wird, entfernt man, indem man mit dem doppelten Vel. W. verdünnt und etwa 15 Stunden lang unter Ersatz des verdunstenden Wassers gelinde erwärmt. Nigles (Compt. rend. 45, (1857) 250; J. B. 1857, 119)

Stickoxyde. — Die Stickstoffsauerstoffverbb. können als NO, Nitrosylschwefelsäure, bzw. bei verd. Säuren als HNO, und als HNO, vorhanden sein. Lunge u. Abenius 1Z. angen. Chem. 1894, 608; C.-B. 1894, 2, 902). HNO, kann nur in einer H<sub>2</sub>SO, unter 60.65° Be enthalten sein: HNO, und NO haben wenig Einfluß und die Dichte, die Sättigung mit salvattigan Prodd erwiedeier bei genetischen Handelssäuren den Säurenchalt in besong and

salpetrigen Prodd. erniedrigt bei gewöhnlichen Handelssäuren den Säuregehalt in bezug auf Dichtigkeit um 1 bis 7%. Kode (Polyt. J. 209, (1873) 268; J. B. 1873, 207).

Den Gehalt des Vitriolöls an NO. HNO2 oder HNO3 erkennt man am besten durch Zusatz von FeSO<sub>4</sub>, das eine Purpurfarbe erteilt, wenn auch die Stiekstoftverbindung nur ½0000 beträgt. Despassiss (J. Chim. med. 11, 508). — Man übergieße die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> behutsam mit einer ½ so hohen Schieht von ziemlich gesättigter kalter Eisenvitriollsg. An der Berührungsfäche der zwei Schiehten entsteht die rote Färbung, welche, wenn sie nach längerer Zeit verschwindet, durch Bewegen wiederholt hervorgerufen werden kann. Wackenroden (Ann. 18, 152). Man übergieße 50 g H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> behutsam mit 0.5 g W., warte, bis die hierdurch eingetretene Erhitzung, welche die Farbe zerstören würde, verschwunden ist, fürze dann 10 Transen Eisenvitziallag binzu und mische Jeneraum in h. schwinden ist, füge dann 10 Tropfen Eisenvitriolleg, hinzu, und mische langsam, so daß sieh die Fl. nicht erhitzt. Auf diese Weise gibt noch 1 T. HNO<sub>3</sub>, HNO<sub>2</sub> oder Nitrat nat 333333 T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gemischt, eine blaß rosenrote und mit 500000 T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (als Grenze) eine kaum merkliche Färbung. Jacquelais (Compt. rend. 14, 643). — Am zweckmäligsten wendet man eine Lösung von verwittertem Eisenvitriol in rauchender Schwefelsäure an, von der man der zu untersuchenden H.SO<sub>4</sub> <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Vol zusetzt. A Voggt. (Anal. Zeitsche. 5, (1866) 230: J. B. 1866, 128. — Man erkennt die Oxyde des Stickstoffs und SO<sub>2</sub>, (die gleichzeitig vorhanden sein können, wenn letzteres nicht überschüssig ist), indem man etwa 1 kg HeSO4 in einer halb damit gefüllten Flasche auhaltend schüttelt und die in letzterer ent-

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in einer halb damit gefüllten Flasche anhaltend schüttelt und die in letzterer enthaltene Luft mit Jodstarkepapier prüft, welches durch SO<sub>2</sub> entfarbt, und mit Jodstaliumstarkepapier, welches durch Oxyde des Stickstoffs gebläut wird. Waristores (Chem. News 17, (1888) 75; J. B. 1868, 152. — Das aus salpetersäurehaltiger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch Eisenspäne entwickelte Gas bläut Guajaktinktur. Schipf (Ann. 111, (1859) 372; J. B. 1859, 513. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, welche Eisenvitriollsg rötet, löst beim Kochen Pt auf, gibt, mit NaCl destilhert, mit freiem Cl vermischte HCl und liefert mit Indige keine blaue, sondern eine grünblaue Lsg. enthält also HNO<sub>4</sub> oder wahrscheinlicher HNO<sub>2</sub>. E. Barruel (J. Chim. med. 12, 180. — Es hält HNO<sub>2</sub>: denn der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> beigemischte HNO<sub>3</sub> geht bei der Destillation sogleich anfangs über, während die in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vorkommende Stickstoffverbindung innig gehouden ist. Auch entfürbt eine solche H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> MnSO<sub>4</sub>, fällt aus H<sub>2</sub>S-Wasser sogleich S und gibt, mit 2 T. W. verdünnt, den Geruch der salpetrigen Säure. Wackenboer (Ann.

18, 152). — Nicht HNO<sub>2</sub> oder HNO<sub>3</sub> kommt in der Regel im engl. Vitriolöl vor, sondern NO. Destilliert man solches Vitriolöl, so gehen zuerst 3/8 frei von NO über, welche sich daher nicht mit Eisenvitriol röten. Das folgende hält immer mehr NO, aber der Rückstand ist so reich daran, daß er beim Zusatz von W. reichlich Stickoxydgas entwickelt, und zwar, wenn die Luft abgehalten wurde, farbloses. Verdünnt man NO haltende H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit W. bis zu 1.2 spez, Gew., so verliert sie beim starken Konzentrieren alles NO. Daher mußte auch die verd. Säure beim Einkochen das etwa darin enthaltene NO verlieren; aber teils wird sie fortwährend in die Platinretorte gelassen, welche bereits konzentrierte H.SO. enthält, teils wird oft hinterher zur H.SO4 etwas HNO3 gefügt, um braunsürbende organische

Stoffe zu zerstören. A. Rose (Pogg. 50, (1840) 161).

HNO<sub>3</sub> in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> läßt sich von HNO<sub>2</sub> und von NO durch folgendes unterscheiden:
Solche H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit W. und HCl versetzt, löst beim Kochen Goldblättchen auf; sie zerstört, mit W. verdünnt, beim Kochen die blaue Farbe der Indigolsg. JACQUELAIN. Sie läßt bei

der Destillation zuerst IINO<sub>2</sub> übergehen, hierauf folgt reine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, und zuletzt solche, welche NO (oder HNO<sub>2</sub>) aufgelöst enthalten kann. Wackenhooke, A. Rose.

Kopp (Z. analyt. Chem. 1872, 461; J. B. 1872, 890) empfiehlt Diphenylamin zur Erkennung eines Gehaltes an HNO<sub>2</sub> oder HNO<sub>3</sub>. — Nach Wilson (Pharm. J. [3] Nr. 1021, 541; Ber. 23, (1890) R. 302) gibt Resorein mit HNO<sub>2</sub>-naltiger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Gelbfürbung. —

Zur Unterscheidung vom Se ist das einzig sichere Reagens auf HNO2 und HNO3. Bruein. Denn selenhaltige H2SO4 gibt mit Diphenylamin bei ziemlicher Konz zwar znnächst keine Färbung, beim Ueberschichten mit W. aber entsteht die charakteristische blaue Rk. wie bei Stickstoffsäuren enthaltender H2SO4. Mit FeSO4 entsteht zunächst ein braungelber oder gelbroter Ring, wie bei Anwesenheit von Stickstoffsauren; beim Erwärmen scheidet sich nach Wittstock (Pogg. Ann. 95, (1855) 483; J. B. 1855, 787) Se aus; Fet lg gibt beim Erwärmen Ausscheidung von rotem Se, das in der grünen Lsg. die Täuschung einer Fluoreszenz hervorruft; auch die Indigoreaktion versagt, da Set), reduzierend wirkt.

Lunge (Ber. 20, (1887) 2032,.

Um die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von den Oxyden des Stickstoffs zu befreien, erbitzt E. Babbuel 21 T. derselben mit 1 T. S bei 150 bis 200° einige Stunden, bis die sich bräunende Fl. den Gederselben mit 1 T. S bei 150 bis 200° emige Stunden, bis die sich bräunende Fl. den Geruch nach SO<sub>2</sub> entwickelt. Hierauf mischt Jacquellin, um das erzeugte SO<sub>2</sub> zu entfernen, die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Chlorwasser und kocht einige Minuten, bis der HCl verjagt ist. — Wackenborben erhitzt mit etwas Papier, oder besser Zucker, bis sich bei anfangendem Kochen die anfangs geschwärzte Fl. wieder entfärbt hat; Zusatz von wenig rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> beschleunigt die Entfärbung. — Pelouze (Ann. Chim. Phys. 77, 52) erhitzt die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit einer durch vorläufige Proben bestimmten. <sup>1</sup>/<sub>10</sub> bis höchstens <sup>1</sup>/<sub>2</sub> 9′<sub>2</sub> betragenden Menge (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf 160°, wobei sich NH<sub>4</sub> mit NO oder HNO<sub>2</sub> in W. und N zersetzt; das Ammoniaksalz kann sogleich der in der Bleipfanne abzudampfenden Säure beigefügt werden, vormit auch des Zurfrassen der Platingerfan himwerfüllt. Nach Lausen auch des Zurfrassen der Platingerfan himwerfüllt. womit auch das Zerfressen der Platinretorte hinwegfällt. Nach Lunge u. Abenius (Z. angew. Chem. 1894, 608; C.-B. 1894, 2, 902) wird die Nitrosylschwefelsäure, bzw. HNO<sub>2</sub>, durch Kochen mit der dem Verhältnis 1NH<sub>3</sub>: 1 Säurestickstoff entsprechenden Menge (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in 5 Min. vollständig zerstört: ebenso die HNO<sub>3</sub> bei einer Säure von 60° Be in etwa einer halben Stunde; bei 60 grädiger Säure durch vielstündiges Kochen mit großem Ueberschuß von NH<sub>3</sub>. — Hayrs Sill. Am. J. [2] 6, 113, J. B. 1847 u. 1848, 371) erhitzt die verd. Säure mit etwas Salpeter, dann mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, dampft ein bis zum spez. Gew. 1.78, 146t durch Abkühlen kristallisieren und reinigt weiter durch Umkristallisieren. — Kemp läßt durch Abkühlen kristallisieren und reinigt weiter durch Umkristallisieren. — Keme Zeitsehr. Phurm. 1850, 9, 39; J. B. 1850, 263) leitet durch die heiße Mischung von 3 Vol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 1 Vol. W. SO<sub>2</sub>, oder mischt 3 Vol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 1 Vol. was. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und erhitzt. — A. Rose erhitzt die mit der doppelten Menge W. verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in einer Retorte, bis SO<sub>2</sub> überzugehen beginnt. S. a. Wisdus (E. P. 307, 1882).

Arsen. — As ist wohl stets vorhanden. Das As der Pyrite kommt zunächst als As<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, wird durch die nitrosen Gase der Absorptionssäure im Gay-Lussac-Turm zum Teil oxydiert zu As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, wobei diese zu N<sub>2</sub>O reduziert werden und für den Prozeß verloren gehen. Es bedingt hiernach teilweise den HNO<sub>3</sub>-Verlust. Hjelt (Polyt. J. 226 (1877) 174; J. B. 1877, 1139 und 1878, 1122). Im Gloverturm ist As als As<sub>3</sub>O<sub>3</sub> vorhanden infolge des Ueberschusses an SO<sub>2</sub>.

vorhanden infolge des Ueberschusses au SO2.

Es findet sich meist in ziemlich bedeutender Menge vor, so daß die verd. H2SO4 sogleich mit H2S einen Nd. von As2S, gibt. Am sichersten erkennt man es, namentlich, wenn seine Menge sehr klein ist, durch den Mansu'schen Apparat, oder auch durch Ueberseine meinge sehr kein ist, unten den Andas sehen Apparat, due durch dereitster der verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit K<sub>1</sub>CO<sub>3</sub>, Abfiltrieren vom niedergefallenen K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Wassehen desselben mit wenig W., Abdampfen, Uebersättigen mit HCl und Durchleiten vom H<sub>2</sub>S. Durk. — Zum Nachweis von Spuren von As fügt man zu 1 kg H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 300 g W. und PbCl<sub>2</sub>, destilliert und prüft die zuerst übergehenden Anteile mit H<sub>2</sub>S. Selmi Gaz. chim. 10, (1880) 40; Ber. 13, (1880) 579). Nach Hager (Z. analyt. Chem. 1883, 556; J. B. 1883, 1549) gibt konz., arsenhaltige H.SO<sub>4</sub> beim Erhitzen mit SnCl<sub>2</sub> gelbliche bis braune Färbung.

— Seybel u. Wikander (Chem.-Zty. 26, (1902) 50; C.-B. 1902, 1, 499) erkennen den As-Gehalt an der B. von AsJ<sub>3</sub> bei Zusatz von KJ. — As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>-haltige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gibt mit Opium-

Alkaloiden Blau-Grünfärbung. Rosenthales (Apoth.-Ztg. 19, (1904) 186; C.-B. 1904, 1106).

Einfluß des As-Gehaltes auf das Volungewicht der 66 grädigen H.SO, des Handels s. Kissling (Chem. Ind. 1886, 137; J. B. 1886, 2047).

Wenn die H.SO, Oxyde des Stickstoffs enthält, so enthält es nur As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und kann dann, da dieses nicht flüchtig ist, ohne weiteres destilliert werden unter Zusatz von einigen dann, da dieses nicht flüchtig ist, ohne weiteres destilliert werden unter Zusatz von einigen Tausendstein (NH<sub>4,2</sub>SO<sub>4</sub>, welches die Oxyde des Stickstoffs zeerstört, ohne As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> zu reduzieren. Im andern Falle kocht man vorher mit etwas HNO<sub>3</sub>. Bussy u. Beigner (J. Pharm. [3] 44, (1863) 177; J. B. 1863, 151). — BLONDLOT Compt. rend. 58, (1863) 769; J. B. 1863, 152; J. Pharm. [3] 46, (1864) 252; J. B. 1864, 144) hält es für möglich, daß NH<sub>3</sub> etwas As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> reduziere, was indessen Bussy u. Buigner (J. Pharm. [3] 45, (1864) 465 u. 46, (1864) 257; J. B. 1804, 144) hestreiten; er zieht es vor mit Kupferstreifen zu erhitzen, bis H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Indigolösung nicht mehr entfärbt, und die vom Nd. abgegossene Fl. mit O.8 bis O.1% MnO<sub>2</sub> zu destillieren. — Maxwell Lytz (Chem. News 9, (1864) 98; J. B. 1864, 145) zeerstött die Oxyde des Stickstoffs durch Erhitzen mit O.25 bis O.5% (Ivaleiure autzt um As stört die Oxyde des Stickstoffs durch Erhitzen mit 0.25 bis 0.5% Oxalsäure, setzt, um As zu oxydieren, gepulvertes oder in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gel. K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bis zur gelben Färbung der Fl. hinzu und destilliert. — Dupasquier (J. Pharm. [3] 9, 415) verdünnt auf 1.6 spez. Gew. (50° Baumé), fügt BaS hinzu, filtriert durch Asbest und kocht ein. Es soll dies wirksamer sein, als die ältere Methode der Behandlung mit H<sub>2</sub>S. — Lowe (Frankf. phys. Ver. Jahresb. sein, als die altere methode der Behandlung mit 1<sub>2</sub>S. — Lowe (Prankf., pnys. Ver. Jahreso. 1852 u. 1853, 41; J. B. 1853, 324) zerstört die Stickstoffoxyde durch Eintragen kleiner Mengen Oxalsiure in die auf 110° erhitzte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und entfernt das As durch Erhitzen mit allmählich zugesetzten kleinen Mengen NaCl, wobei es sich als AsCl<sub>3</sub> verflüchtigt. — Buchner (Ann. 94. (1855) 241; J. B. 1855, 309; Ann. 130, (1863) 249; J. B. 1803, 152) wandte statt dessen HCl an, indem er entweder wss. Säure zusetzte und crhitzte oder. hesser, durch die erhitzte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> einen müßigen Strom HCl leitete. Du Bußer u. Busst das Verfahren nicht ausreichend gefunden batten, was er für den Fall der Anwesenheit von As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> bestätigte, so änderte er es dabin ab, daß er zuerst zur Reduktion der As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> mit Kohle kochte und dann mit HCl behandelte oder beides gleichzeitig vornahm. Man mit Kohle kochte und dann mit HCl behandelte oder beides gleichzeitig vornahm. Man erhält so ohne Destillation völlig arsenfreie Säure. Buchner. — Beim Einleiten von HCl genügt Erhitzen auf 130 bis 140°, bei Anwendung von Nat'l muß auf 180 bis 190° erhitzt werden, um As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auszutreiben. Too (N. Br. Arch. 87, 269; J. B. 1856, 292). — Gräore C.-B. 1860, 224; J. B. 1860, 80) empfiehlt, statt dessen BaCl<sub>2</sub> anzuwenden. — Selmi (Gaze. chim. 10, (1880) 40; Ber. 13, (1880) 579) schlägt PbCl<sub>2</sub>, vor; ebenso Hagre (Pharm. Ztg. 33, (1888) 473; C.-B. 1888, 1198; J. B. 1888, 175), der Versuche, von As durch Destillation mit CHCl<sub>2</sub> zu reinigen, als unzweckmäßig aufgab. — Nach Suttu (Americ. Chem. 3, (1873) 413; J. B. 1873, 1014) wird durch Erhitzen mit NaCl oder Hindurchleiten von HCl As nie ganz entfernt; am besten wirkt Zusatz von Fe8 oder Na<sub>2</sub>S. Auch Ducher (Monit. soi. [4] 3, (1889) 1273; Ber. 23. (1890) R. 32) empfiehlt Reinigung mit Alkalisulfiden. — Sehr zweckmäßig ist die Reinigung von As mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 3Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> = As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> + 3Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Tuorn (Polyt. J. 217, (1875) 495; J. B. 1875, 1053). Nach Wagner (Polyt. J. 218, (1875) 321; J. B. 1875, 1053) ist, wenn die Verunreinigung durch Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nicht schädlich ist, Na<sub>2</sub>S dem Na<sub>2</sub>So<sub>3</sub> vorzuziehen; im anderen Falle empfiehlt er BaS<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. — Le Roy u. W. Mc. Cay (Chem. Ztg. 1889) 1633; J. B. 1889, 2649) erhitzt die Kammersäure zur Entfernung von As mit US<sub>2</sub> unter Druck auf 100°, Von Arsen und Antimon wird gereinigt durch Behandeln der Kammersäure mit

Kammersäure zur Entfernung von As mit CS2 unter Druck auf 100°,
Von Arsen und Antimon wird gereinigt durch Behandeln der Kammersäure mit
(NH4)2S und Filtrieren durch fein zerteiltes Pb. Beim darauf folgenden Konzentrieren
sollen auch die letzten Spuren von Stickstoffoxyden durch das gebildete (NH4)2SO4 zerstört werden. Thomsen (Engl. Pat. 6215, (1885).
Selen. — Die aus dem Gloverturm austretende H2SO4 enthält das beim Rüsten der
Kiese verflüchtigte Sc aufgelöst und zwar zuweilen in so beträchtlicher Menge, daß sie
blutret gefärbt erscheint. Kiennen (Bull. Sov. (Paris) 37, (1882) 440; Ber. 15, (1882)
1753). Se tritt als SeO2 oder freies Se auf und zwar bis zu 0.5% und darüber. Dannewater (The Analyst S, (1883) 63; Ber. 16, (1883) 1359). Siehe a. Lungr (Chem. Ind. 1883,
128.; Personne (Compt. rend. 74, (1872) 1199); Lamy (daselbst, 1285); Scheurer-Kestner
(daselbst, 1286; Bull. Soc. (Paris) 1868, 48; 1870, 121).
Nachweis mit SO2 0.003°, H.SeO. in H.SO2 cahen beim Erwärmen Rosefürbung

Nachweis mit SO; 0.003 % H2SeO3 in H2SO4 geben beim Erwärmen Rosafärbung und schwach roten Nd. von Se. Die Draggendorppische Rk. mit Codein ist nicht zu empfehlen, da auf die Färbung andere Substanzen, z. B. Eisensalze, oxydierende Substanzen n. a., einwirken können und nach Serospew Phorm. Zat. für Russland 36, 431; C.-B. n. a., einwirken können und nach Sergebew (Pharm. Zgt. für Russland 36, 431; C.-B. 1897, 1, 64) selbst reine H.SO<sub>4</sub> mit Codein eine purpurviolette förbung gibt. Onlow (Chem. Ztg. 25, (1991) 66; C.-B. 1901, 1, 480). — SO<sub>2</sub>, Codein, auch Morphin wirken nur auf SeO<sub>2</sub>. Se in beiden Oxydationsstufen wird durch Acetylen, das damit starke Rotfärbung gibt, noch in Verd. von 0.001% nachgewiesen. Ggw. von etwas HCl beschleunigt die Se-Abscheidung; der rote Nd. löst sich in der Wärme mit grüner Farbe. Jouve (Bull. Soc. (Paris' [3] 25, (1901) 489; C.-B. 1901, 1, 1389. —

Reinigung von Se geschicht durch Verd. mit dem dreifachen Vol. W. und Fällen mit SO<sub>2</sub>: Personne (Compt. rend. 74, (1872) 1199); durch Rektifizieren über K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>; Schlagdens-

HAUPEN U. PAGEL (J. Pharm. Chim. [6] 11, 261; C.-B. 1900, 1, 944); durch Destillation mit NaCl, wobei alles Se in die HCl übergeht und in dieser gel. bleibt. Drinewater (The Analyst S. 1883) 241; Ber. 17, (1884) R. 5).

Ueber Gewinnung von Se und Tl aus dem Bleikammerschlamm s. diese.

Blei. -- Einen Gehalt an Pherkennt man durch Zusatz von 1 bis 2 Tropfen HCl zur H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; es bilden sich sogleich weiße Wolken an der Berührungsstelle, beim Umschütteln weiße Trübung, die durch mehr HCl oder beim Erhitzen wieder verschwindet. HAYES (Sill. Am. J. 17, 195); Löwenthal (J. pr. Chem. 60, (1853) 267; J. B. 1853, 680). Der Nd. besteht aus PbCl<sub>4</sub>, HAYES, Bolley (Ann. 91, (1854) 113; J. B. 1854, 738), wahrscheinlich aus PbCl<sub>4</sub>, Wittstein (Pharm. Vicrteljahrsschr. 3, 281; J. B. 1854, 733). — Ein größerer Bleigehalt gibt sich sehon beim Verd. mit W. durch Abscheidung von PbSO<sub>4</sub> zu erkennen. — In konz. Säure wird Pb durch H<sub>2</sub>S nicht gefällt. Dupasquier (J. pr. Chem. 31, (1844) 417). Chem. 31, (1844) 417).

Quecksilber. — Das in der gewöhnlichen und der rauchenden HaSO4 oft enthaltene Hg, das durch Destillieren nicht entiernt werden kann, kann nur mit Hilfe der Elektro-(Prakt. J. d. russ.-phys.-chem. Ges. 1884, 1, 689; Ber. 18, (1885) R. 99).

Eisenhaltige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> löst (odein mit blauer Farbe. Kander (Pharm. J. Trans. [3]
18, (1887) 250; J. B. 1887, 2185).

2. Spezielle Darstellung reiner H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Als allgemeine Reinigungsmethode empfiehlt TJADEN-MODDERMANN (Z. anal. Chem. 21, (1882) 218; Ber. 15, (1882) 1193) und HAYES (Polyt. J. 110, (1848) 104), (1848) säure etwas W. hinzuzufügen, 50 als sich das Hydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O bildet; hinzuzufügen, 50 als sich das Hydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O bildet; das spez. Gew. beträgt dann 1.783; beim Abkühlen erhält man Kristalle, die bei + 8° schmelzen. Nach zwei- bis dreimaligem Umkristallisieren ist die Säure rein.

Kupferschläger (Monit. sci. [4] 3, (1889) 1434; J. B. 1889, 2649) verdünnt mit dem gleichen Gewicht W. und leitet einen Strom von SO<sub>2</sub> und dann von H<sub>2</sub>S hindurch: nach dem Absetzen der entstandenen Ndd. von As, Se und Ph wird destilliert. —
Reinigung durch Elektrolyse s. Askenasy (D. R.-P. 86 977, 1897).
Bedaam hält für das einzige Mittel, sich wirklich reine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu verschaffen, dieselbe

aus reiner SO<sub>2</sub> und reinem NO, die entwickelt sind durch müßiges Erwärmen von Salpeter, Eisenvitriol und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Einw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> bei niederer Temp., und Luft und W. in Glasgefüßen darzustellen. Durch Erhitzen mit NaCl. durch Destillieren mit K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> oder durch teilweise Elektrolyse gereinigte Säure zeigte bei der auf elektrolytischem Wege angestellten Marsh schen Probe stets noch Spuren von Arsen. Nach Tomesos (Phorm. J. Trans. S. 523; J. B. 1849, 229 soll man Gips mit Oxalsäure zersetzen und das Filtrat eindampfen. — Siehe auch Kontaktverfahren, S. 497.

Rektifizierte, destillierte oder gereinigte H.SO. wird durch Destillation der rauchenden oder konz. HaSO, in Glasretorten oder Destilliergefäßen von Pt gewonnen. Die rauchende Schwefelsüure eignet sich hierzu am besten. Nachdem SO<sub>4</sub>, dann fast wasserfreies SO<sub>3</sub> nebst dem Selen übergegangen ist, erhält man bei gewechselter Vorlage reine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> — Um reine Säure zu erhalten, muß man die rohe konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in oben angegebener Weise von den fluchtigen Verunreinigungen befreien. — Wegen der zur Destillation nötigen hehen Temp. zurspringen leicht Retortsnhals und Vorlage. — Man nehme nur 1 bis 2 kg H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf einmal in Arbeit. Die Retorte befindet sich entweder im Sandbade, welches ringsum mit Feuer umgeben werden kann, oder wird dem freien Kohlenfeuer ausgesetzt, jedoch tief in den Windofen eingesenkt, damit sie nicht bloß von unten erhitzt wird. Die Erhitzung wird gleichformig in dem Maße unterhalten, daß ein fortwährendes gelindes Kochen stattfindet. Der Retortenhals reicht eutweder bis in die Mitte der Vorlage, damit die herabfallenden heißen Tropfen sich sogleich dem schon vorhandenen Destillat beimischen: oder wenn sie bloß in den Hals der Vorlage reicht, bringt man in diesen ein langes Platinblech, so daß die vom Retortenhals herabtröpfelnde Säure auf dem Bleche bis in die Vorlage fließt. — Man destilliert nicht bis zur Trockne, sondern bis ungefähr ½, übergegangen sind. — Im Verhältnis, als die Menge der Säure in der Retorte abnimmt, scheidet sich beim englischen Vitriolöl das darin gelöst gewesene PbSO<sub>4</sub> aus, und veranlaßt ein gefährliches stoßweises Kochen; die Säure entwickelt, so oft sich überschüssige Wärme in ihr angehäuft hat, nach längerer Ruhe plötzlich eine solche Musse von Dampf, daß sie nicht nur unter heltiger Erschutterung in die Vorlage übergeführt wird und diese durch ihre Hitze sprengt, sondern bisweilen wird sogar durch die Elastizität des Dampfes der ohere Teil der Retorte zerspreugt und die Säure herumgeschleudert. Platindraht oder Schnitzel von Platinblech in der Retorte bewirken ruhigeres Kochen. Gay-Lussac. — Nach Bobbiere (Ber. 8, (1875) 340; Compt. rend. 80, (1875) 473; J. B. 1875, 25) Die rauchende Schwefelsäure eignet sich hierzu am besten. Nachdem SO<sub>3</sub>,

erreicht man regelmäßiges, ruhiges Sieden in Glasretorten ohne Temperaturschwankungen durch Einbringung von Pt in dünnen Streifen; nach Raoutt (Compt. rend. 79, (1874) 1262; Ber. 7, (1874) 1790) durch Zusatz eines Stückehens Glasretortenkohle; die Kohle wird fast gar nicht angegriffen, die überdestillierende Süure enthält im Liter etwa 20 ccm 80.. Siehe a. Lamy; Tate (J. Soc. Chem. Ind. 13, (1894) 206; C.-B. 1894, 1, 933). — Rauchende Schwefelsäure liefert bei Ggw. von Platindruht mehr SO<sub>n</sub>. Osans (C.-B. 1858, 941; J. B. 1858, 58). - Platindraht hilft nur für einige Zeit; man muß daher vorzugsweise die Seiten, nicht den Boden der Retorte erhitzen. Berzehles (Lehrb. 2, 16). Man erreicht dieses am besten, indem man die beschlagene Retorte auf eine thönerne Unterlage (Tiegeldeckel) am besten, indem man die beschlagene Retorte auf eine thönerne Unterlage (Tiegeldeckel) auf den Rost des Ofens setzt und sie mit Kohlen umgibt, bei Anwendung eines Sandbades kann man entweder dies nur von der Seite heizen, Durnos, oder seinen Boden mit einer Lage eines schlechten Wärmeleiters, wie Asche, bedecken und die Retorte mit Sand umschitten, Neese (Arch. Pharm. [2] 95, 267). Oder man stellt einen eisernen Ring auf den Boden des Sandbades, der die Retorte trägt, und umgibt sie vollständig, auch an der oberen Seite, mit Hilfe eines geeignet ausgeschnittenen Blechrohrs mit Eisenfeilspünen. A. Müller (J. pr. Chem. 80, (1860) 120).

In der Technik ist Destillieren der Schwefelsäure viel zu teuer und Ficht üblich. Die Reinigungs den Kommenstätungs auch an Ph. Chem. Schwefelsäure viel zu teuer und

nicht üblich. Die Reinigung der Kammersäure von As. Pb. Cu. Sb geschieht vielfach durch anhaltendes Einleiten von H<sub>2</sub>S oder durch Zusatz von BaS in die auf mindestens 20° Bé verd. Säure; die Oxyde des Stickstoffs werden aus Kammersäure durch Eindampfen mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entfernt.

Völlig arsenfreie Säure wird aus 80, gewonnen.

y) Konzentration. — Die Kammersäure hat ein spez. Gew. von ca. 1.53 bis 1.62 (50 bis 55° Be; 63 bis 70 % H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). Die Konzentration auf 58 bis 62° Bé (spez. Gew. 1.67 bis 1.76) geschieht meist im Gloverturme, wobei aber viel Fe, O, aufgelöst wird, so daß sich die Gloversäure zum weiteren Eindampfen in Platingefäßen wegen des ausfallenden Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> nicht eignet. Sonst dampft man auf 60° Bé (spez. (lew. 1.7) in Bleipfannen ein, wobei nur W. übergeht. - Die letzte Konzentration auf 66° Bé (spez. Gew. 1.842; 90 bis 95 % H.SO.) wird, da Blei von konzentrierter H.SO. angegriffen wird. 90 bis 95% of H2SO4) wird, da Biel von konzentrierter H2SO4 angegrinen wird, in der Regel in Platinretorten vorgenommen. Durch den Retortenhelm destilliert eine verdünntere Säure (11 bis 12° Bé, spez. Gew. ca. 1.08) ab; die konz. 66 grädige Säure fließt unten durch einen Platinkühler in einen vorgelegten Glasballon. Du konz. H2SO4 Platin merklich angreift (s. chem. Verhalten), werden die Retorten z. B. von Hebarus in Hanau innen mit einer fest haftenden Schicht Gold, die siehen mal weniger als Platin gelöst wird, überzogen. — Nach de Heberting (Polyt. J. 205, (1872) 419; 206, (1872) 155; Chronique de l'Industrie Juli 1872, 206; Oktober 1872, 286) läßt sich H2SO4 im Vakuum bei 200 bis 205° in Bleigefäßen konzentrieren, da unter diesen Bedingungen Blei nicht merklich angegriffen wird.

Lunge konzentriert 97 bis 98% ige Säure (nicht verdünntere) durch Kristallisation des Monohydrates H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mittels Kältemaschinen. Die Kristalle werden in mit Pb ausgekleideten Zentrifugen ausgeschleudert, dann in geschlossenen Gefäßen geschmolzen (Schmp. + 10°) und kommen als

dann in geschlossenen Gefäßen geschmolzen (Schmp. + 10°) und kommen als Flüssigkeiten mit 99.5 %, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in den Handel.

Weiteres über Konzentrationsverfahren s. Stoddart (Chem. N. 23, (1871) 67; J. R. 1871, 1010); Bode (Chem. N. 24, (1871) 82; J. B. 1871, 1010); Galletly (Chem. N. 24, (1871) 106; J. B. 1871, 1010); Hasenclever (Polyt. J. 205, (1872) 125; Chem. N. 26, (1872) 174; J. B. 1872, 973); Deplace (D. R.-P. 23159, 1882); Hasenclever, Herares, Fache u. Krssler, Neuerburg, Negrier, Lütz, L. Kessler (Polyt. J. 286, (1892) 88); Lütz (Zangew. Chem. 1892, 385); Schether-Krstner (Bull. Soc. (Paris) [3] 7, (1892) 196); Lunge (Z. angew. Chem. 1802, 419); Gerber (Monit. sci. [4] 7, (1893) 1, 366; C.-B. 1893, 2, 172; Sisbert (Z. angew. Chem. 1893, 346; J. B. 1893, 314); Buisine (Bull. Soc. (Paris) [3] 9, (1893) 277; J. B. 1893, 314); Faldiss (D. R.-P. 76191, 1894); Wolters (D. R.-P. 73698, 1894); Hartmann u. Benker (Z. angew. Chem. 16, (1903) 1150; 17, (1904) 534); Herarus (Z. angew. Chem. 16, (1903) 1201). — Konzentration durch elektrische Wärme s. Buchberg (Chem. Ztg. 17, (1893) 1907; C.-B. 1894, 1, 358).

Apparatur s. Bode (Polyt. J. 211, (1874) 26; 213, (1874) 204; J. B. 1874, 1107); Polyt. J.

Apparatur S. Bode (Polyt. J. 211, (1874) 26; 213, (1874) 204; J. B. 1874, 1107); Polyt. J. 220, (1876) 334, 336; J. B. 1876, 1089); DE HEMPTINE (Polyt. J. 216, (1875) 326; 217, (1875) 300); J. B. 1875, 1053); Johnson, Matthey u. Co. (Chem. N. 33, (1876) 95; J. B. 1876, 1089); Menzies (D. R.-P. 28768, 1884); Wilbbandt (C.-B. 1888, 166); Kretzschmar (Chem.

Ztg. 16, (1892) 418); Khell (D. R.-P. 83540, 1895); Levinstein (D. R.-P. 80623, 1895); Leew (Z. anorg. Chem. 1896, 259); Hartmann (Chem. Ztg. 23, (1899) 401; C.-B. 1899, 1, 1300); F Meyer (J. Soc. Chem. 1806, 22, (1903) 781; C.-B. 1903, 1, 532); ferner D. R.-P. 38018; 108532; 118880; 122267; 123609; 130461; 13477; 13586; Engl. Pat. 1978.

Der Versand der über 60° Be starken H.SO<sub>4</sub> geschieht in schmiedeeisernen, mehrere Tonnen fassenden Zylindern, auf Eisenbahnwagen montiert. Säure von weniger als 60° Bé wird in Bleizylindern, kleinere Mengen werden in Glasballons von 50 bis 70 Lit. Inhalt versandt, — Aufbewahrung in Eisengefäßen kann stattfinden, wenn die Säure nicht schwächer ist als dem spez. Gew. 1.65 entspricht, wenn sie von der Luft abgeschlossen ist und wenn sie keine Verunreinigungen enthält, die Fe angreifen. — Zur besseren Transportfähigkeit erhitzt man die Säure vorteilhaft mit Alkalibisulfat und dampft bei 200 bis 300° ein; es setzt sieh die Verb. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,NuHSO<sub>4</sub> oder 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,2NaHSO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O ab. (Engl. Put. 17 796; C.-B. 1893, 1, 630.)

δ) Physikalische Eigenschaften der konzentrierten Schwefelsäure. — Konz. Schwefelsäure, durch Abdampfen verdünnter Schwefelsäure oder durch Destillation rauchender Säure oder des Monohydrates dargestellt, ist nicht reines Monohydrat, sondern enthält nur etwa 99% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Bineau (Ann. chim. Phys. [3] 24, (1848) 337; J. B. 1847 u. 1848, 3711; 97.86 bis 98.54% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (ungefähr = 12H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), Marignac; 98.45% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Praundler u. Pölt (Ztschr. Chem. 6, (1870) 66); 98.4 bis 98.8% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Roscoe (Chem. Soc. Qu. J. 13, (1860) 146; J. B. 1860, 64); 98.20 bis 98.99% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Dittmar (Ztschr. Chem. 6, (1870) 1); ca. 98½ N<sub>1</sub> N<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Knietsch (Ber. 34, (1901) 4088). — Durch Eindampfen im Vakuum konnte keine höhere Konz. als 98.6% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erzielt werden; die so erhaltene konz. Säure zeigt kein wesentlich verschiedenes Volumgewicht gegenüber einer aus schwächerer und SO<sub>3</sub>-haltiger Säure dargestellten Mischung von gleicher Stärke. Lunge u. Naef (Chem. Ind. 1883, 37; Ber. 16, (1883) 953); Lunge (Engl. Pat. 96, (1883); Ber. 17, (1884) R. 89). — Durch Abdampfen oder Dest. erhielt Scherfel (J. prakt. Chem. 26, (1882) 246; J. B. 1882, 40) als höchste Konz. eine Säure mit 98.66% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Die reine konz. Säure des Handels enthält 94 bis 97% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. —

Die konz. Säure scheidet bei 0.5° Kristalle von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus, Marionac, erstarrt bei 0°, bleibt aber in geschlossenen Röhren oft noch bei — 35 bis — 40° flüssig, beim Oeffnen der Röhre plötzlich erstarrend. Jacquelain. Gefriert bei — 25°, H. Davy, in Thermometerkugeln bei — 38°, Thomson. —

Siedet bei 338°, Marignac, bei 315 bis 317°, Pfaundler u. Pölt, bei 327°, Dalton, bei 310°, Jacquedain, bei 288°, H. Davy, und geht unverändert über in farblosen Dämpfen, die an der Luft einen starken weißen Nebel bilden. — Wird die Destillation unter einem Druck von mehr als 1 Atmosphäre ausgeführt, so siedet die Säure ruhig; bei weniger als 1 Atm. Druck stößt sie heftig; leitet man dann aber einen Luftstrom, selbst einen sehr schwachen, hindurch, so findet regelmäßiges Sieden statt. Beim Sieden unter vermindertem Druck geht W., bei gewöhnlichem Druck SO<sub>3</sub> fort. Dittmar. Verdunstet bei gewöhnlicher Temp. nicht an der Luft. Belliani. — König (Chem. N. 63, (1891) 151; J. B. 1891, 410) und Colefax (Chem. N. 63, (1891) 179; J. B. 1891, 410) beobachteten bei gewöhnlicher Temp. eine Verflüchtigung der konz. Säure. — Die von Johnson (Chem. N. 63, (1891) 151) berichtete Flüchtigkeit im Exsikkator beraht nach späteren Angaben desselben (Chem. N. 68, (1893) 211; J. B. 1893, 261) darauf, daß bei Anwendung von gewöhnlichen Fett als Dichtungsmasse des Exsikkators sich beim Verdampfen im Vaknum eine schwefelhaltige, reduzierende Substanz verflüchtigt; durch Zusatz von Chromsäure zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kann diese reduzierende Wrkg, vermieden werden. — Nach Rebenstorff (Physikal. Z. 6, 101; C.-B. 1905, 1, 796) verdampft konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sehr langsam, in feuchter Luft schneller. Nach dem Einbringen eines Tropfens H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in eine Flasche, die mit staubfreiem Wasserdampf gesättigte Luft enthält, bildet sich bei geringer Entspannung eine dichte Wolke. —

Geruchlos, nicht rauchend; wirkt sehr zerstörend auf organische Körper

(s. Chemisches Verhalten der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>).

Spezifisches Gewicht. Die konz. H. SO., bzw. das Hydrat von Marionac

(H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) zeigt ein Maximum (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) zeigt ein Maximum (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) spezifischen Gewichtes (s. unter wäßrige H.SO.) und ein Minimum ber Dampfspannung. Konowaloff (Bull. Soc. (Paris) [2] 41, (1884) 551; Re-17, (1884) 1531; J. B. 1884, 97); Knietsch (Ber. 34, (1901) 4088. Sie besitzt bei

134 150 1800 45 90 150 mm Dampfdruck.

METZNEB (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 222). Vgl. ferner bei wäßriger H<sub>1</sub>S1, Elektrischer Widerstand. — Er beginnt bei ca. 98% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> plötzlich zu washen weinem dicht vor Monohydrat liegenden Maximum mit auffallend großer Geschwind zu zuzueilen. Hiermit im Zusammenhange sinkt bis zu einem gewissen Grade die Angenhauf für Eisen (s. wss. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). Bei derselben Konz. (der "kritischen" Konz.) liegt die gr Absorptionsfähigkeit für SO<sub>3</sub>. Knietsch. — Das Brechungsvermögen (der 98.5" eigen »:

beträgt bei 23° bezogen auf die Linie  $\alpha$  des Wasserstoffs und die Formel n-1 = 0bezogen auf die n°-Formel = 0.14039; bezogen auf die Konstante A von Catcur nach n-Formel = 0.22899, nach der n°-Formel = 0.13798. — Die Molekularrefraktion beis unter den obigen Bedingungen bzw. = 22.87; 13.76; 22.43; 13.52. Nasiai Ber. 15. be

Verhalten zu Wasser. — Zeigt dieselbe Anziehung zum W. wie Plund KOH (vgl. wäßrige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). Die Festigkeit der chemischen vom it W. nimmt mit der Temp. zu. Müller-Erzbach (Verh. not be Bremen 1881, 215; J. B. 1881, 56; Ber. 28, (1887) 1152; J. B. 1887, 5 Die Verb. mit Sehren unter starker Wärmeentw. und Volumkontraktischen die mit Sehren unter starker Wärmeentw.

Die Verb. mit W. erfolgt unter starker Wärmeentw. und Volumkontraktis aber die mit Schnee unter starker Kälteerzeugung. Gießt man kom de rasch nacheinander in W., ohne umzurühren, so zeigt sich bisweilen Phosphologie einige Sekunden dauernd. Göbel (Schw. 58, 488). 4 T. H. 80, erhitzen sich mit 11 von 0° auf 100°. Berzehus. — Wärmeentwicklung bei der Einw, geringer Meuges von 22° nach Berthelot (Ann. Chim. Phys. [7] 13, (1898) 77; J. B. 1898, 402 201,804 + H. 10... + 7.50 Kal. + 201,804 + 31,0... + 7.07 Kal. 201,804 + 41,0... - 6.93 Kal. Die Lösungswärme ist (gegen die Annahme Maumere's) stets identisch, mag de frisch hergestellt oder längere Zeit aufbewahrt sein. Berthenot (Compt. et d. 56, 2919) J. B. 1877, 119). — Beim Lösen von 1 Mol. H. 80,4 in W. wird die hochste ist bei der Entstehung von Lseg, erreicht, die ihrer Zus. mach dem Trihydrat H. 80,2 fentsprechen. Der Zusammenhang zwischen der entwickelten Wärmemenge und der traktion ist ohne genaue Proportionalität. Mennetauer (Ber. 19, (1886) 10).

1 T. konz. H. 90,4 erzeugt mit 1 T. Schnee Wärme, mit 5,4 keine Temperat erhöhung und mit noch mehr Schnee starke Kälte. Richter. Das Di-Trihydrat (s. diese) lösen den Schnee unter starker Kälteerzeugung.

Trihydrat (s. diese) lösen den Schnee unter starker Kälteerzeugaag. Die günstigste Konz. für Kältemischungen hat Säure von der Zus H. 2.874H, O. Für Mischungen dieser mit überschüssigem Schnee (Anfangstemp der Material) 0°) gelten nach Pracydler (Wien. Acad. Ber. (2. Abt.) 71, (1875) 509; J. B. 1875 folgende Zahlen

Anzahl Mol.	Gleich anfangs	Temperatur	Endtemperatur	Abkühlm 2
Schnee auf	gelöste Anzahl	der entstandenen	der Mischung,	der Mischaez
1 Mol. Säure	Mol. Schnee	Mischung	nachdem aller	Mol. Etc. 3
8	n-2.874	t	Schnee gelöst, r	Temp
9.126 10.5 11.5 13 15 16.5 18.5 21 24 26.5 29.5	9.126 9.3 9.5 9.7 10.0 10.2 10.4 10.6 10.9 11.1 11.4	- 37° - 36 - 35 - 34 - 33 - 32 - 31 - 30 - 29 - 28 - 27	- 37° - 30.2 - 25.0 - 21.5 - 17.8 - 14.5 - 12.4 - 11.0 - 9.5 - 8.6	() %  \$10.00 10.00 11.00 12.00 23.00 25.00 25.00

Anzahl Mol. Schnee auf I Mol. Säure	Gleich anfangs gelöste Anzahl Mol. Schnee n-2.874	Temperatur der entstandenen Mischung t	Endtemperatur der Mischung, nachdem aller Schnee gelöst, z	Abkühlungswert der Mischung per Mol. für die Temp. 7
92.5 36 40 45 50 58 66 76	11.7 12.0 12.4 12.8 13.2 13.9 14.4	- 26 25 24 23 22 21 20 19	- 7.8 - 7.0 - 5.5 - 4.5 - 3.9 - 8.4 - 3.1 - 2.8	37000 41000 46000 54000 61000 72000 83000 97000
87 98 109	15.7 16.3 17.1	- 18 17 16	$ \begin{array}{c} -2.5 \\ -2.5 \\ -2.3 \\ -2.1 \end{array} $	114000 130000 145000

Die Temperaturerniedrigung, welche die in einer Groveischen Batterie gebrauchte Mischung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HNO<sub>4</sub> beim Mischen von Schnee oder klein geschlagenem Eis hervorruft, beträgt etwa 30 bis 32°, wenn auf 100 cem Säure etwa 280 bis 340 g Eis verweudet werden. Bachmann (Americ. Chem. J. 10, (1888) 45; J. B. 1888, 309,...

Molekulargröße. — Vernor (Chem. N. 64, (1891) 54; J. B. 1891, 180) schließt aus Siedepunktsregelmäßigkeiten auf die Molekularformel (H<sub>2</sub>80<sub>4</sub>). — Nach Aston u. Radsay J. Chem. Soc. (London) 65, (1894) 170; Chem. N. 79 (1899) 57) entspricht die konz. H<sub>2</sub>80<sub>4</sub> H<sub>2</sub>80<sub>4</sub>, η<sub>12</sub>H<sub>2</sub>0) zwischen 10.2 und 132.5° im Mittel der Formel (H<sub>2</sub>80<sub>4</sub>). Zwischen 132.5 und 184.6° der Formel (H<sub>2</sub>80<sub>4</sub>). H<sub>2</sub>10 ist die Molekulargröße = (H<sub>2</sub>80<sub>4</sub>). H<sub>2</sub>10 ist die H<sub>2</sub>80<sub>4</sub> hach Longiber der Kohn. Seient. der Vollegen der Kohn. Seient der Nührt den Umstand, dat eine Anzahl neutraler Sulfate bei gleicher empirischer Zus. Unterschiede bezüglich Kristallform und Kristallwasser zeigen, auf die Existenz einer Dischwefelsäure H<sub>2</sub>80<sub>4</sub> zurück. Auch die Doppelverbb. von Salzen der Schwefelsäuren mit neutralen Schwefelsäureithern sind Abköhmlinge derselben. — Nach Maumne (Ber. 8, (1875) 1361; 9. 1876) 442 besitzen frisch gekochte und erkaltete H<sub>2</sub>80<sub>4</sub> und solche, welche seit einigen Wochen erkaltet ist, etwas verschiedene Molekularstruktur. Versetzt man z. B. Olivenöl mit 10 cem Frisch gekochter H<sub>2</sub>80<sub>4</sub> so ist die Temperaturerböhning 42 bis 44°, wahrend alte H<sub>2</sub>80<sub>4</sub> eine solche von 345° hervorbringt. Erhitzt man das Olivenöl gleichfalls vorher aut 300° und setzt dann frisch

- b) Schwefelsänremonohydrat. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; SO<sub>8</sub>, H<sub>2</sub>O.
- (Von manchen Autoren wird unter Monohydrat die Verb. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O verstanden: vgl. diese, S. 509.)
- a) Darstellung. Durch Abdampfen oder durch Destillation erhält man nicht das reine Hydrat, sondern eine etwas verdünntere Säure mit etwa 98½ % H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Dieselbe Mischung bleibt auch bei der Destillation rauchender Schwefelsäure zurück. Marionac. Vgl. S. 489.

Reines Monohydrat erhält man entweder durch Zusatz einer gerade hinreichenden Menge SO<sub>3</sub> zu gewöhnlicher konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, oder indem man aus Schwach rauchender Säure das überschüssige Anhydrid durch einen trockenen Luftstrom entfernt. C. Schultz, oder durch Abkühlen von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder sehr schwach rauchender Säure unter 0°, wobei sich Kristalle

abscheiden, die nach wiederholtem Umkristallisieren reines Schwefelsäurehydrat sind. Da die durch Schmelzen der Kristalle entstehende Fl. oft weit unter ihrem Erstarrungspunkte fl. bleibt, so muß man beim Umkristallisieren, um das Erstarren zu befördern, das jedesmalige Schmelzen schon dann beenden, wenn noch einige ungeschmolzene Kristalle übrig sind. Marignac (Ann. Chim. Phys. [3] 30 (1853) 184; J. B. 1853, 3241. — Bei 98 % iger H.SO, genügt Abküblen auf etwas unter 0 %; aus 96 bis 97 % iger Säure kann durch Erkalten auf — 10 % und Einwerfen von Monohydratkristallen die Kristallisation eingeleitet werden. Lunge. — Man berechnet die in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthaltene Menge W. und fügt soviel eines neutralen durch Erhitzen seines Kristallwassers beraubten Salzes (Sulfat. Phosphat) hinzu, als nötig ist, um die berechnete Menge W. durch erneute Kristallisation zu binden. Rickmann (D. R.-P. 45723 (1888); Ber. 22, (1889) R. 38). Siehe a. Chem. Farrik Griesheim (D. R.-P. 24402 (1883)).

- β) Physikalische Eigenschaften. 1. Schmelzpunkt. Reines Monohydrat ist bei gewöhnlicher Temp. eine wasserhelle, ölartige Flüssigkeit, die beim Abkühlen zu hexagonalen. Cameron u. Macallian (Proc. R. S. 46, (1889) 13; J. B. 1889, 389) Kristallen erstarrt, die bei + 10.5°, Marionac (Ann. Chim. Phys. [3] 39, (1853) 184): zwischen + 10.1 und 10.6°, Mendelleieff u. Pawlow (Ber. 17, (1884) 302); bei 10.5°, Thilo (Chem. Ztg. 16, (1893) 1688): Pictet (Compt. rend. 119, (1894) 642) schmelzen. Bleibt oft noch unterhalb 0° flüssig, selbst bei Schütteln, erstarrt aber sofort beim Einbringen einer kleinen Menge kristallisierter Säure unter Erhöhung der Temp. auf 10.5°. Marionac.
- 2. Spezifisches Gewicht. 1.854 bei 0°; 1.842 bei 12°; 1.834 bei 24° gegen W. von denselben Tempp., Marignac; 1.857 bei 0°, Kolb (Polyt. J. 209. (1873) 268; J. B. 1873, 205). Die von Kolb benutzte Säure war nach sorgfältigem Reinigen durch Zusatz von SO<sub>3</sub> zur möglichst eingedampften Säure und Vertreibung des L'eberschusses durch Erwärmen auf 200° dargestellt; sie enthielt 99.95°/<sub>0</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Nach Schertel (J. prakt. Chem. 26, (1882) 246; J. B. 1882, 40) hat das reine Monohydrat bei 0° das spez. Gew. 1.854; sowohl die etwas verdünntere als auch die konzentrierten Säuren haben ein größeres spez. Gew.:

Proz. Spez. Gew. Spez. Gew. 803 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 160,28 H280, 80, bei 00 hei 00 80,4 98.50 1.8570 1.8548 81.86 80.54 98,66 1.8575 82.10 100,57 1.8577 81 00 82 55 99 93 101,13 1.8558 1.8640 81.10 99 35 1,8550 82,97 101,64 1.8540 100.00

Auch nach F. u. W. Kohlbausch, Lunge u. Naef (Ber. 16, (1883) 953: Chem. Ind. 1883, 37), Mendelejeff (Prot. d. russ. phys.-chem. Ges. 1884, 1, 455: Ber. 15, (1884) 2536 und R. 302; J. B. 1884, 76) kommt dem Hydrat  $\rm H_2SO_4$  das Minimum der Dichtigkeit zu: nach Kohlbausch (Ann. (Wied.) 17, (1882) 82) entspricht dieses einer Säure von 99.45%,  $\rm H_2SO_4$ .

Dichte bei 15°, bezogen auf W. von 4°: 1.8389 Marignac (1853); 1.8372 Marignac (1870); 1.8372 F. Kohlbrausch (1876 und 1878); 1.8378 Schertel (1882); 1.8452 W. Kohlbrausch (1882); 1.8384 Lunge u. Naef (1883); 1.8371 Mendelejeff u. Pawlow (1884); 1.8384 Richmond (J. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 479); 1.842 Picter (Compt. rend. 119, (1894) 642).

Spez. Gew. bei 0°, bezogen auf W. von 4°, im luftleeren Raum = 1.8528. MENDELEJEFF (Ber. 19, (1886) 379); bei 23°, reduziert auf den luftleeren Raum = 1.82730, Nasini (Ber. 15, (1884) 2885).

3. Verhalten an der Luft und beim Erhitzen. — Raucht bei gewöhnlicher Temp. nicht an der Luft, beginnt aber beim Erwärmen auf 30 bis 40°

zu rauchen. Marignac. Raucht schon bei 18 bis 20° schwach, aber deutlich. Lunge u. Naff (Polyt. J. 248, (1883) 91; Ann. (Wied.) Beibl. 7. (1883) 419; J. B. 1883, 52). — Dissoziiert bereits bei 0° ein wenig. Schertel (J. B. 1882, 40); dissoziiert bei mäßiger Wärme, gibt SO<sub>3</sub> ab und hinterläßt 98-prozentige Säure, Lunge (Engl. Pat. 96; Ber. 18. (1884) R. 89); dissoziiert beim Erwärmen in SO<sub>3</sub> und Säure von der Zus. 12H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O. Aston u. Ramsay (J. Chem. Soc. (London) 65, (1894) 170). — Bei 290° beginnt das Sieden; die Temp. steigt aber rasch weiter bis die Entwicklung von SO<sub>3</sub>-Dämpfen aufgehört hat (vgl. unten). worauf die Fl. die Zus. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, //<sub>12</sub>H<sub>2</sub>O und den festen Siedepunkt von 338° besitzt. Marignac.

- 4. Brechungsindex. Für Natriumlicht = 1.4284;  $\mathbf{v} = \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{n}^2(\mathbf{n}^2-1)} = 0.116$ . Brequere (Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 5; J. B. 1877, 190). Brechungsindex für die rote Wasserstofflinie  $\mathbf{H}_a = 1.42659$ ; für die grüne Wasserstofflinie  $\mathbf{H}_d = 1.43353$ ; für die violette Wasserstofflinie  $\mathbf{H}_{\gamma} = 1.43745$ ; für die gelbe Natriumlinie  $\mathbf{D} = 1.42922$ . Nasini (Ber. 15, (1884) 2885).
- 5. Elektrische und magnetische Eigenschaften. Zeigt ein Minimum des elektrischen Leitvermögens, Kohlbrusch (Pagg. Ann. 159, (1876) 257); Bibon (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 171; J. B. 1899, 429). Dasselbe besteht auch bei  $0^\circ$ . Bouty (Compt. rend. 108, (1889) 393). Siehe auch bei  $H_2\mathrm{SO}_4$ , wss. Lsg. Die Leitfähigkeit beträgt für 109 bis 100.2-prozentige  $H_2\mathrm{SO}_4 = 7.6 10.06 \times 10^{-3}$ . Walden (Z. anorg. Chem. 29, (1902) 371; C.-B. 1902, 1, 700). Ein kleiner Zusatz von HNO<sub>4</sub> erhöht das Leitvermögen. Die Säure von der Zus. 65%,  $H_2\mathrm{SO}_4$  (rein)  $\pm 35\%$ , HNO<sub>3</sub> (spez. Gew. = 1.48) leitet am schlechtesten. Ssaposchnikow (Z. phys. Chem. 51, (1905) 609; C.-B. 1905, 1, 1583). Schwefelsäure-dämpfe haben ein sehr geringes Leitvermögen. Thomson (J. B. 1800, 320). Spezif. induktive Kapazität bei 10.4 bis  $15.8^\circ = 41.6$ . Weber (Arch. phys. nat. [3] 29, (1893) 571; J. B. 1893, 208).

Die magnetische Drehung der Polarisationsebene des Natriumlichtes beträgt 0.247. Becquerel (Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 5; J. B. 1877, 190).

6. Spezifische Wärme. — Dieselbe beträgt (ausgedrückt in kleinen Kalorien) zwischen 16 und 20° = 0.3315; die Molekularwärme ist = 32.5 cal. Mangenac (Arch. phys. nat. 39, (1870) 217). — Praundler (Ber. 2, (1870) 798) gibt folgende Tabelle:

Temp.	Spez. Wärme	Molekularwärm		
22 -80°	0.355 cal.	34.790 cal.		
81—90 91—100	0.356 0.358	34.888 , 35.084 ,		
101—110 111—120	0,359 <sub>n</sub> 0,360 <sub>n</sub>	35.182 " 35.280 "		
121—130 131—140	0,362 0,365 "	35.476 n 35.672 n		
141—150 151—160	0,365 0,367	35,770 35,966		
161-170	0.370 ",	36,260 ",		

Biron (J. russ, phys. Ges. 31, (1899) 171; C.-B. 1899, 1, 1202) fand die Molekularwärme zwischen 18.7 und 21.7° im Mittel zu 32.88 cal.

7. Bildungswärme. —	Für das fl. Hydrat:	
Тномsом (Ber. V, (1872) 172; J. B. 1872, 66).	BERTHELOT (Compt. vend. 84, (1877) 676).	Berthelot (Annuaire pour l'an publié par le Burenu des Longi- tudes 395 : J. B. 1877, 127).
$(80_2, 0, H_20) + 53,502$ Kal. $(80_2, 0, H_2) + 121.840$ $\pi$	+ 54.4 Kal.	<del>-</del>
$(80_3, H_20)$ $+ 21.320$ $(8, O_4, H_20)$ $+ 124.574$ $+ 192.910$	+ 21.92	+ 183,0 + 202,0

CHAPTAL: 1.784, WACKENRODER; 1.7858, JACQUELAIN (Ann. Chim. Phys. ) 30, (1850) 349): 1.792 bei 0°, BINEAU: 1.7943 bei 0°, bezogen auf W. von ( im luftleeren Raum, Mendelejeff (Ber. 19, (1886) 379); 1.783 bei 16 TJADEN-MODDERMANN (Z. anal. Chem. 21, (1882) 218); 1.777, Picter (Com.

rend. 119, (1894) 642; C.-B. 1894, 2, 961).

2. Gefrier- und Schmelspunkt. - Gefrierpunkt: + 8°, bleibt abei a geschlossenen Röhren oft noch bei -35 bis 40° flüssig, Jacquelan; + 7.5°, Dalton; + 4°, Wackenboder; + 7.5°, Pierre u. Puchot; + 1.1 Praundler u. Schnegg (Wien. Acad. Ber. (2. Abt.) 71, (1875) 351; / 1874, 23); + 8°, Lunge (Ber. 7, (1874) 595; Compt. rend. 78, (1874) + 3.5°, Thilo (Chem. Ztg. 16, (1892) 1688; C.-B. 1893, 1.8); + 3.5°, Peri (Compt. rend. 119, (1894) 642; C.-B. 1894, 2, 961); + 8.55°, Kongward (J. russ. phys. Ges. 30, (1898) 353; J. B. 1898, 62). — Nach Hillmair Meri Chem. 18, (1897) 27) kann der Gefrierpunkt von H4804 durch Zusatz von W. nicht antgebracht werden. – Schmelzpunkt der Kristalle: +8.5°, Marignac: +1 Wackenroder; +7.5°. Pierre u. Puchot; +8°. Tjaden-Modderns (Z. anal. Chem. 21, (1882) 218; Ber. 15, (1882) 1193).

3. Verhalten beim Erhitzen. — Bei 205 bis 210° tritt Zersetzung H,80, und H,0 ein; jedoch unter gleichzeitiger Verflüchtigung von H.SO4; bei 338°, dem Siedep. der konz. H.SO4, verflüchtigt sich die zurch bleibende konz. H.SO4. Graham.

4. Spesifische Würme. — Beträgt 0.448; Molekularwärme = 0.052 k PFAUNDLER. - Nach Biron (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 171; C.-H. IN 1, 1202) ist die Molekularwärme gleich der Summe der Wärme des Wa hydrates und der des W. und beträgt zwischen 18.8° und 21.8° im M. 0.05117 Kal. .

5. Schmelzwärme. 3.68° Kal., Berthelot (Compt. rend. 78. 11874) 11

+ 1600 Mol. W. ... + 11.58° Kal., Thomson (Ber. 6, (1873) 713. Wärmemenge, welche beim Verdünnen von H2SO4.H2O, bis die Le Zus. H. SO, 5H.O hat, entwickelt wird, beträgt für 1 g H. SO, H.O OO Kal., Konowaloff (J. russ. phys. Ges. 30, (1898) 353; J. B. 1898, 62 PEAUNDLER (Ber. 3, (1870) 799) fand folgende Werte:

 $H_1 SO_4, H_2O \rightarrow H_2O \rightarrow 3.305 \text{ Kal.}$   $+ \frac{2}{3} \cdot \dots + \frac{4.815}{6.077} \cdot \frac{1.815}{9.000}$  $H_2 SO_4 H_2 O + 4H_2 O \dots + 6.906 \text{ Mg}$ " +5 " ··· + 76N'.

Die Wärmeentwicklung beim Mischen von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> betragt I'rausingen: H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O . . . + 0.708 Kal., und beim Mischen mit den Elledraten: Hydraten:

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O ... - 0.272 Kal. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,4H<sub>2</sub>O ... - 2.88 K Beim Vermischen von drei T. kristallisierten Dihydrates mit act Schnee oder gestoßenen Eises sinkt die Temp. auf — 26.2°; bei fl. Dihvauf — 19.5°. Pierre u. Puchot (Compt. rend. 78, (1874) 940; Ber. 7. 1595; J. B. 1874, 200). Nach Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 1173; Man [3] 4, (1874) 586; Polyt. J. 213, (1874) 239; Pharm. J. Trans. [3] 5, (1874) 20, 1874, 347; J. B. 1874, 86) ist die Wärmeabsorption beim Mischen mit Schner gle 2 Summe der Wärmeefekte beim Schmelzen des Dihydrates, beim Schmelzen von Eis und der Wärmeefekte beim Schmelzen des Dihydrates, beim Schmelzen von Eis und der Verbindung beider Flüssigkeiten:

Schmelzen von H.SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O . . . - 3.680 Ka -24.310+ 9.960 ... - 18.030 Kal. Verb. von H.SO4, H2O mit 17H2O. Wärmeeflekt

110x 6

Die Temperaturerniedrigung beträgt -52.60 bei einer Anfangstemp, von 00; für jeden Grad, in den die Anfangstemp, niedriger als 0º liegt, vermehrt sich die absorbierte Wärme-

menge um ungefähr 1110.

7. Bildungswärme. — H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (fest) + H<sub>2</sub>O (fest) . . . H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O (fest) . . . + 7.5 Kal., Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 716; Ber. 7, (1874) 482); . . + 6.533 Kal., Pickering (Phil. May. [5] 39, (1895) 510; J. B. 1895, 211). —  $H_2SO_4(fl.) + H_2O(fl.) = H_2SO_4, H_2O(fl.) ... + 6.507 \text{ Kal., Favre B. Qualifiard}$ (Compt. rend. 50, (1860) 1150); ... + 6.272 Kal., Thomson (Ber. 3, (1870) 496); ... + 6.12 Kal., Berthelot; ... + 6.77572 Kal., Pfaundler (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 71, (1875) 155); ... + 6.667 Kal., Pickering. — H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (fl.) + H<sub>2</sub>O (fl.) = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O (fest) . . . + 9.0 Kal. Berthelot (Annuaire pour l'an publié par le Bureau des Longitudes 395).

8. Dampfspannung. — Wächst zwischen 0° und 50° von 0.1 mm auf 0.6 mm. Regnault (Ann. Chim. Phys. [3] 15. (1845) 173); beträgt bei

143.3 176,6 198 204.50 54.6 254 585.2 711.1 mm Quecksilber.

TATE (Phil. Mag. [4] 26, (1863) 502).

9. Elektrisches Leitvermögen. — H. SO, H.O zeigt bei gewöhnlicher Temp. ein Minimum des elektrischen Leitvermögens. Kohlbausch (Ann. (Wied.) 159, (1876) 257); Klaassen (Ann. (Wied.) Beibl. 16, (1892) 378). Dasselbe besteht auch bei 0°. Bouty (Compt. rend. 108, (1889) 392).

10. Zusammensetzung.

	Thilo; Pictet; Praundler u. Schnegg
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	84.48%
H.O	84.48% 15.52%
SÔ <sub>3</sub>	68,97%
H <sub>0</sub> O	31,030

Nuch Teplow (J. russ. phys. Ges. 1888, Anhang 1-12; Ber. 22, (1889) R. 2) ergibt das Prinzip der Schwingungsknotentheorie nicht die Zus. H2SO4, H2O, sondern H2SO4 + oder H2SO4 + 19/18H2O.

11. Konstitution: OS(OH)4. - Graham betrachtet das eine Mol. H2O als basisches, das andere, loser gebundene als salinisches.

d) Schwefelsäuretrihydrat. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O; SO<sub>3</sub>,3H<sub>2</sub>O.

Dreifachgewüsserte Schwefelsüure, Perhydroxylschwefelsüure. (Wird auch als Trihydrat bezeichnet; vgl. unter  $H_2SO_4, H_2O,~S.~509.$ )

a) Bildung. - 1. Nach URE findet bei der Verb. von einem Mol. SO, mit drei Mol. H<sub>2</sub>O (wobei also Schwefelsäure und Wasser gleichviel Sauerstoff enthalten) die größte Kontraktion statt. Wenn 49 T. H.SO, und 18 T. Wasser vor dem Mischen den Raum von 100 Vol. einnehmen, so beträgt dieser nach der Mischung nur noch 92.14 Vol. Une. Die größte Kontraktion entspricht nicht einer bestimmten atomistischen Verb., sondern einer Säure mit 75.5% Anhydrid. Biskau. — Das Maximum der Kontraktion entspricht nicht dem Tribydrat. Piekkung (Chem. N. 65, (1892) 14). — 2. E. Boungoix (Bull. soc. chim. [2] 12, (1869) 433; Compt. rend. 70, (1870) 191) schließte aus den Erscheinungen bei der Elektrolyse verdünnter Schwefelsäure, daß die am positiven Pol sich konzentrierende und der Zers. unterliegende Säure die Zusammensetzung H2SO4,2H2O habe, und daß in verdünnterer Säure immer dieses Hydrat in Lsg. enthalten sei.

β) Darstellung. — Durch Abkühlen einer Lsg. von der Zus. H<sub>2</sub>SO<sub>4,2</sub>H<sub>2</sub>O mit fl. Luft erhält man zunächst kleine Kristalle, dann eine glasartige, amorphe, muschelig zersplitternde Masse. Man läßt die Masse allmahlich wieder auftauen, und erhält dann bei starkem Umrühren Kristalle. Hat man auf diese Weise Impfkristalle dargestellt, so genügt die Abkühlung auf -75° mittels einer Mischung von festem Kohlendioxyd und Aether, um durch Einweifen eines Kristallfragmentes sofort die kristallisierte

Verb. zu erhalten. Biron (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 517; C.-B. 1899. 2. 4671.

- 71 Eigenschaften. 1. Spezifisches Geneicht. Das spezifische Gewicht des nach a) erhaltenen Gemisches beträgt 1.6321, Graham; 1.6746, Jacque-Lain: 1.665 bei 0° Bineau; 1.6655 bei 0° bezogen auf W. von 4° und luftleeren Raum, Mendelejeff (Ber. 19, (1886) 3791: 1.650, Pictet (Compt. rend. 119, (1894) 642; C.-B. 1894, 2, 961). Der dem Trihydrat sich nähernden Zurammensetzung einer H.SO4-Lsg. entsprechen das Maximum des Differentialquotienten d\* (s = spezif. Gew.; p = Druck), das Maximum der Konzentration auf 100 Vol. der Lsg. el pr bei Tempp. von 0° bis 100°, das Maximum der Wärmemenge auf 100 Vol. der Lsg. und der Temperaturerhöhung, die beim Vermischen von H. SO. und W. erreicht werden. Mendeleber (Ber. 19, (1886) 400). Siehe a. Terlow (J. 1988, phys. Ges. 1888, Anhang 1-12; Ber. 22, (1889) R. 2). — Vgl. Hydrate in was. Lsg., S. 513.
- 2. Siedepunkt. Zwischen 193 und 1990 verliert das dieser Zusammensetzung entsprechende Gemisch Wasser, frei von Säure, und wird genau zu H.SO., H.O. GRAHAM. - Es siedet zwischen 163 und 170°. Liebig. -
- 3. Gefrierpunkt. Liegt bei 70°. Thilo (Chem. Ztg. 16, (1892) 1688; C.-B. 1893, 1, 8); PICTET (Compt. rend. 119, (1894) 642; C.-B. 1894, 2, 961); bei - 38.9°, Biron.
- 4. Die magnetische Drehung der Polarisationsebene des Natriumlichtes beträgt 0.286, Ввидиван (Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 5; J. B. 1877, 190). —

5. Spezifische Wärme. — Beträgt 0.470; die Molekularwärme beträgt 0.063 Kal.; PPAUNDLER (J. prakt. Chem. 101, (1867–507). —
6. Lösungswärme in W. und Schwefelsäure. — Nach PPAUNDLER (Ber. 3, (1870) 799).

 $H_{2}SO_{4},2H_{2}O + H_{2}O \dots + H_{2}O \dots + H_{2}O \dots + H_{2}O \dots$ + 1,510 Kal. + 2,772 + 3,661  $H_2SO_4.2H_2O + H_2SO_4.H_2O ... + 0.272$  Kai.  $3 , \ldots + 0.266$ ... + 0.2484 ----+4.376Ď n ... + 1.169 \_ 7.617  $- \frac{h}{H_2 SO_4} \cdot \cdot \cdot + 3.528$ 6

- Bildungswärme.  $H_2SO_4(fl.) + 2H_2O(fl.) = H_2SO_4.2H_2O(Lsg.)...$ +9.751 Kal., FAVRE U. QUAILLARD (Compt. rend. 50, (1860) 1150); ... + 9.364 Kal., Thomson (Ber. 3, (1870) 496; Thermochem. Unterss. Bd. 3, 57); ... + 9.99796 Kal., PPAUNDLER (Wien. Akad. Ber. (2. Abt.) 71, (1875) 155; J. B. 1875, 601.
  - 8. Zusammensetzung.

Тип.о. PICTET. PEAUNDLER. H,80, 78 13% 73.080 0 73.08% 78.134% 26,870 2H,0 100,00

- Konstitution. - Soll nach Kosmann (Ztschr. Deutsch. Geol. Ges. 1891, 267; C.-B. 1891, 2, 370; J. B. 1801, 114) S(OH), sein, und das Trihydrat soll eine "3-basische" Süure vorstellen.
- e) Schwefelsäuretetrahydrat. H.SO, 3H,O; SO, 4H,O. (Wird auch als Trihydrat bezeichnet; vgl. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, S. 509.)

Pickering (J. Chem. Soc. (London) 1890, 331; Ber. 23, (1890) R. 376) schließt aus der Gefrierpunktskurve von Schwefelsäurelsgg, auf die Ausscheidung eines Tetrahydrates. - Der Schmelzpunkt liegt bei -25°, wird durch Beimengung geringer Mengen W. oder H. SO<sub>4</sub> auf ca. -70° erniedigt. Pickering. - Biron (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 517; C.-B. 1809, 2, 467) fand den Gefrierpunkt bei -69°.

Brechungsinder der dieser Zusammensetzung entsprechenden Lösung: n = 1.4064;  $v = {}_{n^2(n^2-1)} = 0.149$ , Becquerel (Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 5; J. B. 1977, 190).

Lönungswärme in Wasser und Schwefelsäure. - Nach Pfaunder (Ber. 3, (1870) 799);

```
H_2SO_4, 3H_2O + H_2O ... + 2H_2O ...
                                                                                     + 1,262 Kal.
                                                                                         +2.157
+2.866
+6.106
                                        3H<sub>2</sub>O...
                                     + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ... + 5.614
+ H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> . H<sub>2</sub>O ... + 1.794
+ H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 2H<sub>2</sub>O ... + 0.266
```

 $H_3SO_4(fl.) + 3H_3O(fl.) = H_2SO_4,3H_2O(Lsg.) ... +$ 11.593 Kal., FAVRE u. QUAILLARD (Compt. rend. 50, (1860) 1150); ... + 11.108 Kal., THOMSEN (Ber. 3, (1870) 496); ... + 11.7845 Kal., PFAUNDLER (Ber. Wien, Akad. (2. Abt.) 71, (1875) 155; J. B. 1875, 60).

## f) Hydrate in wäßriger Lösung; höhere Hydrate.

THOMBER (Ber. 3, (1870) 496; Thermochem Unters. Bd. 3, 57; Pogg. 90, (1853) schließt aus seinen Untersuchungen, daß eine Schwefelsäurelösung stets nur 261) schließt aus seinen Untersuchungen, daß eine Schwefelsäurelösung stets nur das Monohydrat enthält (welches auch von Perkin (J. Chem. Soc. 49, (1886) 777; Chem. N. 54, (1886) 203; J. B. 1836, 314) als einziges Hydrat angenommen wird), während Berterlot (Compt. rend. 78, (1874) 716) auf Grund gleicher Versuche höhere Hydrate als wahre chemische Verbb. in der Lsg. annimmt. — Praunder u. Schwege (Ber. Wien. Akad. (2. Abt.) 71, (1875) 155 und 351; J. B. 1874, 23; 1875, 60) folgern aus den Erstarrungspunkten, daß jede konz. Schwefelsäurelösung als gegenseitige Lsg. des Mono- und Dihydrates zu betrachten sei. — Versuche über Gefrierpunktsdepression führten Piekening (Chem. N. 60, (1889) 46 und 64; Z. physik. Chem. 7, (1841) 378; Ber. 25, (1892) 1099 und 1314) und Pieter (Compt. rend. 119, (1894) 642) zur Annahme zahlreicher Hydrate. — Mendelejer (Z. physik. Chem. 1, (1837) 274) stellte die Zunahme des spezifischer Gewichtes s verschiederer Schwefelsäurelösungen mit dem Prozentgehalt an H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> p fest und schloß ds

aus den Bruchstellen der erhaltenen Kurve des Differentialquotienten ds dp auf die Existenz der Hydrate H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O; H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O, sowie (weniger sieher) derjenigen: H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,6H<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,150H<sub>2</sub>O (vgl. auch S. 521). Untersuchungen über die Lösungswärme und Volumverhältnisse hatten Mendeleherer (Ber. 19, (1856) 379; J. B. 1886, 218) zur Annahme der beiden Hydrate H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,100H<sub>2</sub>O geführt. — Dieselben Hydrate und noch ein solches

von der Zus. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,24H<sub>2</sub>O fand Crompton (J. Chem. Soc. 53, (1888) 116; Chem. N. 56, (1887) 255; J. B. 1888, 378) aus dem Verlauf der Kurve des zweiten Differentialquotienten des elek-

trischen Leitvermögens nach dem Prozentgehalt  $\frac{\mathbf{d}^4 \hat{\mathbf{K}}}{\mathbf{d} \mathbf{p}^2}$ . Siehe auch Boury (Compt. rend. 98,

(1884) 140; 108, (1889) 393). — Dagegen hatte Boundon (Bull, Soc. (Paris) [2] 12, (1869) 434) aus der Elektrolyse gefolgert, daß in Schwefelsäurelösungen von der Zus. H2SO2. H2O 433) aus der Elektrolyse gefolgert, duß in Schwefelsäurelösungen von der Zus. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>4</sub>O bis H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,250H<sub>2</sub>O die Schwefelsäure nur als Orthohydrat ScOH)<sub>0</sub> (Trihydrat) vorhanden sei — Ostwald (J prakt. Chem [2] 31. (1885) 433; J. B. 1885, 271) gibt an, daß nach dem molekularen Leitvermögen überhaupt keine Hydratbildung anzunehmen sei. Nach Esogi. (Compt. rend. 104, (1887) 506; Bull. Soc. (Paris) [2] 47. (1887) 497; Ber. 20, (1887) R. 197) existiert auch das Hydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,12H<sub>2</sub>O, da die Löslichkeit von Salfaten, die keine sauren Salze bilden, durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vermindert wird in einer Weise, als ob jedes Aequivalent H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zwölf Aequivalente W. fixiert und dieselben verhindert, als Lösungsmittel zu fungieren. — Optische Untersuchungen über Schwefelsäurehydrate führten van der Willioben (Arch. néerland. 3, (1868) 122), Piekbanso (J. Chem. Soc. 63, (1893) 99; Chem. N. 66, (1893) 277; C.-B. 1893, 1, 4). Feny (Compt. rend. 115, (1892) 1309; J. B. 1892, 476) gleichfälls zur Annahme verschiedener Hydrate. — Siehe auch bei Brechungsindex und magnetischer Drehung der Polarisationsebene des Lichtes. Drehung der Polarisationsebene des Lichtes.

Schneider (Monatsh. 11, (1890) 166) bestimmte die Dichte des Hydratwassers der H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> und schloß daraus auf die Existenz von nur zwei Hydraten. Zu derselben Schlußfolgerung kam Jones (Am. Chem. J. 16, (1894) 1; Z. physik. Chem. 13, (1894) 419; C.-B. 1894, 1, 45b). Derselbe fand aus den Gefrierpunktsdifferenzen bei Zusatz von H2SO, zu einem Gemisch von 26 335 g reiner Essigsäure und wechselnden Mengen Wasser (1.068 bis 0.753 g), daß bei Anwesenheit von viel W. im Verhältnis zur Essigsäure ein Zusatz von ½ Aequivalent H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> einen Teil des W. frei läßt, einen Teil als Dihydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O bindet, bis bei Zusatz von einem Aequivalent H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu einem Aequiv. H<sub>2</sub>O die Verb. vollständig ist. Bei weniger als ½ Aequiv. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet sich teilweise das Trihydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 2H<sub>2</sub>O, teilweise sind H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und W. ungebuuden infolge der dissoziierenden Wrkg. der Essigsäure. Bei ½ Aequiv. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verbindet sich jedes Molekül mit W. zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 2H<sub>2</sub>O, dem normalen Hydrat. Ist die Menge des W. gering im Verhältnis zur Essigsäure, wird erst dann das W.

vollständig gebunden, wenn die Schwefelskuremenge zwei Mol. überschreitet. Wenn unter vollständig gebunden, wenn die Schwefelsluremenge zwei Mol. überschreitet. Wenn unter denselben Bedingungen z. B <sup>4</sup>/<sub>5</sub>. Acquiv. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anwesend ist, bleibt ein größerer Teil H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> frei, der Rest verbindet sich mit W. nur zu dem Dihydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O. Kommen mehr als sieben Mol. W. auf ein Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so entspricht die Getrierpunktsdifferenz nicht einmal mehr dem Dihydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O: es ist also stets freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vorhanden. Selbst bei größerem Ueberschuß von W. werden keine höheren Hydrate gebildet. Diese Annahme und die alleinige Existenz des Di- und Trihydrates (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O) wird bestätigt von Zahtschek, Z. physik. Chem. 24, (1897) I, auf Grund der Rk. zwischen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Alkohol; das Dihydrat geht durch Einw. von W. in das Trihydrat über; dieses erleidet durch W. keine Aenderung, sondern ist auch in verd. Lsgg. als Orthosäure enthalten.

## g) Wäßrige Schwefelsäure.

Vitriolspiritus hei dem Verhältnis von 1 T. H.SO. auf 3 bis 5 T. Wasser.

a) Darstellung. — Vgl. Bleikammer- und Kontaktverfahren (S. 493 und 497). - Auch durch Eingießen der konzentrierten Säure in Wasser, mit

welchem H<sub>2</sub>SO, in allen Verhältnissen vermischbar ist.
β) Physikalische Eigenschaften. 1. Spezifisches Gewicht. — Spez. Gew. von Lösungen verschiedenen Prozentgehaltes an SO, und H.SO, bzw. Prozentgehalt von Lösungen verschiedener Dichte. - Aeltere Tabellen vgl. VAUQUELIN (Ann. Chim. 76, (1810) 260); DARCET (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 198); URE (Schw. 35, (1822) 444); BINEAU (Ann. Chim. Phys. [3] 26, (1849) 124; Ann. 72, (1849) 227; J. B. 1849, 249).

Tabelle von Kolb (Dingl. 209, (1873) 268):

-			1	1 -	1		1
Spez. Gew. bei 150	<sup>0</sup> Baume	º/o 8Oa	% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Spez. Gew. bei 15°	<sup>0</sup> Baumé	% SO <sub>2</sub>	% H2SO4
1,000	0	0.7	0.9	1.308	34	32.8	40.2
1.007	1	1.5	1.9	1.320	35	33.9	416
1.014	2	2.3	2.8	1.332	36	35.1	48.0
1.022	3	3.1	3.8	1.345	37	36.2	44.4
1,029	4	3.9	4.8	1.357	38	37.2	45.5
1.037	5	4.7	5.8	1.370	39	38,3	46 9
1,045	6 7	5.6	6.8	1.383	40	39.5	48.3
1.052	7	6.4	7.8	1.397	41	40.7	49,8
1,060	8 9	7.2	8.8	1.410	42	41.8	51.2
1,067		8.0	9.8	1.424	43	42.9	52.8
1.075	10	88	10.8	1.438	44	44.1	54.0-
1.033	11	9.7	11.9	1.453	45	45.2	55.4
1 091	12	10.6	13.0	1.408	46	46.4	56.9
1 100	13	11.5	14.1	1 483	47	47.6	58.3
1.108	14	12.4	15.2	1.498	48	48.7	59.6
1.116	15	13.2	16.2	1.514	49	498	61.0
1 125	16	14.1	17.3	1.530	50	51.0	625
1.134	17	15.1	18.5	1.540	51	52.2	64.0
1.142	18	16.0	19.6	1.563	52	53.5	65.5
1.152	19	17.0	20.8	1.580	53	54.9	67.0
1,162	20	18.0	22.2	1.597	54	56.0	UA.B
1.171	21	19.0	23.3	1.615	55	57.1	70.0
1.180	22	20.0	24.5	1 634	56	58.4	71.6
1 190	23	21.1	25.8	1.652	57	59.7	73.2
1,200	24	22.1	27 1	1.671	58	61.0	74.7
1.210	25	23.2	28.4	1.691	59	62.4	76.4
1.220	26	24.2	29.6	1.711	60	63.8	78.1
1.231	27	25 3	31.0	1.732	61	65.2	799
1.241	28	26,3	32 2	1.753	62	66.7	81.7
1.252	29	27.3	33,4	1.774	63	68.7	84.1
1.263	30	283	34.7	1 796	64	70.6	8 :.5
1.274	31	29 4	36.0	1.819	65	73.2	89 7
1.285	32	30 5	37.4	1.842	66	81.6	1,10.0
1.297	33	31.7	38.8				

Die von Kolb aufgestellten Werte sind nach Lunge nicht ganz zuverlässig und durch folgende Tabellen von Lunge u. Islen und Lunge u. Naer (Z. angew. Chem. 90, (1890) 129) ersetzt worden:

250) GIBGIA	JES) EISELEU WOILEEL.									
Spez. Gew.	BAUNE	Grad			tsteile ent				hält Kile	
hei 15°	_	Grad	93	1 20	1 1 2 to 0	- 1 20 0 0			1 mil 40 W	x 5 0
bei 40	Grad	I H	Proz.	Proz H2SO,	Proz. 60 grä- dige Säure	Proz. 50 grß- dige Saure	SO	H.SO.	60 gru- dige Sänre	50 gra- dige Shure
(luftl. R.)	9		<u> </u>	1 = 3	15800	一点のの		=	3.4%	1 20 00
1.000	0	0	0.07	0.09	0.12	0.14	0.001	0.001	0.001	0 001
1,005	0.7	1	0.68	0.83	1.06	1.33	0.007	0.008	0.011	0013
1.010	1.4	2	1 28	1.57	2.01	2.51	0.013	0.016	0.030	0.025
1,015 1,020	2.1 2.7	3 4	1 88 2.47	2.÷0 3.03	2.95 3.88	3.68 4 hā	0.0.9	0.031	0.030	0.037
1.025	3.4	5	3.07	3.76	4.82	6.02	0.032	0.039	0.049	0.062
1,030	4.1	6	3.67	4.49	5 78	7 18	0,038	0.046	0.059	0 074
1.035	4.7	7	4.27	5.23	6.73 7.64	8.37	0.044	0.054	0.070	0 087
1,040 1,045	5.4 6 0	8 9	4.87 5.45	5,96 6,67	8.55	9,54 10,67	0.051	0.062	0.079 0.089	0.099
1.050	6.7	10	6.02	7.37	9.44	11.79	0.063	0.077	0.000	0.124
1.055	7.4	11	6.59	807	10.34	12.91	0.070	0.085	0.109	0.136
1.060 1.065	8.0 8.7	12 13	7 16 7.73	8.77 9.47	11 24 12.14	14,03 15.15	0.076	0.093	0.119 0.129	0.149 0.161
1.070	9.4	14	8.32	10,19	13.05	16.30	0.082	0.109	0.123	0.101
1.075	10.0	15	H.90	10.90	18.96	17.44	0.096	0.117	0.150	0.188
1.080	10.6	16	9.47	11.60	14.87	18.56	0 103	0.125	0 161	0 201
1.085 1.090	11.9	17 18	10,04	12.30 12.99	15.76 16.65	19,68 20.78	0.109	0.133	0.171 0.181	0 213
1.095	124	19	11.16	13.67	17 52	21.87	0.122	0.150	0.192	0.240
1.100	13.0	20	11.71	14.85	18,39	22.96	0 129	0 158	0.202	0 253
1 105 1.110	13.6 14.2	21 22	12.27 12.82	15,03 15,71	19 26 20.13	24,05 25.14	0.136	0.166	0.212	0.265
1.115	14.9	24	13.36	16.36	20,96	26 18	0.149	0.183	0.234	0.292
1.120	15.4	24	13.89	17.01	21.80	27,22	0 156	0.191	0.245	0.305
1.125	16.0	25	14.42	17.66	22.63	28.26	0.162	0.199	0.255	0.318
1.130 1.135	16.5 17.1	26 27	14.95 15.48	18.31 18.96	23.47 24 29	29.30 30.34	0.169	0.207	0.265	0.331
1.140	17.7	28	16.01	19.61	25.13	31.38	0.183	0.223	0.287	0.358
1.145	18.3	29	16.51	20.26	25.96	32.42	0 189	0.281	0.297	0.371
1,150 1,155	18 8 19,3	30	17 07 17.59	20.91	26.79 27.61	33 46 34 48	0.196	0 239	0,308	0 385
1,160	19.8	32	18.11	22.19	28.48	35.50	0.210	0.218	0.330	0.412
1.165	20.3	98	1864	22.83	29.25	36,53	0.217	0.266	0.341	0.426
1.170	20.9	34	19.16	23.47	30.07	37.55	0.224	0.275	0.352	0 439
1,175 1,180	21.4	35 36	19 69 20.21	24.12 24.76	30 90 31 73	38.59 39.62	0.231	0.283	0.363	0.453 0.467
1.185	22.5	37	20.73	25.40	32.55	40.64	0.246	0.301	0.386	0.481
1.190	23.0	38	21,26	26.04	33 37	41.66	0.253	0310	0 397	0.496
1.195	23.5	39	21.78	26.68 27.32	34,19 35,01	42.69 43.71	0.260	0.319	0 409	0.511
1,200 1,205	24.0 24.5	40	22 82	27,95	35.83	44.72	0.268	0.328	0.420 0.432	0.525
1,2.0	25.0	42	23.33	28 58	36,66	45.73	0.282	0.346	0 444	0,553
1,215	25.5	43	23,84	29.21	37.45	46,74	0 290	0.355	0.455	0,568
1.220 1.225	26.0 26.4	44	24.88	29.84 30.48	38 23 39.05	47 74 48.77	0.3 5	0.364	0 466 0 478	0,583 0,598
1.230	26.9	46	25,39	31.11	39.86	49.78	0.312	0.382	0 490	0.612
1.235	27.4	47	25 88	31.70	4061	50.72	0.320	0.391	0.502	0 626
1.240	27.9	48	26,35	32.28	41.37	51,65	0.327	0.400	0513	0610
1,245 1,250	28.4 28.8	49 50	26 88	32.≥6 33,43	42.11 42.84	52.58 53.49	0.334	0.409	0.535	0 655 0.669
1,255	29.3	51	27.76	34.00	43 57	54.40	0.348	0.126	0.547	0.683
1,260	29.7	52	28.22	34 57	44 30	55.31	0.356	0.435	0.558	0.697
1.265 1.270	30.2 30.6	53 54	28 69 29,15	35 14 35.71	45.03 45.76	56.22 57.14	0.363	0.454	0.570 0.581	0.711 0.725
1.210	0.00	0.8	20,10	00.11	20.10	01.11	0.010	0.302	33*	0.120
									00	

Spez. Gew.	BAUMS	Grad	100 be	Gewich i chemi	tsteile ents sch reiner	sprechen Säure			hālt Kilog	
bei 15°		Grad	pi a	100	100 a a	2 2 0 2	-	0	402	-
(luftl. R.)	Grad	H	Proz.	Proz.	Proz. 60 grä- dige Sänre	Proz. 50 grä- dige Sänre	80°	H <sub>s</sub> SO.	60 grd	In the
(101111 011)	0			p	33	1 2 0			G 7.	2
1.275	31 1	55	29.62	36 29	46 50	58.06	0.377	0.462	11.593	
1.280	31.5 32.0	56	30 10	36 87	47.24	58.99	0,385	0.472	0.605	
1.285 1.290	32.4	57 58	30.57 31.04	37.45 38.03	47.99 48 73	59 92 60.85	0.393	0.490	0.617	
1.295	32.8	59	31.52	38.61	49.47	61.78	0.408	0.500	0 641	
1.300	33 3	60	31 99	39.19	50 21	62 70 63,63	0.416	0.510	0.653	Ш
1.305 1.310	33.7 34.2	61	32 46	39,77 40,35	50.96 51.71	64.56	0.432	0.519	0.665	R
1.31ō	34 6	63	33 41	40.98	52.45	65 45	0,439	0538	0.699	П
1.320	85.0	64	33.88	41 50	53.18	66 40	0.447	0.548	0.702	В
1.325 1.330	35.4 35.8	65 66	34,35 34,80	42 08 42.66	53.92 54.67	67,33 68,26	0.455	0,557	0.714	П
1.335	36.2	67	35.27	43.20	55.36	69.12	0 471	0.577	0.739	U
1.310	36.6	68	35.71	43.74	56.05	69 98	0.479	0.586	0 751	
1.345 1.350	37.0 37.4	69 70	36 14	44.28	56.74 57.43	70.85 71.71	0.486	0.596	0.763	Ш
1.355	37.8	71	37 02	45.85	58 11	72.56	0.502	0.614	0.787	K
1.360	38.2	72	37 45	45 88	18.79	73.41	0.509	0.624	() 8())	11
1.365 1.370	35.6	73 74	37,89	46.41	59.48 60 t5	74.26 75.10	0,517	0.633	0.812	П
1,375	39.4	75	38 75	47.47	60 83	75.95	0.533	0.653	0.846	
1,350	39.8	76	39.18	48.00	61 51	76.50	0.541	0 662	0.843	
1.385 1.350	40.1	77 78	39 62	48,58	62.19	77.65	0,549	0 672	0.861	1
1.395	40.5	79	40 05	49 06 49 59	62.87 63 55	78.80 79.84	0.564	0.682	0.873	Н
1.400	41.2	80	40.91	50.11	64.21	80.18	0.573	0.702	0 899	ı
1 405	416	18	41.33	50 63	64.88	81.01	0.581	0.711	0 912	ı
1.410 1.415	42,0 42,3	82	41.76	51.15	65 55 66.21	81.85 82.66	0.597	0.721	0.924	и
1.420	42.7	84	42.57	52 15	66 82	83.44	0.6 14	0.740	0 949	П
1.425	43,1	85	42 96	52 63	67.44	84.21	0612	0.750	0 :461	
1.430 1.435	43.4 43.8	86 87	43 36 43.75	53 11 58 59	65.03 68.68	84 98 85.74	0.620	0.759	0.973	
1.440	44.1	88	44 14	54 07	69 29	86.51	0.636	0 779	0.998	
1.445	44.4	89	44.53	54.55	69,90	87.28	0 643	0.789	1.0(0	1
1,450 1,455	44.8	90	44 92	55.08 55.50	70 52	88 05 88.80	°0 651 0,659	0.798	1.023	1
1.460	45 4	92	45 68	55 97	71.72	89.55	0.657	0.817	1.047	
1.465	458	93	46.07	56 43	72.31	90 29	0.675	0.827	1.059	
1.470 1.475	46 1 46.4	95	46.83	56,90 57.37	72 91 73 51	91.79	0.683	0.837	1 072	
1.480	46.8	96	47,21	57.83	74 10	92.53	06.9	0 856	1.097	
1.485	47.1	97	47.57	58.28	74.68	93 25	0 707	0.865	1.100	II.
1.490 1.495	47.4	98	47.95	58 74	75 27	91.9%	0.715	0.876	1.122	И
1.50	47.8 48.1	99 100	48 34 48.73	59 22 59 70	75.88 76.50	94.75 95.52	0.731	0.8%	1 184 1 147	П
1.505	48.4	101	49.12	60 18	77.12	96 29	0.739	0 906	1.160	
1.510 1.515	48.7	102	49 51 49 89	60 65	77.72	97.01	0.748	0 916	11.4	H
1.520	49.0	103	50 28	61.12 61.59	78.93	97.79 9<.51	0.756	0.936	1 187 1.199	1
1.525	49.7	105	50 66	62 06	79 52	99.30	0.773	0.946	1.213	
1.630	500	106	51 04	62 53	80 18	100.05	0.741	0.957	1 226	1
1.535 1.540	503	107 108	51.43	63 00   63 43	80.73 81.28	100 80 101.49	0.789	0.967	1 239	1
1.545	50 9	109	52 12	63.85	81.81	102.16	D.BOS	0.987	1.261	1
1.5.0	51.2	110	52.46	64 26	82 34	102.82	0.813	0,996	1 276	10
1.5.5 1.560	51.5 51.8	111	52 79 53,12	64 67	82 87 H3.34	103.47 104.13	0 821 0 829	1.006	1,289	1
				A. A. C.	3.24.360	1			3.50	

	1 Liter enthält Kilogramm bei chemisch reiner Säure				
The state of the s	forrä- dige Säure				
52.1 113 53.46 65.49 B332 104.78 0.837 1.025 1.313 52.4 114 50.00 65.90 84.44 105.44 0.845 1.035 1.325	1 640				
52.4 114 53.70 65.90 84.44 105.44 0.845 1.035 1.325 52.7 115 54.13 66.30 84.95 106.08 0.853 1.044 1.338	1.655				
53.0 116 54.46 66.71 85.48 106.73 0.861 1.054 1.351	1.686				
53.3   117   54.80   67.13   86.03   107.41   0.869   1.064   1.364	1.702				
53 6     118     55.18     67.59     86.62     108.14     0 877     1.075     1 377       53.9     119     55.55     68.05     87.20     108.88     0 886     1 085     1,391	1.719				
54.1   120   55.98   68.51   87.79   109.62   0.895   1.096   1.405	1.754				
54.4   121   56,30   68 97   88 38   110.35   0.904   1.107   1.419	1.772				
54.7         122         56.68         69.43         88.97         111 09         0.913         1.118         1.432           55.0         123         57 05         69.89         82.56         111.82         0.921         1.128         1.446	1 789				
55,0   123   57 05   69.89   82.56   111.82   0 921   1 128   1 446   55.2   124   57.40   70.32   90.11   112.51   0 930   1 139   1.460	1.823				
<b>1</b> 55 5   125   57,75   70.74   90.65   113.18   0.938   1.150   1.473	1 840				
55.8 126 58.09 71.16 91.19 113.86 0.947 1.160 1.486	1.857				
56.0     127     58.48     71.57     91.71     114.51     0 955     1.170     1,499       56.3     128     58.77     71.99     92 25     115 18     0 964     1.181     1 513	1.873				
56.6   129   59.10   72.40   92.77   115.84   0.972   1.192   1.526	1.905				
<b>  56.9   130   59.45   72.82   93.29   116.51   0.981   1.202   1.540</b>	1.922				
57.1 131 69 78 73.23 93.81 117.17 0.989 1 212 1.553 57.4 132 60.11 73 64 94 36 117.82 0.998 1 222 1.566	1.939				
57.7 133 60,46 74.07 94 92 118,51 1.007 1.233 1.580	1.973				
57.9   134   60.82   74.51   95.48   119.22   1.016   1.244   1.595	1.991				
58.2     135     61.20     74.97     96.07     119 95     1.025     1.266     1 09       58.4     136     61.57     75.42     96.65     120.67     1.034     1.267     1 623	2.0 19				
58.4         136         61.57         75.42         96.65         120.67         1.034         1.267         1 623           58.7         137         61.93         75.86         97.21         121.38         1.043         1.278         1.638	2.027				
58.9 188 62.29 76.80 97.77 122.08 1.053 1.289 1.652	2.064				
59 2   139   62,64   76,73   98,32   122,77   1,062   1,301   1,667	2 082				
59.5     140     63.00     77.17     98.89     123.47     1.071     1.312     1.681       59.7     141     63.35     77.60     99.44     124.16     1.080     1.323     1.696	2.100				
60.0 142 63.70 78.04 100.00 124.86 1.089 1.334 1.710	2.136				
60 2   143   64,07   78,48   100.56   125.57   1,099   1 346   1,725	2.154				
60.4   144   64.43   78.92   101.13   126.27   1.108   1.357   1.739   60.6   145   64.78   79.36   101.69   126.98   1.118   1.269   1.754	2.172 2.191				
60.6 145 64.78 79.36 101.69 126.98 1.118 1269 1.754 60.9 146 65.14 79.80 102.25 127.68 1.127 1.381 1.769	2.203				
61.1   147   65 50   80.24   102.82   128.38   1.136   1.392   1.784	2.228				
61.4 148 65.86 80.68 103.38 129.09 1.146 1.404 1.799	2.247				
61.6   149   66.22   81.12   103.95   129.79   1.156   1.416   1.814   61.8   150   66.58   81.56   104.52   130.49   1.165   1.427   1.829	2,265 2 284				
62.1   151   66.94   82.00   105.08   131.20   1.175   1.439   1.845	2 303				
62 3   152   67,30   82,44   105,64   131,90   1,185   1,451   1 859	2.321				
62.5 163 67.65 82.88 106.21 132.61 1.194 1.463 1874 62.8 164 68.02 83.32 106.77 133.31 1.204 1.475 1.800	2,340				
63.0 155 68.49 83.90 107.51 134.24 1.216 1.489 1.908	2.381				
63,2   156   68.98   84.50   108.27   135.20   1.228   1.504   1.928	2.407				
63.5 157 69.47 85.10 109.05 136.16 1.240 1.519 1.947	2,432				
63.7         158         69.96         85.70         109.82         137.14         1.252         1.534         1.965           64 0         159         70.45         86.30         110.58         138.08         1.265         1.549         1.983	2 455 2.479				
64.2 160 70 94 86.90 111.35 139.06 1.277 1.564 2 004	2 503				
64.4 161 71.50 -87.60 112.25 140.16 1.291 1.581 2.026	2,530				
64 6   162   72.08   88.30   113.16   141.28   1 305   1.598   2.048   64.8   163   72.69   89.05   114.11   142.48   1.319   1.621   2.071	2,558 2,587				
65.0 164 73.51 90.05 115.33 144.08 1.338 1.639 2.099	2.622				
73.63 90 20 115.59 144.32 1.341 1.643 2.104	2,628				
65.1 73.80 90.40 115.84 144.64 1.345 1.647 2.110 73.96 90.60 116.10 144.96 1.348 1.651 2.116	2.635 2.643				
24 10 100 00 110 07 145 00 1 950 1 950 0 100	2.650				
165 74.29 91.00 116.61 145.60 1.356 1.661 2.128	2,657				
65.3   74.49   91.25   116.93   146.00   1.360   1.666   2.135	2.60				

Spez. Gew.	BAUME	ad	100 Gewichtsteile entsprechen bei chemisch reiner Säure			1 Liter enthält Kilogramm bei chemisch reiner Säure				
bei 40 (luftl R)	Grad ]	Grad	Proz.	Proz. H.SO.	Proz. 60 gril- dige Säure	Proz. 60 grif- dige Süure	sO <sub>3</sub>	H,804	60 grä. dige Säure	50 grā- dige Säure
1.827 1.828 1.829 1.830 1.831 1.832 1.834 1.834 1.835 1.836 1.837 1.838 1.839 1.840 1.840 1.840	65.4 65.5 65.6 65.7  65.8	166   167  168	74.69 74.86 75.08 75.19 75.53 75.72 75.96 76.27 76.50 77.23 77.55 78.04 78.83 79.19	91 50 91.70 91.70 92 10 92 30 92 52 92.75 93.43 93.43 93.89 94.60 95.00 95.60 95.95 97.01	117.25 117.51 117.76 118.02 118.27 118.56 119.28 119.72 120.19 120.71 121.22 121.74 122.51 122.96	146.40 146.72 147.04 147.36 148.43 148.40 148.88 149.49 150.08 150.72 151.36 152.00 152.96 153.52	1.964 1.368 1.372 1.376 1.380 1.388 1.393 1.400 1.405 1.412 1.419 1.426 1.436 1.446	1.671 1.676 1.681 1.685 1.695 1.700 1.706 1.713 1.722 1.730 1.739 1.748 1.759 1.766	2.142 2.148 2.154 2.159 2.165 2.172 2.178 2.186 2.196 2.207 2.217 2.217 2.228 2.239 2.254 2.262 2.262	2.675 2.682 2.689 2.696 2.704 2.711 2.720 2.743 2.755 2.769 2.782 2.795 2.814 2.814 2.857
1.8415 1.8410			79.76 80.16	97.70 98.20	125.20 125.84	156.32 157.12	1 469 1.476	1.799	2.305 2.317	2.879 2.893
1.8405 1.8400		• •	80.57 80.98	98.70 99 20	126 48 127.12	157.92 158.72	1.483 1.490	1.816 1.825	2 328 2 339	2.106 2.920
1.8395 1.8390 1.8385		• •	81 18 81 39 81,59	99.45 99.70	127,44 127 76 128.08	159.12 159.52 159.92	1.494 1.497 1.500	1.830 1.834 1.838	2.344 2.349 2.355	2.927 2 933 2 940

Volumgewichte höchst konzentrierter H2SO4 bei 15°. Lunge u. Naer (Chem. Ind. 1883, 37).

Spez. Gew. bei 15° 4° bez. auf luftl. Raum	° Bauné	0% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Spez. Gew.  bei $\frac{15^{\circ}}{4^{\circ}}$ bez. auf luftl.  Raum	<sup>0</sup> Baumé	% H <sub>v</sub> SO <sub>4</sub>
1.8185	65.1	90	1,8406		95.97*
1.8195	ram a	90.20*	1.8406	66.0	96,
1.8241	65.4	91	1.8410		97.
1.8271	ur a	91.48*	1.8413		97.70*
1.8294	65.6	92	1.8412		98.
1.8334	/IF 0	92 83*	1.8406		98.39
1.8339	65 8	93	1,8409		98.66¢
1.8372	65.9	94	1.8403		99.
1.8387		94.84*	1.8395		99.47*
1,8390	66,0	95	1.8384		100,00#

Die mit \* bezeichneten Werte sind direkt beobachtet, die anderen sind interpoliert worden. — Die aus Schwefelkies dargestellten Säuren des Handels zeigen infolge des Arsengehaltes ein bis + 0.005 höheres Volumgewicht als die oben für reine Säuren gleichen Gehaltes angegeheuen Werte. — Nach Richmond (J. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 479; Chem. N. 69, (1894) 236; C.-B. 1894, 1, 1139) ist die Tabelle von Lungs u. Islus ungenau und durch neue Bestimmungen verbessert worden. Dagegen ist die folgende Tabelle von Pickering (J. Chem. Soc. (London) 57, (1890) 154) nach Richmond und nach Masshall (J. Soc. Chem. Ind. 21, (1902) 1508 und 22, (1903) 70), der dieselbe auf die Temp. 15°, bezogen auf W. von 15°, umgerechnet hat, sehr zuverlässig.

Tabelle von Pickering (umgerechnet von Marshall). Die erste Vertikalkolonne gibt  $\mathbf{z}$  Gew. der  $\mathbf{H}_{2}\mathrm{SO}_{4}$  bei 15°, bezogen auf W. von 15° an; die oberste Horizontalsenthält die dritte Dezimale des spez. Gew.; die übrigen Vertikalkolonnen bein den Prozentgehalt an  $\mathbf{H}_{2}\mathrm{SO}_{4}$ .

	d den riosenegenate an rigory.										
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	
	0.14	0.28	0 43	0.57	0.71	0.86	9.87	1.01	1.15	1.30	
	1.45	1.60	1.75	1.89	2.64	2.19	2.34	2,49	2.64	2.79	
	2.93	3.08	3.23 4.70	3.38	3.53	3 67	3.82	3.97	4.12	4.26	
	4.41 5.88	4.56	6.17	4.85 6.32	5.0 6.46	6.60	5.29 6.75	5.44 6.89	5.58 7.04	5.73	
	7.32	7.47	7.61	7.76	7.90	8.04	8.19	8,33	847	8.62	
	8.76	8.90	904	9 18	9 33	9.47	9.61	9.75	9.80	10.03	
	10 17	10 31	10.45	10 59	10 73	10.87	11.00	11.14	11.28	11.42	
	11.56 12.93	11.69	11.83 13.20	11.97 13.34	12.11 13.48	12.24 13.61	12,38 13,75	12.52 13.89	12.66 14.02	12 79 14 16	
	14.29	14.43	14 56	14 70	14.83	14.97	15.10	15.24	15.37	1551	
	15.64	15.78	15.91	16 ()5	16 18	16 31	16.45	16.58	16.71	16.84	
	16.98	17.11	17.24	17.37	17 51	17.64	17.77	17.90	18.03	18.16	
	18.30	18.43	18.56	18 69	18.82	18.95	19.08	19.22	19.34	19.47	
	19 60 20.90	19 73 21.03	19.86 21.16	19 99 21.28	20.12	20.25 21.54	20,38	20.51 21.80	20.64	20.77 22.05	
4	22.18	22.31	22.44	22.56	22 69	22.82	22.94	23.07	23.20	28 32	
	23,45	23.57	23.71	23.83	23,96	24.04	24.21	24.34	24.46	24.59	
4	34.71	24.84	24.97	25.09	25.22	25.34	25.47	25.59	25.72	25 84	
	25.97 27.21	26 09 27 33	27.46	26.34 27.58	26 47 27.71	26 59 27,83	26.71 27.95	26.84 28.08	26 96 28.20	27.09 28.32	
3	28,45	28.57	28.69	28.82	28 94	29.06	29.18	29.31	29 43	29.55	
	29.69	29.80	29.92	30.04	30.17	30 29	30 41	30.53	30,65	30.78	
	30.90	31 02	31.14	31.26	31 38	31.50	31.62	31.75	31.87	31.99	
	32.11 33.31	32 23 33,43	32.35 33.55	32.47 33 67	32.59 33.79	32.71 33 91	32.83 34.02	32.95 34 14	33.07 34.26	33.19 34.38	
	34.50	34,62	34.74	34 86	34.98	35.09	35.21	35.33	35.45	35 57	
1	35 68	35 80	35.92	36 04	36,15	36.27	36.39	36.51	36 62	36.70	
1	36.86	36 97	37.09	37.21	37 32	37.44	37.56	37.68	37.79	37.91	
4	38.03	38.14	38.26	38.37	38 49	38,60	38.72	38.83	38.95	39.06	
	39.18 40.32	39 29 40.43	39.41 40.54	39 52 40,66	39.64 40.77	39,75 40.88	39,86 40,99	39.98 41.11	40 09	40.20	
	41 45	41.56	41.67	41.79	41.90	42.01	42.12	42.23	42 35	42.46	
	42.57	42.68	42.79	42.90	48.01	43 12	43,28	43,35	43.46	43 57	
3	43 68	43.79	43.90	44.01	44.13	44.23	44.34	44.45	44 56	44.67	
	44.77 45.86	44 88 45.97	44.99 46.07	45.10 46.18	45.21 · 46.29	45.32 46.39	45.43 46.50	45.53 46.61	45.64 46.71	45.75 46.82	
	46.92	47.03	47.14	47.24	47.35	47.45	47.56	47.67	47.77	47.88	
	47.98	48 09	48.10	48.30	48.40	48 50	48.61	48.71	48 82	48.92	
	49.02	49.13	49.23	49.34	49 44	49.54	49.65	49.75	49.86	49 96	
1	51.08	50.16 51.18	50.26 51.28	50 37 51.38	50.47 51.48	50.57 51.58	50.67 51.68	50.77	50.88 51.89	50.98 51.99	
4	52 09	52.19	52 29	52.39	52.49	52,59	52 69	52.79	52.89	52.98	
3	53 08	53.18	53.28	53 38	53,48	53.58	53 GH	53.78	53.88	53.97	
	54.07	54.17	54.27	54.36	54.46	54 56	54.65		54.85	54.94	
4	55.04 56 01	55.14 56.11	55.24 56.20	55.33 56.30	55.43 56.39	55 53 56.49	55.62	55.72	55 82 56.78	55.91 56.87	
4	56.97	57.06	57.16	57 25	57.35	57.44	56.59 57.54	56.68 57.63	57 73	57.82	
	67.92	58 01	58.10	58.20	58.29	58.38	58 48		58.66	58.75	
	58.85	58 94	59 03	59 12	59 22	59.31	59.41	59.50	59.59	59 68	
	69.78	59 87	59.96	60 05	60.14	60.23	60.33	60.42	60.51	60.60	
	60 69	60.78	60.87	60,96 61.87	61.05 61.96	61.14	61.24	61.33 62.23	61 42 62.32	61.51 62.41	
	62,50	62.59	62.68	62 77	62.86	62.95	63.04	63.13	63 22	63.31	
	63 40	63,49	63.58	63.67	63.76	63.85	63,94	64.03	64.12	64 20	
	64.29	64.38	64.47	64.55	64.64	64.73	64.82	64.91	65.00	65 08	
	65.17	65.26	65.35	65.44	65.52	65	, ,	65.79	65.88	65.96	

	0	1	2	3	ч	5	6	7	8	9
1.57	66.05	66.14	66.28	66.31	66.40	86.49	00.57	66.66	55 75	66.83
1.58	66.92	67.01	67.10	67.18	67.27	67.36	67.44	67.53	67.62	67.70
1.59	67.79	177.88	67.97	68 05	68.14	68 23	68 31	68.40	68.49	68.57
1.60	68 66	68.74	68.83	68 92	69 00	69.09	69.17	69 26	69.35	69.43
1.61	69.52	69.60	69.69	69.78	69 86	69.95	70.03	70.12	70.20	70.29
1,62	70.38	70.46	70.55	70.63	70.72	70 80	70.89	70 97	71.06	71.14
1,63	71.23	71.31	71 40	71.48	71.57	71.65	71.74	71.82	71.91	71.99
1.64	72 07	72.16	72.25	72.33	72.42	72 50	72.59	72.67	72.76	72.84
1.65	72.93	73.01	73.10	73.18	78.27	73.35	73.43	73.52	78,60	73.69
1.66	73,77	73 86	73 94	74.02	74.11	74.19	74.27	74.36	74.44	74.53
1.67	74.61	74.69	74.78	74.86	74.95	75 03	75.12	75.20	75.29	75 37
1.68	75.46	75.54	75 63	75.71	75 80	75.88	75.97	76 05	76.14	76.22
1.69	76.31	76.39	76.48	76.56	76.65	76.74	76.82	76 91	76 99	77.08
1,70	77.17	77.25	77.34	77.42	77.51	77.60	77.68	77.77	77 85	77 94
1.71	78.03	78.11	78 20	78.28	78,37	78 46	78.54	78.63	78.72	78.80
1.72	78 89	78.97	79 06	79 15	79 23	79 32	79.41	79.49	79.58	79.67
1.78	79.75	79.84	79.93	80 02	80.11	80.20	80.29	80.88	80.47	80 56
1,74	80.65	80.74	80.84	80.02	81.01	81.10	81.19	81.28	81.37	81.46
1.75	81.55	81.64	81 73	81 82	81.92	82.01	82.11	82 21	82.31	82.41
1,76	82.51	82.61	82 71	82.60	82.90	83.00	83.10	83 20	83.29	83.39
1.77	BRAN	83 59	83 69	83 78	83.88	88 98	84 08	84.18	84.20	84.39
1.78	BLAO	84.00	84.71	84.81	84.92	85.08	85.14	85 25	85.36	85.47
1.79	85.60	85.72	85.84	85.96	86.08	86 20	86.32	86.45	86.58	86.71
1.80	86 84	86.97	87.10	87.23	87.36	87.50	87.64	87.78	87 92	88.06
1.81	88.20	88.34	88,49	88 64	88.79	88.95	89.11	89.27	89.44	89 61
1.82	89.79	89.97	90.15	90.33	90 51	90.70	90 90	91.10	91 30	91702
1.83	91.74	91 98	92 22	92.46	92.71	92,98	93.26	98.56	93.87	94.20
1.84	94 57	94.96	95.40	96 02	96.93	77	79	-	P	71
1.84	99,68	99,61	99.29	98.84	96.08	77	77	73	77	7
1.8442	97,50	n	11	**	73	17	77	, n	17	77
1.8394	100.00		77		77	77	77	ח	"	P7
		77	77	1)		1	17	'	"	

Mittleres spez. Gew. bei 0°, bezogen auf W. von 4° und den luftleeren Raum für H2SO4,mH2O nach MENDELEJEFF (Ber. 10, (1886) 379):

CO Commence	TRANCES SEPONDALISMOND IN F.	insere and	accept troops		
m	Spez. Gew.	m	Spez. Gew.	m	Spez. Gew.
400	1,0099	12.5	1.2345	1	1,7943
200	1.0192	10	1.2760	0.5	1.8435
100	1.0372	5	1.4314	0	1.8528
50	1.0716	2.5	1.6102	-0.2	1.9075
25	1.1336	2	1.6655	-0.4	1.9793

Für sehr geringe Konzentrationen fand Kohlkausch (Wied. Ann. 56, (1895) 198) folgende Werte, bezogen auf W. gleicher Temp.:

Temp.	= 5.96°	
Spez. Gew.	Grammäquivalente H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> in 1 Liter W.	Spez. Gew.
1.0000088	0.010026	1.0004158
1,0000266	0.08006	1,0011830
1.0000442	0.04994	1.0019146
1,0000870	0.09908	1.0036697
1.0002132		
Temp.	= 6.02 °	
1.0000087	0,002010	1.0000881
1.0000268	1.0018	1.0335
1.0000448	5,009	1.1576
	Spez. Gew.  1.0000088 1.0000266 1.0000442 1.0000870 1.000087 1.000087 1.0000268	1.0000088

Das Dichtigkeitsmaximum liegt nach Kohlbrausch (Wied. Ann. Ergünzungsband 8, (1878) 4; Ber. 11, (1878) 981) bei der 2% Wasser, nach

RICHMOND (J. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 479) bei der 2.5 % W., nach Knietsch (Ber. 34, (1901) 4102) bei der 2.34 % W. enthaltenden Säure. — Siehe auch die vorstehenden Tabellen und die Tabelle von Knietsch S. 484.

Spez. Gewicht der Normallösung = 1.0306 bei 18°. Loomis (Wied.

Ann. 60, (1897) 547; C.-B. 1897, 1, 1114).

MENDELEJEFF (Z. phys. Chem. 1, (1887) 273; J. B. 1887, 73) hat den Differentialquotienten ds d. i. die Zunahme des spez. Gewichtes beim Wachsen des Prozentgehaltes dp' an H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bestimmt und gefunden, daß das Mono-, Di- und Trihydrat, ferner das Hydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,6H<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,15OH<sub>2</sub>O sich durch eine Kurvenunterbrechung des sonst in gerader Linie steigenden Differentialquotienten ds dp auszeichnen. (Vgl. a. S. 513). — H,SO4,mH,O

76.51 - 2650 pvon Wasser bis m = 150 . . . von Wasser bis  $m = 150 \dots 76.51 - 2650 p$   $m = 150 m = 6 \dots 71.16 - 0407 p$   $m = 6 m = 2 \dots 6190 + 0.796 p$   $m = 2 m = 1 \dots 326.65 - 2.705 p$   $m = 1 m = 0 \dots 728.755 - 7.492 p$  m = 1 m = 0

beträgt

1. von Wasser bis m = 150 . . . 9998.7 + 76.51 p - 1.325 p²
2. n m = 150 , m = 6 . . . 9998.7 + 71.16 p + 0.2035 p²
3. n m = 6 . . . 9998.7 + 61.908 p + 0.3980 p²
4. n m = 2 . . m = 1 . . 0 + 326.65 p - 1.3925 p²
5. n m = 1 n m = 0 . . . 18528 + 20.445 (100 p) - 3.746 (100 - p²)
6. für rauchende Säure . . . 18528 + 129 (p - 100) + 3.9 (p - 100)².

In 1 bis 3 ist C gleich dem spez. Gew. des Wussers 1, in 4 gleich 0, in 5 and 6 gleich dem spez. Gew. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. - Siehe a. unter Ausdehnungskoeffizient, 8, 51.3. - Nach Rücker (Phil. Mag. [5] 32. (1891) 304; 33, (1892) 204: C.B. 1892, 1, 773) gehen Messungen über die Dichte von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsgg. keinen Anlaß, in der Kurve, welche die Dichte der Lsg. in ihrer Abhängigkeit von der Zus. angibt, Diskontinuitäten anzunehmen. - Siehe a. Langeren (Pogg. 60, (1843) 56; Fortsehr. d. Phys. 1849, 774); Theomsen (Pogg. 90, (1853) 274; Thermochem. Untersuch. 1882, Bd. 11, 436); Barnes u. Scott (J. of Phys. Chem. 2, (1898) 536; J. B. 1898, 59); Richter (Stöchiometric 2, 302); Dixé (J. Chim. med. 8, 100).

Bereitung von Schwefelsäure beliebiger Konzentration durch Mischen der Säure von

Bereitung von Schwefelsäure beliebiger Konzentration durch Mischen der Säure von 1.85 spez. Gew. mit Wasser nach Anthon (J. prakt. Chem. 7, (1836) 70): Durch Mischen von x T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (spez. Gew. 1.85; 66° Bé.) mit 100 T. W. von 15 bis 20° erhält man eine Säure vom gewünschten spez Gew. d.

x	d	x .	d	x	d	x	d
1 2 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50 65 70 75	1.009 1.015 1.035 1.060 1.090 1.113 1.140 1.165 1.187 1.210 1.229 1.248 1.265 1.280 1.297 1.312 1.326	85 90 96 100 110 120 130 140 150 160 170 180 190 200 210 220 230 240	1.357 1.372 1.386 1.398 1.420 1.438 1.456 1.473 1.490 1.510 1.530 1.543 1.556 1.568 1.568 1.590 1.593 1.606 1.620	250 260 270 280 290 300 310 320 330 340 350 360 370 380 400 410 420	1.630 1.640 1.648 1.654 1.667 1.678 1.689 1.700 1.716 1.714 1.719 1.723 1.727 1.730 1.738 1.737	450 440 460 470 480 490 500 510 520 530 540 550 560 570 580 590	1.743 1.746 1.750 1.754 1.757 1.760 1.763 1.766 1.768 1.770 1.772 1.774 1.774 1.776 1.777 1.778 1.779 1.780 1.782

Feststellung der Konzentration einer beliebigen Säure. — 1. Aus dem spez. Gew. nach den Tabellen oder nach folgender Berechnung: Ist S16 die Dichte bei 15°, so ist der Prozentgehalt P =  $86 \times S_{15}$  69.00. Marshall (J. Soc. Chem. Ind. 18, (1809) 3; C.-B. 1899, 1, 707) — 2. Aus der Kontraktion. In einem gesichten Kolben von 300 ccm Inhalt bringt man 100 ccm W, dann 200 ccm der zu untersuchenden Säure; nach dem Erkalten auf 15° füllt man aus einer Bürette mit Vaselinöl wieder auf 300 ccm auf. Der %-Gehalt beträgt dann:

Kontraktion Kontraktion % H2SO4 ° H2804 Kontraktion % H,SO. in ccm in cem in cem 241 98 17.3 89 129 97 22.6 92 16.1 88 12.0 96 21.2 91 15.0 87 112 19.8 90 13.9 86 10.4 SIG 18.5

WANKLYS U. ROBINSON (Proc. R. S. 12, (1863) 507). -

Korrektion der spez. Gewichte für Temperaturen. - Die bei einer Temp. von to gefundenen spez. Gewichte sind nach Binsau durch Multiplikation mit 144.38-t auf die Temp, von 0° zu reduzieren, oder man kann zur Korrektion folgende Tabelle benutzen:

Spez. Gew.	Abnahme des spez. Gew.
der Säure bei 0°.	bei einer Temperaturerhöhung von 10°.
1.04	0.002
1.07	008
1.10	0.004
1 15	0.005
1 20	0.006
1.30	00)7
1.46	0,008
1.70	0.009
4 08	C 44000

Für + 1º Unterschied von der Normaltemp. 15º sind folgende Korrekturen zu machen: von 1.000 bis 1.170 = 0.006

von 0° B. bis 30° B. = 0.07° B 10° n 45° n = 0.06° n 10° n 65° n = 0.05° n 10° n 66° n = 0.04° n 1.170 1.450 = 0.00071.450 1580 = 0.000877 1.580 1.750 = 0.000922 1.750 1.820 = 0.0010

 $\frac{1.820}{1.840} = 0.0008$ 

Die Veränderung des spez. Gew. mit der Temp. ist nach Mendensjeff (Ber. 19, (1886) 379) zu berechnen aus  $s = s_0 (1 - kt)$ ; k = Ausdehnungskoeffizient.

Einfluß kleiner Verunreinigungen auf das spez. Gewicht. - Ein Gehalt Einflüb Kleiner Verunreinigungen auf das spez. Gewicht. — Ein Gehalt an As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> erhöht das spez. Gewicht. — Kissling (Chem. Ind. 9, (1886) 137) fand für eine reine 93.95% ige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> das spez. Gew. 1.8369, für eine 93.96% ige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 0.037% As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Gehalt 1.8366; für eine 93.93%, ige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 0.231% As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Gehalt 1.8414. — Nach Marshall (J. Soc. Chem. Ind. 21, (1992) 1598); 22, (1993) 70; C.-B. 1993, 1, 432) steigt das spez. Gew. 1.8437 einer Säure von 96.5% bei Zusatz von 057%, bzw. 7.57% 94% iger HNO<sub>3</sub> auf 1.8456, bzw. 1.8620 und fällt dann wieder; 0.1% HNO<sub>2</sub> vermehrt die Dichte um 000 B; bei größeren Mengen steigt D. auf 1.95; 0.1% As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oder Sulfate von Pb, Ca, Al, Mg. Fe und Na erhöhen D. einer 70 bis 100% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthaltenden Säure um 0.001. 2. Molekularvolumen. — Dasselbe beträgt nach Kohlbausch und Mitarbeitern (Wied. Ann. 53, (1894) 39; 56, (1895) 199) für

(Wied. Ann. 53, (1894) 39; 56, (1895) 199) für

Grami			bei 6.0°	bei 18°
ge	löst ir	1		
0.0002	Liter	Mr.	(6.1)	
0.0006	77	T	(5.5)	
0.001	-	7	(5.5)	
0.002	7	99	5.9	6.9
0.005	94	**	6,92	7,94
0.01	r	27	7.71	9.32
0.03	**	91	9.75	11.80
0.05	*	-	10.75	12.77
01	29	77	12,03	14.05
1	17	377	15.54	16 96
5	2	77	17.67	18.52

tie Anzahl 7 der Grammaquivalente (10 H2SO4 = 49.038) in 1 ccm der Lsg. bei 20° beträgt P X D20 Binox (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 171). 49.038 × 100°

3. Kontraktion beim Verdünnen mit Wasser. — Erreicht ihr Maximum 3. Kontraktion beim Verdünnen mit Wasser. — Erreicht ihr Maximum ungefähr bei der B. des Trihydrates H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>2H<sub>2</sub>O. Une (Schw. 35, (1822) 444); Langberg (Pogg. 60, (1843) 56; Fortschr. d. Phys. 1849, 774); Kopp; Kolb (Dingl. 209, (1873) 268); Mendeleueff (Ber. 19, (1886) 387); Lunge (J. B. 1890, 473). Die Lage dieses Punktes ändert sich nicht bei Aenderung der Temp. von 0° bis 400°, obgleich die absolute Größe der Kontraktion eine bedeutende Aenderung erfährt und die größte Ausdehnung beim Erwärmen dem Dihydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O entspricht. Mendeleueffe. Nach Bineau (Ann. Chim. Phys. [3] 24, (1848) 337) entspricht die größte Kontraktion bei 0° nicht dem Trihydrat (73.13°/<sub>0</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), sondern der 75.5°/<sub>0</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthaltenden Säure. Auch nach Pickering (Chem. N. 65, (1892) 14; C.-B. 1892, 1, 270) fällt das Maximum- der Kontraktion nicht mit der B. des Trihydrates zusammen. Dasselbe ist, bezogen auf die Volumeneinheit von der Temp unabhängig; bezogen auf die Maximum- der Kontraktion nicht mit der B. des Trihydrates zusammen. Dasselbe ist, bezogen auf die Volumeneinheit von der Temp unabhängig; bezogen auf die Gewichtseinheit steigt die Konzentration, bei der das Maximum der Kontraktion eintritt, zwischen 9.798° und 38 203° von 67.0 bis 70 1°/<sub>o</sub>. Die Geschwindigkeit der Zunahme der auf die Volumeneinheit bezogenen Kontraktion bei Temperaturerniedrigung ist zwischen 28° und 18° am kleinsten, zwischen 38° und 28° und zwischen 18' und 8° annähernd gleich. Pickebing. — Die "Kontraktionsenergiezahl" bei der Auflösung von 1 Grammmolekül H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 50 Grammmolekülen W. ist = 24. Hagemann (Studien über das Molekularvolumen einiger Körper, Berlin, Friedländer u. Sohn; J. B. 1886, 77). — Ueber Volumünderungen, die verd. wss. Schwefelsäurelsgg. verschiedener Konzentration erleiden, wenn ihnen 1 g.W. entzogen wird, 8. Dietersch (Wied. Ann. 50, (1893) 69).

A Ausdehnungskoeffizient — Nach Markovag ist der Ausdehnungskoeffizient —

4. Ausdehnungskoeffizient. - Nach Marionac ist der Ausdehnungskoeffizient

für H.SO., nH.O

n	α	a bei 20° !	n	æ	a bei 20°
0	0.0005758 — 0.000000864 t	0.0005585	50	0 0002835 + 0,000005160 t	0.000 '867
5	0.0005726 - 0.000000330 t	0,0005660	100 .	$0.0001450 \pm 0.00008286 t$	0.0003107
10	0 0005858 - 0 000000 67 t	0.0005845	200	0 000 x629 0.0 0 0 9x66 t	0.0003403
15	$0.0005618 \pm 0.000000397 t$	0.0005697	400	0.0000333 + 0.000010030 t	0.0002390
25	$0.0004625 \pm 0.000001752 t$	0.0004975			
		55. (1895) 10	0: J.	B. 1895, 95) für die Konz.	1 Gramm-
Bani	valent pro Liter:	, ,			
2		< 10-6		Temp. $\alpha \times 10^{-6}$	

50 , 100 196 250 300 361 15° , 15° 20° 300 350 392 245 350 287 400 426

15° 20° 28′ 30° 40° 420° Für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von spez. Gew. 1.84 beträgt der prozentuelle Ausdehnungskoeffizient 0.00055, Концальси, die absolute Aenderung der Dichtigkeit 0.0010, Вімкай (Ann. Chim. Phys. [3] 24, (1848) 337; Коль (Bull. Soc. (Mulhouse) 1872, 209; Schentel (J. prakt. Chem. 26, (1882) 246); Lunge (Chem. Ind. 1883, 37 und 128; Ber. 16, (1883) 953 und 1672). — Минделерру (Ber. 19, (1886) 380, 384, 387) fand die folgenden charakteristischen Punkte: [k = Ausdehnungsmodulus, s = spez. Gew. der Lsg., s<sub>0</sub> = spez. Gew. des W., p = Ge-

wichtsprozente H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,  $\frac{ds}{dp}$  = Größe der Zunahme des spez. Gewichtes mit der Zunahme des Gehaltes p an  $H_sSO_4$ ; s. auch bei spez. Gew.]: 1)  $H_sSO_4$ : k erreicht das Minimum und füllt mit Zunahme der Temp., d. h.  $\frac{dk}{dt}$  (0;  $\frac{ds}{dp}$  = Unterbrechung der Kontinuität;  $\frac{p}{s-s_0}$ = Maximum. 2)  $H_4 SO_5 (= H_2 SO_4, H_2 O)$ : k erreicht das Maximum und fällt mit Zunshme der Temp., also  $\frac{dk}{dt} \neq 0$ ;  $\frac{p}{s-s_0}$  = Minimum. 3)  $H_0 SO_6 (= H_2 SO_4, 2H_2 O)$ :  $\frac{ds}{dp}$  und k = Maximum.

mum. 4. Bei ungeführ 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,25H<sub>2</sub>O: k ist konstant, also dk dt = 0. 5) Bei ungefähr  $H_2SO_{44}100H_2O$ :  $\frac{ds}{dp} = Minimum$ ;  $\frac{p}{s-s_0} = Maximum$ ;  $\frac{dk}{dt} = 0$ , wie beim Wusser. — Siehe a. bei elektrischem Leitvermögen.

Relative, scheinbare Zusammendrückbarkeit der 700-, bzw. 1500-moleküligen wss. Lsg. = 0.970, bzw. 0.920; relative molekulare Zusammendrückbarkeit der 700-, bzw. 1500-moleküligen wss. Lsg. = 0.984, bzw. 0.942. Röntgen u. Schneider (Wied. Ann. 29, (1886) 165; J. B. 1896, 190). 5. Oberflächenspannung. — Beträgt für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vom spez. Gew. 1.85 = 6.33. De Heen (Bull. Acad. Belg. [3] 23, (1892) 235; J. B. 1892, 52). Sowohl durch Addition von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu W. als auch umgekehrt wird dieselbe erhöht und erreicht bei Mischung ungefähr gleicher Teile ein Maximum. — Für starke Lsgg. von H<sub>2</sub>804 in W. haben Temperaturänderungen nur geringen Einfuß auf die Oberflächenspannung. Linebargeb (J. Americ, Chem. Soc. 22, (1900) 5; С.-В. 1900, 1, 580). — Der Differentialquotient  $\frac{d(\alpha \mathbf{v}^{*})_{i,j}}{ds}$  ( $\alpha = 0$ berffächenspannung,  $\mathbf{v} = \mathbf{Molekular}$ dt

volumen) = 0.230 zwischen 2° und 60°. Eötvös (Wied. Ann. 27, (1886) 448; J. B. 1886, 82). — Das der Oberstächenspannung proportionale Prod. aus Steigliche und Dichte h.d beträgt in 70°-, bzw. 1500-moleküliger Lsg. 111.55, bzw. 112.49. Röntgen u. Schneider (Wied. Ann. 29, (1886) 165; J. B. 1886, 130).

6. Zühigkeit. — Nimmt bei Zusatz von Wasser zu konz. H. SO. anfangs zu, erreicht bei 18 g W. ein Maximum und wird dann wieder kleiner. GRAHAM. - Das gilt nur für Tempp, bis 65° und ist wahrscheinlich auf B. des Hydrates H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> das sich bei 65° zersetzt, zurückzuführen. Bei höheren Tempp, nimmt die Zähigkeit mit zunehmendem Wassergehalt stetig ab. p'Ancy (Phil. Mag. [5] 28, (1889) 221; Ber. 22, (1889) 629; J. B. 1889, 173). — Ausflussgeschwindigkeit und kapillare Steighöhen s. Knietsch (Ber. 34, (1901) 4113).

7. Diffusion. — Wss. H. SO. diffundiert in W. langsamer als was. Lsgg. von HCl. HNO<sub>3</sub>.KOH, schneller als solche von NH<sub>3</sub>, NaOH, NaCl, MgSO. Coleman (Phil. Mag. [5] 24, (1887) 471; J. B. 1887, 193). — Der relative Diffusionskoeffizient k, bezogen auf KgSO. beträgt, wenn in 100 T. W. von jedem Salze gelöst sind:

Mittel für 2.5 g 0.973 2.5 g 1.25 g 0.978 1.017 0 99.

Макиемас (Ann. Chim. Phys. [5] 2, (1874) 546; Arch. phys. nat. [2] 50, (1874) 89; J. В. 1874, 38). — k für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,71.3H<sub>2</sub>O bei 11.3° = 1.12; für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,686H<sub>2</sub>O bei 9° = 1.14, bei 7.5° = 1.03. Scheffer (Z. physik. Chem. 2, (1888) 395; J. B. 1888, 277). k für verdd.

Lagg. = 225 × 10-7 cm<sup>2</sup> LNgg. =  $225 \times 10^{-7}$  cm<sup>2</sup> sec. Umopp (J. russ. phys. Ges. 23, (1892) 2, 335; Wied. Ann., Beibl. 16, (1892) 180; J. B. 1892, 255). — Stefan (Monatsh. 10, (1889) 201; J. B. 1889, 210) gibt 1.82 an. —  $H_28O_4$  diffundiert durch eine Ferrocyankupfermembran im Gegenatz zu den Sulfaten von K, Na und Li. Tammann (Z. physik. Chem. 10, (1892) 259;

J. B. 1892, 250).

8. Optisches. a) Brechungsindex. — Wächst bis zu einem Maximum, welches der Konzentration H2SO4,H2O entspricht. Van der Willigen (Arch. néerl. sc. der Konzentfation H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O entspricht. Van der Willigen (Arch. neert. sc. nut. 3, (1868) 122; Arch. Mus. Toylor 1868, 1, 74 und 161). Die Werte von 7an der Willigen zeigen bei Kurvenzeichnung Knicke bei 84.5% (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O), 57.7% (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O) und 24 bis 30% (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Pickening (J. Chem. Soc. 63, (1893) 59; (hem. N. 66, (1893) 277; C.-B. 1893, 1, 4). — Die Kurve, welche die Brechungsindices als Funktion der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Gehaltes derstellt, zeigt Knickpunkte bei 56.5; 73.0; 79.5; 84.5% (L<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entsprechend den Hydraten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.4H<sub>2</sub>O; H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O; H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O; H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.4H<sub>2</sub>O; Fary (Compt. rend. 115, (1892) 1309; J. B. 1892, 476). Siehe a. Handl u. Wriss (Ber. Wien. Akad. 1858, 30); Kohlbausech u. Hallwachs (Wied. Ann. 53, (1894) 14); Le Blanc (Z. physik. Chem. 4, (1889) 553). b) Molekularrefraktion nach Gladstone u. Hidden (J. Chem. Soc. 67, (1895) 1838); <sup>9</sup>/<sub>9</sub> Gehalt an H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Molekularrefraktion für

	$H_{\alpha}$	1)	Ha (		Ha	D	Hs
98.00	22.32	22.47	22 66	37.20	22.73	22.80	23,20
89.75	22.44	22 55	22,80	21,00	22,86	22.96	23.07
80.05	22 49	22.61	22 87	11.30	22.96	22.94	23.22
71.90	22 56	22.66	22.92	5.80	23.00	22.75	22.92
63 20	22.51	22.65	22 94				

Siehe a. Gladstone (Phil. Mag. [4] 36, (1868) 311).

c) Spektrum. — Dasselbe wächst mit dem Prozentgehalt an H.SO. und erreicht ein Maximum für 81.41%, H.SO. VAN DER WILLIGEN (Arch. neerl. 3, (1868) 122). 9.

. Dampfdruck,	_		Relative
Spez. Gew.	of-Gehalt	Temp.	Dampfspannung
1.310	40,5	16.2	0.54
1.392	49.3	9.8	0.32
1.401	50.2	8.8	0.31
1.439	54.1	14.7	0.245
1.447	54.7	15.6	0.24

Bei der Dissoziation von Salzhydraten über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und bei der Einw. von verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf wasserhaltige Salze in einem verschlossenen Raume stellt sich ein Gleichgewichtszustand her. Müller-Erzhaun (Z. physik. Chem. 2, (1888) 113; J. B. 1888, 259; J. B. 1884, 131).

Dampfdrucke wässeriger Lsgg. bei 0° nach Dieterici (Wied. Ann. 50, (1893) 60; J. B. 1894, 49):

Konz. in	rel. Dampfdruck-	Dampfdrucke	Konz. in	rel. Dampfdruck-	Dampfdrucke
Normalitäten	erniedrigung	in mm Hg	Normalitäten	erniedrigung	in mm Hg
0 607	0.01835	4.535	5,598	0.3597	8.003
1.040	0 0 163	4.452	8.164	0.5495	2.077
1.903	0.0728	4 284	9.430	0 6360	1.679
2.681	0.1199	4.065	11.69	0.7387	1,206
3.792	0,2059	3.664	16.19	0.8780	0.569
4.908	0.3003	3.238	22.18		0.164

Molekulare Dampfspannungsverminderung bei 0° nach Dietzener (Wied. Ann. 67, (1899) 865):

Konz. in Normalitäten	Dampfdruck- verminderung	molekulare Dampf- spannungsverminderung
0.9505	0.1680 mm Hg	0.177
0 4483	0 0767	0.171
0.2323	0,0391	0,168
0.1472	0.0246	0.167
0.1106	0 0199	0.180
0.0624	0.0105	0,168

Tabelle von Burt (Chem. N. 88, (1903) 275; J. B. 1903, 348):

Säurekonz.	Temp.	Tension	Säurekonz.	Temp.	Tension
54.70%	1310	637.1 mm	79.57%	132 50	70.2 mm
54.70	131	637.2	79.57	192.5	70.2
62.07	131	497,9	72.88	157	421.6
62.07	131	497.7	72.88	157	421.6
62.07	131	497.7	79.57	157	182.4
72.88	132	200 2	79.57	157	182.2
72.88	139	200.3			

Ueber Dampfdrucke in konz. Lsgg. s. Briggs (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 1275); Sorel (J. Soc Chem. Ind. 9, (1890) 75; Burr (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 182; J. Chem. Soc. 85, (1904) 1339; C.-B. 1904, 2, 1691); bei 20 40, 60, 80 100° s. Krietsch (Ber. 34, (1901) 4112). Siehe a. Rronault (Ann. Chim. 15, 179). — Der Durchmesser der Dampftensionssphäre beträgt 2 bis 3 cm. Beyerinck (J. B. 1892, 49).

Siedepunkte. — Tabelle von Dalton s. dessen N. Syst. 2, 210.
 Tabelle nach Lunge (Ber. 11, (1878) 373):

*/ <sub>0</sub> H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Sdp.	Barometer- stand red, auf	% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Sdp,	Barometer- stand red. auf
95.3	297 0	718.8	69.5	169	730.1
92.8	280	723.9	67.2	160	728.8
90.4	264	720.6	65.4	158,5	730.1
88.7	257	726.0	64.3	151.5	730.1
86.6	241.5	720.1	59.4	143	730.1
84.3	228	720.5	56.4	133	730.1
81.8	218	726.0	50.3	124	730.1
80.6	209	720.6	453	118.5	730.1
78.9	203.5	725.9	41.5	115	730.1
77.5	197	725.2	34.7	110	732.9
75.3	185.5	725.2	27,6	107	732,9
73.9	180	725.2	158	103 5	732.9
71.5	173	725.2	8.5	101.5	735.0

Sdpp. konzentrierter Lsgg. s. a. KNIETSCH (Ber. 34, (1901) 4110).

11. Gefrierpunkte und Schmelzpunkte. - Nach Lunge (Ber. 14, (1881) 2649):

Spez. Gew. bei 15"	<sup>0</sup> Baumé	Gefrierpunkt	Schmelzpunkt
1.671 1.691 1.712 1.727 1.732 1.749 1.767 1.790 1.807 1.822 1.842	59 60.05 60.75 61 0 61.80 62.65 63.75 64.45 65.15	fl. bei — 20°  n n n n n n n n n n n n n n n n n n n	- 7.5° - 8.5 + 4.5 + 6.5 + 8.0 - 6.0

Nach Tello (Chem. Ztg. 16, (1892) 1688; C.-B. 1893, 1, 8):

Formel	% H <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>	Gefrierpunkt	Formel	% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Gefrierpunkt
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	100	+ 10.5°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,10H <sub>2</sub> O	35,25	88°
	95.2	- 24.6°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,14	28,00	40°
	88.88	55°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,20	21,40	17°
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,H <sub>2</sub> O	84,48	3.5°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,50 ",	9.82	- 3.5°
	83.04	- 8°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,75 ",	6.77	0°
	80.09	- 1.5°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,300 ",	1.78	+ 4.5°
	77.2	- 14°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,400 ",	1.34	1°
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,2H <sub>2</sub> O	73.08 57.65	- 70° - 40°	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,1000 "	0.54	- 0.5°

Der H.SO<sub>4</sub>-Gehalt des gefrorenen und fl. Teiles ist ungefähr au den Punkten, wo die Gefrierpunktskurve ihr Muximum oder Minimum erreicht gleich. Sonst ist im allgemeinen der fl. Teil reicher an H<sub>2</sub>×O<sub>4</sub> und zwar um so mehr, als die Originalschwefelsäure verdünnter und die Temp., bei der die Trennung erfolgte, niedriger war. Thilo. Nach Picter (Compt. rend. 110, (1894) 642; C.-B 1804, 2, 961):

Formel	% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Spez. Gew.	Gefrier- punkt	Formel	% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Spez. Gew.	Gefrier- punkt
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , H <sub>2</sub> O H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 2 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 2 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 4 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 6 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 10 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 10 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 11 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 12 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 13 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 14 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 14	100 84.48 78.08 57.65 47.57 40.50 35.25 33.11 31.21 29.52 28.00	1.842 1.777 1.650 1.476 1.376 1.311 1.268 1.249 1.233 1.219 1.207	- 50.0 - 65.0 - 84.0 - 75.0	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,15H <sub>2</sub> O H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,16 H <sub>1</sub> SO <sub>4</sub> ,18 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,20 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,25 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,5) H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,75 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,700 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,800 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,1000 n	26.63 25.39 23.22 21.40 17.88 9.82 6.77 5.16 1.78 0.54	1.196 1.187 1.170 1.157 1.129 1.067 1.045 1.032 1.007	$\begin{array}{c} -34.0^{\circ} \\ -26.5 \\ -19.0 \\ -17.0 \\ -8.5 \\ -3.5 \\ 0.0 \\ +2.5 \\ +4.5 \\ +0.5 \end{array}$

Schmelzpp. konzentrierter Lagg. s. Knirtsch (Ber. 34, (1901) 4100). - Die Gefrier-Schmelzpp. konzentrierter Lagg. s. Knirtsch (Ber. 34, (1901) 4100). — Die Gefrierpunktskurve besteht aus vier Stücken, die durch Minimalpunkte voneinander getrennt sind. Auf dem ersten Stück scheidet sich W. aus, auf dem zweiten das Hydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,4H<sub>2</sub>O, auf dem vierten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Pickering (J. Chem. Soc. 57, (1890) 331; Ber. 23, (18 0. R. 376). — Die Kurve verdünnter Lagg. zeigt Krümmungswechsel bei 0.07, 0.35 und 0.8% (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Pickering (Ber. 25, (1892) 1039). — Nach Pfaundlar u. Schnegg (Ber. Wirn. Acad. (2. Abt.) 71, (1874) 351) sinkt die Erstarrungstemp. bis ca. 35% (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 10H<sub>2</sub>O) und zwar nicht proportional dem Gehalt au H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, sondern bedeutend (ascher. Zwischen 35 und 74% kann keine Kristallisation hervorgebracht werden; von 74.3% an steigt der Erstarrungspunkt wieder bis zu einem Maximum von 8.81°, welches genau mit dem Hydrat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.H<sub>2</sub>O (84 48% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) zusammenfällt, und sinkt dann wieder bis unter —40°; das Minimum tiegt bei 93.4%, dem keine einfache stöchiometrische Zus. entspricht (am nächsten käme 5H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O mit 93.16% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>); von 93.4 bis 100% steigt der Erstarrungspunkt wieder sehr rasch bis 6.79°, dem Erstarrungspunkt von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mit Ausnahme des reinen Mono- und Dihydrates liefert jede Säure Kristalle, welche sich in ihrem Prozentgebalt von der Fl. unterscheiden, und stets nähert sich dieser Prozentgehalt dem Mano- oder Dihydrat. Der neutzele Punkt, welcher die Gebiete Aisese Aribes kriste. ihrem Prozentgebalt von der Fl. unterscheiden, und stets nähert sich dieser Prozentgebalt dem Mono- oder Dihydrat. Der neutrale Punkt, welcher die Gebiete dieser beiden Hydrate scheidet, trifft in dasselbe Intervall in der Nähe von 93.4%, in welches das Minimum des Erstarrungspunktes fällt. — Siebe a. Puchot (Compt. rend. 78. (1874) 140; J. B. 1874, 200); Hillmayr (Monatsh 18. (1897) 27; C.-B 1897, 1, 844); Altrschul (Z. gez. Kälte-Industrie 4, (1897) 11; J. B. 1897, 517). — Der Erstarrungspunkt der ½ molekularen H2SO4-Lsg. liegt bei — 2.00° (statt — 1.85°); die Säure ist also etwas dissoziiert. Ostwald (Z. physik. Chem. 2, (1888) 78; J. B. 1888. 130). — Die Punkte der eutektischen Lsgg. fand Biron (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 517; J. B. 1899, 4\*1) bei — 41° und 75°, o für H2SO4, H2O and H2SO4, 2H2O; bei — 50° und 68°/0 für H2SO4, 2H2O und H2SO4, 4H2O

Gefrierpunktserniedrigung. - Nach Jones (Z. physik. Chem. 12, (1893) 629):

Konz. in	Gefrierpunkts-	Konz. in	Gefrierpunkts-
Normalitäten	erniedrigung	Normalitäten	erniedrigung
0.001348 0.003591 0.005825 0.0 8053 0.01027 0.01348	0.0773 ° 0.0184 0.0293 0.0886 0.0487 0.0623	0.03550 0 056 9 0 07736 0.09725 0.1165	0.1575 0.2330 0.3087 0.38.38 0.4543

Molekulare Gefrierpunktserniedrigung I nach Looms (Wird. Ann. 51, (1894) 500; J. B. 1894, 58), wobei m die Anzahl Gewichtsmoleküle im Lit. W. bedeuten:

Die molekulure Gefrierpunktserniedrigung in fl. HCN beträgt durchschnittlich 19.5. LESPIAN (Compt. rend. 140, (1905) 855; C.-B. 1905, 1, 1314).

12. Dissoziation. — H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist in wss. Lsg. weniger dissoziert als das Kaliumsalz; sie zerfällt in drei Ionen; wahrscheinlich bilden sich zunächt

die Ionen H und SO4H; SO4H zerfällt dann weiter in H und SO4. (Z. physik. Chem. 12, (1893) 628). Siehe a. bei Elektrolyse (Scite 534). — Die Dissoziation einer Säure, die 1 Grammmolekül in 200 Lit. W. enthält, betrügt bei 100° = 128.9. Trevor (Z. physik. Chem. 10, (1892) 335). — Der Dissoziation-koeffizient (das Maß der Ionisation) ist, bezogen auf die Normallösung. = 2.08. Trauber (Bor. 25, (1892) 2528). — Durch Zusatz von Nichtleitern, wie Alkoholen, Zuckerarten, wird die Dissoziation erniedrigt. Arrhenius (Z. physik. Chem. 9, (1892) 487; J. B. 1892, 435). — Wird durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in stärkerem Grade dissoziert als durch Wasser. Jones u Murbay (Am. Chem. J. 30, (1903) 205; C.-B. 1903, 2, 930). — Ionisation verdünnter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsgg. s. Whetham (Proc. Roy. Soc. 66, (1900) 192). —

13. Affinitätsgrösse. — Betrügt, bezogen auf HCl = 100, bei 25° = 73.9 berechnet als Quadratwurzel aus dem Geschwindigkeitskoeffizienten bei der Katalyse des Methylals Quadratwurzel aus dem Geschwindigkeitskoeffizienten bei der Katalyse des Methylacetats); = 732 (ber als Quadratwurzel der Inversionskonstante für Rohrzucker); = 65.1 (ber, aus dem elektrischen Leitungsvernigen); bei 65° = 65.4, bei 100° = 594 (ber, aus der Verseifung von Acetamid, Ostwald J. prakt. Chem. (2) 27, (1883) 1; 28, (1883) 449; 29, (1884) 401; 30, (1884) 93 und 225; J. B. 1883, 18; 1884, 265); = 57.9 (ber, aus der Einw, auf die Rk, zwischen HJO3 und SO3). Hoffe (C.B. 1888, 1456; J.B. 1888, 211). Volumchemischer Affinitätskoeffizient für ½ H,804 = 66. Ostwald (J. prakt. Chem. (2) 28, (1883) 449). — Proportional dem Affinitätskoeffizienten ist die Beschleunigung von Oxydations- und Reduktionsvorgängen durch die Ggw. freier H,804. Ostwald (Z. physik. Chem. 2, (1888) 127; J. B. 1888, 48). — Durch Ggw. der Neutralsalze wird die Reaktionsgeschwindigkeit vermindert. They (J. prakt. Chem. (2) 34, (1886) 353; J. B. 1886, 35). — Siehe a. Kablukow (Ber. 25, (1892) 152).

Die Inversionskonstante für Rohrzucker wurde von Ostwald (J. prakt, Chem. (2) 31, (1885) 310) für 1 Grammmolekül, gel. in 200 Lit. W., bei 25° zu 0 05298, für 1 Grammmolekül, gel. in 8 Lit. W. bei 25° zu 0.04112 bestimmt. — Dieselbe betrügt nach Tunvor (Z. physik. Chem. 10, (1892) 333) bei 100° für 1 g.-Mol., gel. in 200 Lit. W. = 23.1

für 1 g.-Mol., gel. in 200 Lit. W. = 23.1

n nn n n n 1024 n = 25.9

n nn n n n n 1024 n = 25.9

= 23.10:

nach Spohr (J. prakt. Chem. (2) 32, (1885) 51) für 1 g.-Mol., gel. in 8 Lit. W. bei 40° = 0.3264, bei 55° = 2.012). — Prozentische Aenderung der Inversionskonstante mit der Temp. s. Spohr (J. prakt Chem. [2] 32. (1885) 32; J. B. 1885, 1749).

14. Elektrische und magnetische Eigenschaften. Elektrisches Leitvermögen. — Nach Kohlrausch (Pogg. 159, (1876) 257; J. B. 1876, 116). K = das auf Hg = 1 bezogene Leitvermögen bei 18°, multipliziert mit 10°; J = mittlerer Zuwachs des Leitvermögens für 1° zwischen 18 und 26°.

%-Gehalt	spez. Gew. bei 18°	К	J	%-Gehalt	spez. Gew. bei 18°	K	۵
1 2.5 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50 55	1.0161 1.0381 1.0673 1.1036 1.1414 1.1807 1.2207 1.2625 1.3056 1.3508 1.3984 1.4487	429 1020 1952 9665 5084 6108 6710 6912 6776 6361 5766 5055 4280	0.0112 0.0115 0.0121 0.0128 0.0136 0.0145 0.0154 0.0162 0.0170 0.0178 0.0186 0.0198 0.0201	60 65 70 75 80 84 85 90 92 95 97 99.4	1.5019 1.5577 1.6146 1.6734 1.7820 1.7827 1.8167 1.8368 1.8350 1.8354	3487 2722 2016 1421 1032 915 916 1005 10.90 958 750 80	0.0213 0.0230 0.0256 0.0291 0.0349 0.0369 0.0365 0.0320 0.0279 0.0279 0.0286 0.0400

Das Leitvermögen fängt, wenn man vom Gehalt 0 bis zum Auhydrid geht, mit einem von 0 nicht wesentlich verschiedenen Werte an und hört mit demselben Werte auf; dazwischen liegen 3 Maxima und 2 Minima, welch letztere den Verbb. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O entsprechen. Mit wachsender Temp verwischen sich die Minima und Maxima. Das Maximaleitungsvermögen ist wenig verschieden dem von HNO<sub>2</sub> und HCl; die Differenzen werden bei steigender Temp. immer kleiner. — Bei Säuren, die 78.37 bis 90.67% SO<sub>4</sub> enthalten, fällt bei zunehmender Konz. bis zu 81.43% SO<sub>3</sub> die Kurve, welche das Leitungsvermögen darstellt, sehnell ab, steigt bei weiter zunehmender Konz. ebenso schnell wieder an, erreicht ein Muximum bei etwa 83.3% SO<sub>3</sub> und fällt weiter abermals ziemlich steil ab. Bei 88.7% SO<sub>4</sub> wird sie flacher, zeigt aber hei 83.9% SO<sub>3</sub> (derjenigen Konz., welche der reinen H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> entspricht) kein Minimum, sondern nähert sich kontinuierlich der Null. Weder für das Hydrat 3H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, noch für H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>SO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>ASO<sub>4</sub> finden Minima des Leitungsvermögens statt. Kohlbacsch (a. a. O. und Wied. Ann. 17, (1882) 69; J. B. 1882, 152). — Nach Bourr (Compt. rend 99, (1884) 31; 108, (1889) 393; J. B. 1889, 289) leitet sehr verd. was H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> 310-mal schlechter als Neutralsalzlsgg, gleicher Konzentration. Die Vermehrung des Widerstandes verdunnter Legg, erreicht bei gewöhnlicher Temp ein Minimum bei Legg, von 1H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>, ½H<sub>2</sub>O, ein Minimum für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 15H<sub>2</sub>O. Das molekulare Leitungsvermögen zeigt ein Minimum für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O und wächst dann sehr schnell mit der Verdünnung — Das elektrische Leitungsvermögen der Normallösung bei 18% bezogen auf Hg von 4% beträgt 183 × 10 % Loomis (Wied. Ann. 60, (1897) 547; C.-B. 1897, 1, 1114). — Aequivalente Leitungsfähigkeit von Legg., die im Liter enthalten

 $\frac{1}{48}$   $\frac{1}{48}$   $\frac{1}{48}$   $\frac{1}{48}$   $\frac{1}{48}$   $\frac{1}{48}$   $\frac{1}{48}$  Aequivalente  $H_2SO_4$  = 58 5 63.6 68 3 73.7 79.9

Lenz (Wied. Ann. Beibl. 2, (1878) 710; Mém. de l'Acad. de St. Pétersbourg [5] 26, Nr. 3; J. B. 1878, 142; Leitfühigkeit bei unendlicher Verd. und 0° = 370, Kohler Rausch (Wied. Ann. 26, (1885) 204); = 356, Abrhenius (J. B. 1885, 265). — Siehe B. Paalzow (Pagg. 134, (1868) 618); Grotzian (Pagg. 151, (1874) 378); Kohlbrusch R. Nippoldt (Pagg. 138, (1869) 280 und 370); Ostwald (J. prakt. Chem. [2] 31, (185) 307; J. B. 1885, 12); Pichering (Ber. 25, (1892) 1099); Klasten (Wied. Ann. Beibl. 16, (1892) 378; J. B. 1892, 431); Knietsch (Ber. 34, (1901) 4109). — Einfluß der

Temp. auf das Leitungsvermögen s. Exner u. Goldschmiedt (Ber. Wien. Akad. (2. Abt.) 76, (1878) 455; 78, (1879) 575; Wied. Ann. 4, (1878) 417; J. B. 1879, 144; 1879, 136); Pickering. — Röntgenstrahlen haben keinen Einfluß auf das Leitungsvermögen. v. Hemptinne (Z. physik. Chem. 21, (1897) 493; J. B. 1897, 236). — Elektrolyte zeigen in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> größere Leitfähigkeit als in was. Lag. Walden (C.-B. 1902, 1, 700). —

 $Ueberf \ddot{u}hrungszahl$ . — Die Ueberf  $\ddot{u}hrungszahl$  für die Anionen steigt mit der Konz. gemäß des Zerfalls der  $H_2SO_4$  bei höherer Konz. in die Ionen  $\ddot{u}$  und  $\dot{sO_4}H$  (neben  $\ddot{u}$ ); sie beträgt

in 5% iger Lsg. 0.191 bis 0.198

" 40 " 0.218

" 81 " 0.644

Die Stromdichte hat auf die Ueberführungszahl keinen Einfluß. Mit der Temp, steigt die Ueberführungszahl, trotzdem die B. von HSO<sub>4</sub>-Ionen abnimmt, infolge Aenderung der Reibungswiderstände. Starck (Z. physik. Chem. 29, (1899) 385; C-B. 1899, 2, 468). — Nach Tower (J. Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 1039; C-B. 1904, 2, 1278) beträgt die Ueberführungszahl in verdd. Lsgg. bei  $t^0=0.1788+0.0011$  ( $t=20^\circ$ ) und die Beweglichkeit des SO<sub>4</sub>-Ions im Mittel = 70. — Siehe a. Hittory (Wiedemann, Elektrizität II, 587). —

Die Zersetzungsspannung für das Anion SO, beträgt in normaler Lag. 1.9 Volt, für

das Anion SO4H 2.6 Volt. NERNST (Ber. 30, (1897) 1547; J. B. 1897, 38).

Polarisation, — Die elektromotorische Kraft der Polarisation zwischen Platinelektroden beträgt 2.388; die dabei entstehende Wärmetönung = 0.11007 Kal. mach Favre = 0.10948 Kal.); die sekundäre Wärme = 0.04171 Kal., Jahr (Wied. Ann. 28, (1886) 498; J. B. 1886, 271); die Zersetzungswärme = 0.6836 Kal., Thomsen. – Die Polarisation zwischen Platinelektroden hat, ebenso wie die Leitfähigkeit, ein Minimum für  $H_2SO_4, H_2O_7$ , and ihr Verlaut zeigt eine Sprungstelle für  $H_2SO_4, H_2O_7$  bis  $H_2SO_4, H_2O_7$ , indem bei der Elektrolyse  $H_2SO_4, H_2O_7$  zerfällt in  $H_2$  einerseits,  $SO_3$  und  $H_2O_7$  anderseits. Wenn die Verd bis  $H_2SO_4, 6H_2O_7$  fortgeschritten ist, erfolgt schlieblich die diesem Hydrat entsprechende Zerlegung unter B. von  $H_2S_4O_8$ . Bouty (Compt. rend. 108, (1889) 393; J. B. 1889, 289). — Siehe a. Richarz (J. B. 1885, 283).

Dielektrizitätskonstante. — Dieselbe zeigt für Gemische von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> and W. keine Beziehung zur Leitfähigkeit und ändert sich nicht proportional dem Verhältnis der gemischten Fll.; sie beträgt 39 bis 47.9. Weber (Arch. phys. nat. [3] 29, (1893) 571; J. B. 1893, 208). — Einfluß der Temp. auf die Dielektrizitätskonstante s. Dewar u. Fleming (Proc. Roy. Soc. 62, (1897) 250).

Bringt man in eine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. Quecksilberelektroden so entsteht ein Thermostrom, dessen Stärke bei schwachen Lsgg. (1:79 Vol. W.) mit der Konz. wächst, bei starken Lsgg. (1:39 Vol. W.) fällt, bei noch stärkeren (1:19 Vol. W.) wieder wächst. Gobe (*Proc. Roy. Soc.* 29, (1879) 472; J. B. 1880, 175).

Ein Tropfen konzentrierter oder verdünnter H.SO<sub>4</sub> erfährt auf der Oberfläche quecksilberreicher Amalgame von Pb. Zn. Cn. Sn. Sb. nicht aber Pt. An und Ag Impulsionen.
Sabine (Phil. Mag. [5] 6. (1878) 211; Wied. Ann. Beibl. 2, (1878) 613; J. B. 1878, 154). —
Ueber elektrolytische Zers. durch Amalgame s. Overbeck u. Edler (Wied. Ann. 42. (1891)
209; J. B. 1891, 292). —

Bei ruhigem Verdampfen findet aus elektrisierten wss. H. SO4-Lsgg. keine Konvektion der Elektrizität statt. BLAKE (Ber. Berliner Akad. 1882, 635; J. B 1882, 137).

Kapillarelektrische Eigenschaften der verd. Säure s. Gour (Compt. rend. 121, (1895) 765; J. B. 1895, 334). —

Spezifische magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes. — Beträgt für Fonz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0.3915, die molekulare Drehung = 2.1317. Wachsmuth (Wied. Ann. 44. (1891) 377, J. B. 1891, 366). — Bei konz. Lagg. bis zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,3H<sub>2</sub>O fällt die Drehung bei geringer Verd. schnell, bei starker Verd. weniger schnell. Bei Verd. bis zu 9% widerspricht die Aenderung des magnetischen Drehungsvermögens mit der Temp. und Konz. der Dissoziationstheorie Perkin (J. Chem. Soc. 63, (1893) 57; C.-B. 1893, 1, b). — Es findet kein Widerspruch mit der Dissoziationstheorie statt, da die Zunahme des Leitverwermögens bei Temperaturerhöhung fallt ausschließlich auf die vermehrte Geschwindigkeit der Ionen zurückzuführen ist. Walker (Phil. Mag. 32, (1891) 355; C.-B. 1893, 1, 4). — Die Kurven der Drehung deuten auf die Ggw. der Hydrate H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O (84° <sub>0</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) hin. Perkin; Piekering (J. Chem. Soc. 63, (1893) 99; Chem. N. 68, (1893) 277; C.-B. 1893, 1, 4). Siehe a. Forchheimen (Z. physik. Chem. 34, (1990) 20).

15. Spezifische Wärme, Molekularwärme, Wärmekupazität, Wärmeleitungsvermögen. —

Für SO3, aH, O:

а	spez. Wärme	Molekular- wärme	Bestimmt von
1 2 3 5 10 20 50	0.841 0.448 0.430 0.545 0.700 0.820 0.918 0.955	33.4 52.0 63.0 92.7 182.0 360.8 899.6	PRAUNDLER (J. prakt.  Chem. 101, (1867)).  THOMBEN (Ber. 3, (1870) 718) bei 18 °.
200 51 101 201	0.976 0.9155 0.9545 0.9747	914 1812 3604	MARIGNAC (Ann. Chim. Phys. [5] 8, (1876) 410; Arck. phys. nat. 55, (1876) 113; J. B. 1876, 70) bei 16.20°

Tabelle von Bode (Z. angew. Chem. 1889, 244; J. B. 1889, 227):

O BAUMÉ	spez. Gew.	spez. Wärme	<sup>0</sup> Baumé	spez. Gew.	spez. Wärme
66	1.842	0.3315	35	1.320	0.67
63	1.774	0.38	30	1.263	0.78
60	1.711	0.41	25	1.210	0.78
56	1.615	0.45	20	1.162	0.82
50	1,530	0.49	15	1.116	0.87
45	1.453	0.56	10	1.075	0.90
40	1.383	0.60	5	1.037	0.95

Tabelle von Braon (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 171; J. B. 1899, 429);

Anzahl Mol. H <sub>2</sub> O auf 1 Mol. H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> in der Lsg.	% Gehalt an H <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>	spez. Wärme	Differenz aus der berechneten und beobachteten spez. Wärme	Elektrische- Aequivalent- leitvermögen
0 0.2976 0.4856 0.9246 1 1.5439 2 3 5 6 7 10 13 16 20 50 200	100 94.82 91.81 85.48 84.48 77.91 73.13 64.47 52.13 47.57 43.75 35.25 29.52 25.39 21.38 9.82 2.65	0.3352 0.3554 0.3786 0.4345 0.4408 0.4517 0.4628 0.5012 0.5805 0.6152 0.6475 0.7231 0.7717 0.8041 0.8339 0.9171 0.9763	+ 0 - 1.48 + 1.19 - 0.31 - 0.27 + 3.84 + 6.83 + 10.68 - 18.74 + 14.14 - 15.83 - 11.85 - 10.67 - 10.49 - 10.94 17.61 - 22.53	0.4572 2995 3.412 3.401 3.439 4.922 7.462 15.34 35.49 46.24 55.24 82.45 104.4 121.5 138.8 186.5 208.4
1600	0.3391	0,9967	+ 28.8	244.3

Zusammenhang mit der äquivalenten Leitfähigkeit s. Wärmekapazität. — Spezif. Wärme konzentrierter Legg. s. a. Krietsch (Ber. 34, (1901) 4103).

Die spezif. Wärme  $\gamma_n$  für Lagg. von  $H_*SO_4$  in n Mol. W. berechnet sich nach Thomsen u. Marignac aus  $\gamma_n = \frac{2.5 + n}{7.3 + n}$ , nach Mathias (J. B. 1888, 312) aus  $\gamma_n = \frac{a + n}{(b + n).c}$ . Siehe auch Cattaneo (Nuov. Cim. [3] 26, (1889) 50; Wied. Ann. Beibl. 14, (1890) 24; J. B. 1890, 266).

Tabelle von Praundler (Ber. 3, (1870) 799):

Temp	V	Värmekapaziti	it		Molekularwärn	ne
von 22º bis	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,H <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,2H <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> .H <sub>2</sub> O	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,2H <sub>2</sub> O
60° 70 80 90 100 110 120 130 140 150 160 170	0.355 0.356 0.358 0.359 0.360 0.362 0.364 0.365 0.367 0.370	0.444 0.447 0.450 0.454 0.458 0.461 0.465 0.169 0.472 0.475 0.479	0.442 0.446 0.450 0.455 0.459 0.462 0.466 0.470 0.474 0.474	34.790 34.888 35.084 35.182 35.280 35.476 35.672 35.770 35.966 36,260	51.504 51.852 52.200 52.664 53.128 53.940 54.404 64.752 55.100 55.564	59.228 59.764 60.300 60.970 61.506 61.908 62.444 62.980 63.516 64.032 64.588
180   Witn	— nekapazität		O.nH <sub>2</sub> O bei 18	30 —	55.912	-
n 50 100	TANMANN	berechnet s (Z. physik. C) 874 1760	on hem. 18, (1895	) 637) T	gefunden von 1800 1900 1797	on Marignac 914 1812

3548 3595 Nach Bibox (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 171; C.-B. 1899, 1, 1202; J. B. 1899, 429) besteht für Verdd. > H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.100H<sub>2</sub>O zwischen der äquivalenten Leitfähigkeit A des elektrischen Stromes und der molekularen Wärmekapizitätserniedrigung D die Abhängigkeit: 01)

I) = 0.25 .1 - 30; D und .1 sind Funktionen der Konz. x: 
$$\frac{\partial x}{\partial A}$$
 = Konst. - Die Hypo-

these von Berthelot (Mécanique chimique 1879), nach welcher die Verminderung der Wärmekapazität von Elektrolyten dadurch bewirkt wird, daß das W., indem es Hydrate bildet, seine Wärmekapazität vermindert, entspricht nach Biron nicht den Tatsachen; die Ursache der elektrischen Leitfähigkeit und der Wärmekapazitätsverminderung muß vielmehr ein und dieselbe sein

Das Wärmeleitungsvermögen betrügt

				für reine H,SO,	fftr	Säure	YUM	8] MZ.	Gew
						1.083		1.496	
zwischen	80	und	140	376		409		404	
n	360	n	280	451		615		524	

Bertz (Wied, Ann. 7, (1879) 435; J. B. 1879, 97). — Der ubsolute Wert der Wermeleitungsfähigkeit ist nach Weber (Ber. Berliner Akad. 1885, 809; J. B. 1885, 123) für eine Säure, deren spez. Wärme bezogen auf die Masseneinheit e = 0.348, bezogen auf die Volumeneinheit e .c = 0.637 beträgt (p = spez. Gew. 1.831), = 0.0459. — Chree (Proc. Roy. Soc. 43, (1887) 30; J. B. 1887, 209) bestimmte die Wärmeleitung für Säuren vom spez. Gew. 1.054 — 1.10 — 1.14 — 1.18

spez. Gew. 1.034

zu 0.0759

0.0767

0.0765

0.0765

0.0765

0.0768 cm pro sec.

Nach Jäcze (Ber. Wien. Akad. (2. Abt.) 99, (1890) 245; J. B. 1890, 261) beträgt die Verminderung der Wärmeleitungsfähigkeit des Wassers für je 1% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: a × 10° = 464.

16. Thermochemisches. a) Lösungswärme beim Mischen mit W. und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anderer Konzentration. — Das Minimum der Wärmeentwicklung bei der Verd. einer wss. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit einer dem Wassergehalt gleichen Menge W. zeigt sich nach Thomsus (Ber. 6, (1873) 701) für denjenigen Verdünnungsgrad der Säure, bei welchem die Molekularwärme der Säure gleich derpenigen des in der Säure enthaltenen W. ist; das ist der Well wenn die gener der Säure 50 Mel. W. anthült. der Fall, wenn die zu verdünnende Saure 50 Mol. W. enthält:

æ	(80 <sub>2</sub> ,aH <sub>2</sub> 0), aH <sub>2</sub> 0	fE.	(SO <sub>3</sub> , aH <sub>2</sub> O), aH <sub>2</sub> O
20 30 40 50	- 0.389 Kal. - 0.296 " - 0.193 " - 0.174 " - 0.202 "	100 200 400 800	+ 0.206 Kal. + 0.248 + 0.328 " 0.216 "

Das Maximum der Wärmeentwicklung berechnet Thomsen nach (H.SO4, aH.O., aH.O. =  $(\alpha + n)(2\alpha + n)$ ; es findet statt für  $\alpha / 2 = n$ . — Ein Maximum liegt bei  $H_2 SO_{4,1}.284 H_2 O_{4,1}$ wenn diese Säure mit 1.284 Mol. W. verdünnt wird, ein zweites bei α = 400.
Nach PPAUNDLER (Ber. 3, (1870) 799) beträgt die Wärmeentwicklung beim Mischen von

```
mit Ueberschuß von W. = 17.754 Kal.
H,SO4
                                                        = 10.921
H,SO4,H,O
                                     27
                                                        = 7.617
H2SO4,2H2O
                        27
                                     11
                                                  2.3
                                                      ,, = 6.106
H2SO4,3H2O
                        22
                                                 12
                                                        ,, = 4.844
H2SO4,4H2O
                       *1
                                                  3.9
                                                        = 3.955
H,SO4.5H2O
                       • 1
                                                  19
H, SO, 6H, O
                                                                   3.241
                                                  ", ", =
                       12
                                    1.0
H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 1/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O ,,
H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 11/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O ,,
H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 21/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O ,,
                                                  " " = 13,981
                        97
                                    90
                                                        77 =
                                                                   9.133
                                                        ,, = 6.729
                       " H<sub>2</sub>O ...
" 2H<sub>2</sub>O
H2SO4.4H2O
                                                                   0.889
                                                             ---
                                                                   1 603
                             Ueberschuß von W. = 4.844
H, SO4,5H, O
                             H,0
                                                             = 0.714
                             Ueberschuß von W. ==
                                                                   3,955
H2SO4,4H2O
                             H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O
                                                             = 7.365
                                                             = 2.308
                        9.0
                             H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O
H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>
                                                             = 0.248
H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,5H<sub>2</sub>O
                                                            = 8.252
                       7.7
                             H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O
                                                            = 2.664
                        2.8
                        " H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,3H<sub>2</sub>O
                                                            = 0.373
```

Siehe a. Marionac (Arch. phys. nat. [5] 36, (1869) 326'. — Lösungswärme konzentrierter Säuren s. a. Knietsch (Ber. 34, (1901) 4105).

b) Bildungswärme der verd. Schwefelsäure:

```
THOMSEN
                                                    BERTHELOT
                         Ber. 5, (1872) 172
                                                    Compt. rend.
                            n. 1016
J. B. 1872, 66
                                                    84, (1877) 676
(H.SO4,A9) ...
                               17.848 Kal.
                                                   --- 17.000 Kal.
                               17,850
(SOa, Aq)
                                                   + 37 400
                               39.170
(SO<sub>2</sub>(Gas),O,Aq) . . .
                               71,332
                                                   + 72.000
                               71.350
                                       23
(SO., Aq.O).
                               63 634
                                                   -- 64,300
(SO_2(Gas), O_2, H_2, Aq) . .
                           +139689
(8,O3,Aq)
                                                  +141.000
                           -- 142.404
(S,O4,H2,Aq) . .
                            -210.760
```

Nach Berthellor (Compt. rend. 106 (1888) 773 und 925; Ber. 22 (1889) R. 318) werden bei der Entstehung für jedes Atom Sauerstoff 47.0 Kal, frei.

V. Chemisches Verhalten der konzentrierten Schwefelsäure, der Schwefelsäurchydrate und der wässrigen Schwefelsäure. 1. Verhalten an der Luft und beim Erhitzen. — Die wäßrigen Lsgg, sind sehr beständig und verändern sich am Sonnenlicht nicht. Loew (J. B. 1873, 164). – Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zieht in ganz feuchter Luft nach GAY-LUSSAC das fünfzehnfache ihres Gewichtes an Wasser an. -

Die verd. H<sub>2</sub>SO, verliert durch Erhitzen so viel W., daß sie zu Vitriolöl wird, welches aber dann bei weiterem Erhitzen als Ganzes verdampft. Liebig. — Aus der verd. Säure destilliert solange W. bzw. verd. H. SO. über, bis eine Säure von der Konzentration ca. 98 1/8 % H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (Vitriolöl) erreicht ist, die dann in gleicher Konzentration bei ca. 330° wie ein einheitlicher Körper übergeht. Dasselbe findet unter SO<sub>3</sub>-Entwicklung beim Ausgang von konzentrierteren und rauchenden Säuren statt. KNIETSCH (Ber. 34, (1901) 4088). — Die Verb, von 1 Mol. trockner Schwefelsäure mit 4 Mol. Wasser siedet zwischen 136 und 141° und die mit 5 Mol. W. zwischen 118 und 122°. Liebio (Pogg. 31, (1834) 352). Erhält man verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 40 Stunden lang bei 100° im Vakuum, so bleibt eine Verb. von 40 T. SO<sub>3</sub> (1 Aeq.) mit 27.228 T. (also etwas über 3 Aeq.) Wasser. Beim Einkochen der verd. Säure entweicht anfangs reines W., und erst, wenn sie nur noch 2 Aeq. W. auf 1 SO<sub>3</sub> enthält, mischt sich dem Wasserdampf Säuredampf bei.

GRAHAM.

Nach MARGUERITE-DELACHARLONNY (Compt. rend. 103, (1886) 1128; J. B. 1886, 150. verdampft H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus der wss. Lsg. nicht nur bei Siedehitze, sondern auch schon zwiechen 65 nnd 70°, sogar schon bei gewöhnlicher Temp. merklich. — Bei 135° und stärker bei 200° entwickeln sich beim Konzentrieren der Schwefelsäure weiße Dämpfe, die weder durch W., H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verschiedener Konz., NaOH-, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>-Lsg., Kalkwasser, wss. NH<sub>3</sub>, noch durch Oberflächenwirkung kondensiert werden. Auch durch gasförmiges NH, oder BaCl<sub>2</sub>-Lsg. tritt keine annähernd vollständige Absorption ein; die Dämpfe verschwinden bei längerer Berührung mit Wasser. Die B. wird verhindert, wenn jede Berührung zwischen den Säuredämpfen, der atmosphärischen Luft und den Feuerungsgasen vermieden wird. Morris L. Sec. (Them. Ind. 17, (1898), 1935, L. R. 1898, 402)

(J. Soc. Chem. Ind. 17, (1898) 435; J. B. 1898, 402).

Beim Verdampfen zerfällt das Monohydrat in Dampf von SO<sub>3</sub> und Wasser (vgl. Dampfdichte), welche sich bei der Verdichtung wieder zu Hydrat vereinigen. — Der gemischte Dampf von SO3 und Wasser, welcher durch Verdampfen von H2SO4 entsteht, läßt sich infolge der ungleichen Diffusionsgeschwindigkeit beider Dämpfe durch Diffusion großenteils in seine Bestandteile zerlegen. Eine Mischung von 95 T. Monohydrat und 5 T. W. gab bei einstündiger Diffusion bei 520° in einem Luftstrom, welcher durch einen über den Kolben mit Schwefelsäuredampf gestillpten tubulierten Kolben geleitet wurde, einen Rückstand von 60° Monohydrat mit 40°/, Anhydrid, eine Mischung von 99 T. Monohydrat und 1 T. W. nach kürzerer Diffusion bei 445° einen Rückstand von 75°/, Hydrat und 25°/, Anhydrid. Beide Rückstände waren etwas kristallinisch und rauchten an der Luft. Wankern u. Robinson (Proc. Roy. Soc. 12, (1863) 507; J. B. 1863, 38). — Auch weit unter-halb des Siedepunktes findet in der fl. Säure schon Dissoziation statt. halb des Siedepunktes under in der n. Saure sthon Passonation state. Das Monohydrat gibt schon bei 30 bis 40° Dämpfe von SO<sub>3</sub> aus und nimmt beim Sieden oder bei dauerndem Erhitzen auf eine dem Siedepunkte nahe Temp. die Zus. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, ½, ½, ½ 0 an. Marionac. — Eine durch Zusatz von SO<sub>3</sub> auf den Gehalt von 99.5° o des ersten Hydrats, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, gebrachte Säure hinterließ bei der Destillation unter Drucken, die von 0.03 bis 2.14 Meter wechselten, Rückstände, deren Gehalt au Monohydrat von 98.20% (bei höherem Druck) bis 98,99% (bei niederem Druck) betrug. Die ursprüngliche Säure verhielt sich also fast wie ein Gemisch eines stabilen Hydrats, 12H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O, mit wasserfreier Säure. Die ursprüngliche Süure verhielt sich also fast wie ein Gemisch eines stabilen Hydrats, 12H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O, mit wasserfreier Säure. Ein solches Hydrat ist aber dennoch nicht als bestimmte Verbindung auzunehmen; es ist wahrscheinlich, daß anch in fl. Schweselsung selbst bei niederer Temp, eine Anzahl Moleküle bereits den Bewegungszustand, welcher einer oberhalb der Dissoziationstemperatur liegenden Temp, entspricht, angenommen haben und zwar um so mehr Molekule, je höher die Temp. ist. Die freien Moleküle von H<sub>2</sub>O und SO<sub>3</sub>, die sich inmitten einer aus Molekülen von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bestehenden Masse befinden, vereinigen sich dann wahrscheinlich mit solchen verhältnismäßig kulten Molekülen und bilden H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,xH<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,xSO<sub>5</sub>, und wenn die letzteren weniger beständig sind als die ersteren, so muß im Dampfe SO<sub>3</sub> vorherrschen, um so mehr, je höher die Temp., also je höher der Druck ist. Dittmar (J. Chem. Soc. [2] 7, (1869) 446. — Die Dissoziation des fl. Sehwefelsützehydrots ist der Temp proportional. Leitet man durch verschiedene Schwefelsäurehydrate bei konstanter Temp, einen trocknen Luftstrom, bis die Zus. des Rückstandes sieh nicht mehr ändert, so ist hei der angewandten Temp. t dessen Prozentgehalt an Monohydrat = 100-0.005 t, beim Siedepunkte 315 bis 317° also =  $98.42\,\%$  (gefunden  $98.45\,\%$ ). Dies stimmt auch mit Dittmar's Versuchen des Siedens unter verschiedenem Druck nahe überein, wenn man die Siedepunkte nach dem angewandten nnter verschiedenem Druck nahe überein, wenn man die Siedepunkte nach dem angewandten Druck berechnet (210 bis 382"), nur daß derselbe im Mittel 0.2°, mehr Hydrat fand. Pfaunder u. Pölt (Z. Chem. 13, (1870) 66). — Wird konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 1.8435 spez. Gew. in einer Retorte mehrere Tage in einer Temp. erhalten, die nicht ganz bis zum Sdp. steigt, so geht zuerst verdünntere Säure über, die am zweiten Tage 1.43 spez. Gew. zeigt, dann am dritten eine rauchende, beim Erkalten kristallisierende Säure (S. 481) und der Rückstand, welcher 1.85 spez. Gew. zeigt, raucht. C. G. Gmells (Pogg. 2, (1824) 419). Eine ähnliche Erfahrung machte auch Julis (N. Tr. [3] 2, 538), und Hæss (Pogg. 24, (1834) 652), nach welchem im Retortenhals eine Säure von 13 73°/o Wassergehalt kristallistert, als von 5 kg Säure 3<sup>1</sup>/<sub>3</sub> übergegangen waren. — Diese Angaben fand Manugnac nicht bestätigt: konz. H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, von welcher durch achtstündiges Erhitzen bis nabe an den Sdp. bestätigt; konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, von welcher durch achtstündiges Erhitzen bis nahe an den Sdp. 1/2 abdestülliert war, bestand aus 98.38% Monohydrat und 1.62% Wasser. [Anhaltende Diffusion könnte indessen durch Scheidung der Dämpfe unter geeigneten Umständen wohl ähnliche Wirkungen hervorbringen.] — Vgl. S. 489 und 503.

Werden die Dämpfe der konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch eine weißglühende enge

Porzellanröhre getrieben, so zersetzen sie sich zum Teil in 2 Vol. SO, und

1 Vol. Sauerstoff, Gay-Lussac, S. auch Drymbe u. Debray I, 1, 6. — Nach Redwood (Pharm. Trans. [2] 5, (1863) 601; J. B. 1864, 144) bildet sich schon bei der Dest. in einer Platinretorte etwas SO<sub>2</sub>.

2. Zersetzung durch den elektrischen Strom. - Der elektrische Strom zersetzt die konz. Schwefelsäure in O am + Pol und S und H am - Pol. FARADAY (1834). - Bei 0º elektrolysiertes Hydrat gibt anfangs nur O und H. erst später, bei Temperaturerhöhung, auch Schwefel. Geuther (Ann. 109, (1859) 129; J. B. 1859, 82). Die Ablagerung von S an der Kathode erklärt das Auftreten von H, indem die Schwefelschicht die Absorption des H durch Pt verhindert. Nimmt man einen so schwachen Strom, daß die Wrkg. eine sehr langsame ist, dann entwickelt sich nicht S und H, sondern SO<sub>2</sub>. Gladstose und There (Bev. 12, (1879) 389). Siehe auch Luckow (Z. anal. Chem. 1880, 1; Chem. N. 41, (1880) 213; J. B. 1890, 1139). Aus konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, die einige Zeit dem elektrischen Strom ausgesetzt war, entwickelt sich mehrere Tage hindurch O, wenn man Platinblech oder schwamm hineintaucht; dies rührt von entstandener H<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> her. Gladstone u. Tribe (J. Chem. Soc. 1883, 1, 344: Ber. 16. (1883) 2485). - Während früher angenommen wurde, daß sich bei der Elektrolyse verdünnter H2SO, am + Pol hauptsächlich H2O2 bilde, erkannte Berthelot (Compt. rend. S6, (1878) 20, 71, 277; 90, (1880) 269, 331; 112, (1891) 1481). daß hierbei eine sauerstoffreichere Verb. der Schwefelsäure entsteht, die er als Analogon der Uebermangansäure betrachtete, "acide persulfurique" nannte und mit S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> formulierte (s. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>). Solange die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verdünnt ist (am besten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,10H<sub>2</sub>O), entsteht nach Bertuelot am + Pol lediglich S.O.: kommen aber weniger als 4 Mol. W. auf 1 Mol. H.SO., so bildet sich H.O., das sich mit S.O. zu S.O., 2H.O. im Maximum verbindet; diese Verb. entsteht in größter Menge bei der Konzentration 3 bis 2 Mol. W. auf 1 Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, um bei größerer Konzentration der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wieder zu verschwinden. Eine Saure von 1.075 bis 1.10% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet am positiven Pol neben S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> eine erhebliche Menge Ozon, die ungefähr bis zu 16% des entwickelten Sauerstoffs steigt. — Die B. einer Säure H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (oder HSO<sub>4</sub>) bestätigte Marshall (*J. Chem. Soc.* 59, (1891) 771) durch die Darst. von Persulfaten mittels Elektrolyse der Alkali-Sulfate. Ввитивьот (Ann. Chim. Phys. [6] 26 (1892) 526) glaubte in dieser seine "acide persulfurique" wieder zu erkennen, weil er derselben die gleiche Zus, beigelegt hatte. Wührend aber die neue Ueberschwefelsäure K.J nur allmählich zersetzt, fällt die von Berthelot entdeckte "acide persulfurique"  $S_2O_2$  augenblicklich J aus K.J.; die allmähliche Zers, ist nach Berthelot's früheren Angaben dagegen eine charakteristische Eigenschaft der Doppelver-

Bertuklot's früheren Angaben dagegen eine charakteristische Eigenschaft der Doppelverbindungen von S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, die sich so verhalten sollen, als ab S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nebeneinander fungieren und daher wegen ihres Gehaltes an S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> Jod augenblicklich und wegen des darin vorkommenden H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> einen anderen Teil des Jods langsam ausscheiden. Nach Traube (Bev. 22, 4889) 1518; 24, (1891) 1764; 25, (1892) 95) besitzt das durch Elektrolyse verdünnter, am besten 40-% iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entstehende Oxyd des Schwafels, welches KJ augenblicklich zersetzt, nicht die Zus. S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, sondern SO<sub>4</sub>. SO<sub>4</sub> läßt sich nicht isolieren, aber von der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> trennen durch Fällung der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Ba<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>; die so erhaltene Lag. zeigt das Verhältnis von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> au aktivem O wie 1:1 entsprechend SO<sub>4</sub>, während die Formel Berthellot's HSO<sub>4</sub> das Verhältnis 2:1 fordert. Traube betrachtete SO<sub>4</sub> als eine Sauerstoffmolekülverbindung SO<sub>4</sub>O<sub>4</sub> und nannte es Sulforulhologud (s. a. Sulformonaper-Formel Berthelot's HSO<sub>4</sub> das Verhältnis 2:1 fordert. Travier betrachtete SO<sub>4</sub> als eine Sauerstoffmolekülverbindung SO<sub>2</sub>, O<sub>2</sub> und nannte es Sulfwylholoxyd (s. a. Sulfomonopersäure). — Nach Berthelot (Compt. rend. 112, (1891) 1481) und Carnegle (Chem. N. 64, (1891) 158) erklärt sich der von Traver gefundene größere Sauerstofigehalt durch Beimengung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, nach Marshall (J. Chem. Soc. 59, (1891) 785; J. B. 1891, 418) ist es auch möglich, daß die Lsg. beim Kochen nicht vollständig zersetzt wurde. — Als Traum: später (Ber. 26, (1893) 1481) die Versuche wiederholte, fand er in Uebereinstimmung mit Berthelot das Verhältnis von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu aktivem O wie 2:1 und widerrief seine früheren Anzahen

Die energisch auf KJ wirkende Substanz (Bertuelot's ursprüngliche acide persulfurique" S4O7, Traube's "Sulfurylholoxyd" SO4) entsteht nach CARO (Z. angew. Chem. 1898, 845) beim Stehen von elektrolysierter, mäßig konz. H, SO, durch Umwandlung der ursprünglich gebildeten H, S, O, und ist identisch mit der durch Einw. von konz. H.SO, auf Persulfate sich bildenden, durch die eigentümliche Oxydation des Anilins zu Nitrosobenzol Charakterisierte Verb. (s. Sulfomonopersäure). - Nach Barren a. Villiore (Ber.

34. (1901) 853) haben daher sowohl Bebthelot als auch Traube Recht gehabt, indem frische elektrolysierte. 40% je H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Ueberschwefelsäure enthält, welcher das Berthelot'sche Verhältnis zukommt, während dieselbe Säure nach zwei Tagen durch Umwandlung der Ueberschwefelsäure in Sulfomonopersäure (Cano'sehe Säure, H<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>), das Traube'sche Verhältnis aufweist. Traube hatte eben bei seinen früheren Versuchen elektrolysierte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> benutzt die längere Zeit gestanden hatte, während er zuletzt frisch bereitete angewendet hatte.

Die Beobachtungen, daß sowohl die Ueberführungsahl als auch die B. von S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> bei intttleren Konzz. nm 50% größer sind als bei kleinen, erklärt Richarz (Wied. Ann. 24, (1885) 183; Ber. 21, (1888) 1673; Wied. Ann. 31, (1887) 912; Z. physik. Chem. 4, (1889) 18) durch die Annahme von SO<sub>4</sub>H-Ionen. Siehe a. Helmholtz (Vortrüge und Reden 1903, Bd. 2, 275). Nach Elbs u. Schönherr (Z. Elektrochem. 1, (1895) 417, 468; 2, (1895) 245) und Elbs (Z. angew. Chem. 1897, 195) ist H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in stark verd. Lsg. gespalten

in 2(H) und  $SO_4$ ; durch Elektrolyse entsteht also am — Pol Wasserstoff und am + Pol (nach  $SO_4 + H_2O = H_2SO_4 + O$ ) Sauerstoff.  $H_2SO_4$  vom spez.

Gew. 1.4 dagegen ist in die Ionen H und HSO<sub>4</sub> gespalten und bei der Elektrolyse entstehen hauptsächlich  $H_2$  am Pol und nach  $2HSO_4 = H_2S_2O_8$  Ueberschwefelsäure am + Pol. — Kurlow (J. russ. phys. Ges. 1891, 1.235; Ber. 24, (1891) 623; J. B. 1891, 410; Z. physik. Chem. 9, (1892) 90; J. B. 1892, 426) beobachtete an beiden Polen eine durch die Konz. bedingte B. von  $H_2O_2$  und  $S_2O_3$ .  $S_2O_7$  tritt erst bei einer  $10\%_6$  igen  $H_2SO_4$  auf; Gemische, die annähernd 3 oder 47, bzw.  $73\%_6$   $H_2SO_4$  enthalten, also den Hydraten  $H_2SO_4$ ,  $150H_2O_3$ ,  $H_2SO_4$ ,  $6H_2O_4$  und  $H_2SO_4$ ,  $2H_2O_3$  entsprechen, zeigen ein Maximum der  $H_2O_2$ -Entwickelung. Nach Baeyer u. Villiger bildet sich bei der Elektrolyse mäßig verdünnter  $H_2SO_4$  zunächst nur  $H_2S_2O_5$ , welche dann unter dem Einfluß der  $H_2SO_4$  in Caro'sche Säure übergeht; diese zerfällt schließlich in  $H_2SO_4$  und  $H_2O_2$ . Ist die Säure konzentrierter, so geht die Umwandlung in Caro'sche Säure während der Elektrolyse vor sich; ebenso findet die Spaltung der letzteren in kurzer Zeit statt. Bei Anwendung verdünnterer, z. B.  $20\%_6$  iger Säure ist die B. der Persäuren nur eine geringe, wie schon Elbs u. Schönhern beobachteten. — Ueber die bei der Elektrolyse verdünnter  $H_2SO_4$ -Lsgg, auftretenden Mengenverhältnisse an Ozon, O, aktivem O and H vgl. Mc. Leon (J. Chem. Soc. 49, (1886) 591). —

O and H vgl. Mc. Leon (J. Chem. Soc. 49, (1886) 591). —

Bei der Elektrolyse verdünnter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Magnesiumanode und Platinkathode findet Wasserstoffentwicklung an beiden Polen statt. Elekaser (Ber. 9, (1876) 1818; J. B. 1876, 128). — Bei sehr verd. Schwefelsäurelösung ist das Verhältnis der an der Magnesiumanode zu der an der Platinkathode ausgeschiedenen Wasserstoffmenge wie 1:2. Elekaser (Ber. 11, 1878) 587; J. B. 1878, 153). — Nach Highton (Chem. N. 26, (1872) 117; J. B. 1872, 178) entwickelt sieh bei der Elektrolyse verdünnter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Zink als + und Kohle als — Elektrode an letzterer H<sub>2</sub>S. — Skey (Chem. N. 27, (1873) 116; J. B. 1873, 204) führt die von Highton beobachtete Entw, von H<sub>2</sub>S auf Absorption von H<sub>2</sub>S aus der Atmosphäre durch die Kohle oder durch einen Gehalt der Kohle an Sulfiden zurück, während Highton (Chem. N. 27, (1873) 152) seine Behauptung aufrecht erhält. — Siehe a Greeke (Ber. phys. Ges. 1903, 263; J. B. 1903, 348). — Ueber Elektrolyse mit Kohlenelektroden s. Bartolu u. Parasogut (Gazz, chim. (ital.) 13, (1883) 37; J. B. 1893, 224). — Einfüß des Druckes auf die elektrolytische Leitung und Zers, verdünnter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> s. Chark (Phil. Mag. [5] 20, (1885) 435; J. B. 1885, 284). — Wärmetönung bei der Elektrolyse s. Boltzmann (J. B. 1887, 194); s. a. Gross (Ber. Wien. Akad. (2. Abt.) 96, (1888) 862.

Bei steigender elektromotorischer Kraft steigt die Stromstärke bei Platinelektroden

Bei steigender elektromotorischer Kraft steigt die Stromstärke bei Platinelektroden in verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> tür 1.08 Volt plötzlich stark an. Helmholtz (Wied. Am. 11, (1880) 737; Wiesenschaftl. Abhandl. 1, 903, 918). Dies wird von Richarz u. Lonnes (Z. physik. Chem. 20, 1896) 145) bestätigt, und gleichzeitig wird nachgewiesen, daß bei derselben elektromotorischen Kraft auch die B. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> an der Kathode durch Reduktion gelösten neutralen Sanerstoffs beginnt, auf welchen Prozeß bis zu ½ der gesamten Strombildung entfallen kann. — Bei der Elektrolyse eisenhaltiger verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> tritt eine bedeutend geringere Knallgasentwicklung auf, als dem Faraday'schen Gesetz entspricht; in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vom spez. Gew. 1.175 beträgt der Knallgasverlust bei 10°<sub>6</sub> Fe 97.4°<sub>lo.</sub> Elms (Z. Elektrochem. 7, (1900) 261; C.-B. 1900, 2, 1225). — Bei der Zers, verdünnter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zwischen einer Anode von dickem und einer Kathode von dünnem Platindraht entwickelt sich bei einer Klemmenspannung von 32 Volt um den negativen Draht herum eine Liehthülle, in deren Innerem die Wasserstoffentwickelung vor sich geht; bei Vergrößerung der Klemmenspannung wird die Lichthülle heller und die Elektrode heißer bis zum Schmelzen. Macht man den dünnen

Draht zur Anode, so kann ebenfalls Lichterscheinung auftreten, jedoch erst von 30 % Spannung an. Violle u. Chassagny (Compt. rend. 108, (1889) 284; J. B. 1889, 23 Cobb (Chem. N. 90, (1904) 26; C.-B. 1904, 2, 685) beobachtete auch bei der Elektristen konz. H.SO<sub>4</sub> mit einer Aluminiumplatte als Kathode und einem mit Glassoffe wundenen Aluminiumdraht als Anode an letzterer lebhaftes Funkensprühen.

wundenen Aluminiumdraht als Anode an letzterer lebhaftes Funkensprühen.

3. Zersetzung durch Elemente und ihre Verbindungen. — Von den melva Elementen wird konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zersetzt unter B. von SO<sub>2</sub> und H. la jeta Gruppe von Elementen fällt die Zersetzungstemp. mit steigendem Ausgewicht. Adie (Proc. Chem. Soc. 15, (1899) 132; C.-B. 1899, 2, 8).

- a) Durch Wasserstoff. Schwefelsäuredämpfe werden durch Hert Durchleiten des Gasgemisches durch eine glühende Röhre zersetzt unter von W. und entweder SO<sub>2</sub> oder S oder H<sub>2</sub>S, je nach der Menge in Wasserstoffs. Fourcroy, Thénard. Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird nach Good (Chem. N. 58, (1888) 103; J. B. 1888, 462) bei gewöhnlicher Temp. durch nicht verändert; bei Ggw. von fein verteiltem Pt findet eine stete, was auch langsame Kontraktion unter SO<sub>2</sub>-Entwicklung statt. Die Redukte durch H beginnt bei 160° unter SO<sub>2</sub>-Entwicklung. Warner (Chem. N. 3 (1873) 13). Berthelor (Compt. rend. 125, (1897) 743; J. B. 1897, 517) tand. dat ke H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei gewöhnlicher Temp. in zwei Mounten 75°, H, bei sechsstündigem Erhitze in der Kälte ohne Einwirkung. Auf der durch B. von H<sub>2</sub>O and SO<sub>2</sub>; auf verl H is dem die Bildungswärme der verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> überschreitet diejenige des W. und von SO H und O (im Verhältnis 2:1) wirken bei gewöhnlicher Temp. so ein der O das durch H entstehende SO<sub>2</sub> zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oxydiert; beim Erhitze erfolgt die Oxydation durch O langsamer als die Reduktion durch H; kat H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist nicht imstande, Knallgas in W. zu verwandeln. Berthele (Ann. Chim. Phys. [7], 13, (1898) 64; Compt. rend. 125, (1897) 743. in statu nascendi bildet oft SO<sub>2</sub>, Schwefelwasserstoff und Schwefel
- b) Verhalten gegen Kohle. Kohle zersetzt konzentrierte Schweldsäure bei 100 bis 150° in CO<sub>2</sub> und SO<sub>3</sub> nach: 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + C = 2H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> CO<sub>2</sub> + 2SO<sub>2</sub>; in der Glühhitze in CO, CO<sub>2</sub>, H und Schwefel. Graphit wird bei 100° nicht angegriffen; Retortenkohle färht sich erst bei 100° etwas braun, liefent akein Gas; Holzkohle liefert bei 100° geringe Mengen SO<sub>2</sub> und CO<sub>2</sub>. Bertreton de Chim. Phys. [7] 14, (1898) 206; C.-B. 1898, 2, 171). Gepulverte Braunkohle, in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gebracht, vermindert den Gehalt dieser Lag. Thouler (Compt. rend. 90, (1884) 10 J. B. 1884, 11).
- c) Verhalten gegen Phosphor und seine Verbindungen. Wird Phosphoeinem geräumigen Glaskolben mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bis zum Sieden erhittentzündet er sich in den Schwefelsäuredämpfen, und Schwefelausscheide tritt ein. Roter Phosphor wirkt nach Pelouze in der Kälte nicht ein. Aber beim Erhitzen H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> und SO<sub>2</sub>. Beim Erhitzen von Phosphor mit H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> im zugeschmolzenen Rohr auf 200° bilden sich wasserfreies SO<sub>4</sub>. auf der konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> schwimmt, und H<sub>3</sub>PO<sub>8</sub> nach: 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2P = 2H<sub>2</sub>F + 3SO<sub>2</sub>. Oppenheim (Bull. soc. chim. [2] 1, (1864) 163; J. B. 1864, 139. PH<sub>3</sub> zers. bei gewöhnlicher Temp. die konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> langsam in H<sub>2</sub>PO<sub>5</sub> and Schwefel. H. Rose (Pogg. 24, (1834) 139). PCl<sub>5</sub> bildet mit konz. Säure POCl<sub>3</sub> und SO<sub>3</sub>, Gerhardt u. Chiozza (Compt. rend. 36, 18 1050; J. B. 1853, 393); es bildet sich zuerst Chlorsulfonsäure. SO<sub>3</sub>HO 1. Sulfurylchlorid, SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, neben POCl<sub>5</sub> und einer über 145° siedenden vielleicht PO<sub>2</sub>Cl. Williamson (Proc. Roy. Soc. 7, (1856) 11; J. B. 1864, 30 PCl<sub>3</sub> reagiert nach: 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + PCl<sub>5</sub> = SO<sub>5</sub>HCl + SO<sub>2</sub> + HPO<sub>3</sub> = Geuther (Ber. 5, (1872) 925; J. B. 1872, 179). Durch Erhitze H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit saurem Alkaliphosphat oder Alkalipyrophosphat entsteht 2K<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Si Prinylatit (Compt. rend. 74, (1872) 1249; J. B. 1872, 207) vgl. Bd. H. 1 d. Verhalten gegen Schwefel, Selen, Tellur. Beim Dest

mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geht SO<sub>3</sub> über nebst H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. die durch S getrübt ist. F. C. Vogel. — Zers. durch H<sub>2</sub>S and CS<sub>2</sub> siehe diese. — Se und Te lösen sich in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit grüner bzw. roter Farbe, zum Teil unter Oxydation der Metalloide und SO<sub>2</sub>-Entwicklung. Rose; Fischer; Hilger (Ann. 171, (1874) 211; J. B. 1874, 209). Die grüne Farbe der Selenlösung verschwindet beim Kochen unter SO<sub>2</sub>-Entwicklung; SnCl<sub>2</sub> scheidet dann rotes Se ab. Eine sehr konz. schwarzgrüne Lsg. von Se in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zeigt nur schwierig die Entw. von SO<sub>2</sub>, dagegen sofort, wenn neue Mengen konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zugegossen werden. Hilger.

e) Verhalten gegen Halogene und ihre Verbindungen. — Jod ist in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nur sehr wenig löslich. Weber (J. prakt. Chem. [2] 25, (1882) 224). — Fl bewirkt geringe Zers. Moissan (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 224; J. B. 1891, 400). — Durch HJ wird H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu H<sub>2</sub>S und S, durch HJ und roten P völlig zu Schwefel reduziert. Benedikt u. Bamberger (Monatsh. 12, (1891) 1; Ber. 24, (1891) 451). — Verhalten der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gegen KBr. Bd. II, 1, 110; gegen KJ. ebendort. S. 111; gegen Halogenwasserstoffsäuren, HBrO<sub>2</sub>,HJO<sub>3</sub> s. bei den einzelnen Verbindungen Bd. I, 2. Vgl. auch ferner bei den einzelnen Jodiden.

f) Einwirkung auf Metalle. — Für den Reaktionsverlauf bestehen zwei Hypothesen, die Reduktionshypothese:  $R^{11} + H_2SO_4 = R^{11}SO_4 + H_4$ ;  $H_2 + H_2SO_4 = SO_2 + 2H_2O$ , und die Oxydationshypothese:  $R^{11} + H_2SO_4 = R^{11}O + SO_2 + H_2O$ ;  $R^{11}O + H_2SO_4 = R^{11}SO_4 + H_2O$ . ( $R^{11} =$  zweiwertiges Metall.) Die letztere entspricht den Verhältnissen mehr. van Deventer (Chemisch Weckblad 2, 137; C.-B. 1905. 1, 992). — Gladstone u. Tribe (Ber. 12, (1879) 391) vertreten die Reduktionshypothese: bei Anwendung von Mg wurde das Auftreten von freiem H sogar experimentell nachgewiesen; s. a. S. 538 bei Berthelot u. Walz.

Aus konz. H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> entwickeln K und Na in der Kälte nur Wasserstoff; Fe und Zn entwickeln nur anfangs H, später, beim Erwärmen, SO<sub>2</sub>; – As, Te, Sb, Bi, Sn, Pb, Cu, Hg, Ag und mehrere andere Metalle wirken in der Kälte nicht sogleich und entwickeln in der Hitze nur SO<sub>2</sub>. In diesen Fällen bildet sich stets Metallsulfat, indem der Teil der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, der nicht zersetzt wird, mit dem Oxyd in Verb. tritt, welches das Metall mit dem O des einen Teils der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erzeugte (Oxydationshypothese). Fordos u. Gélis (J. Pharm. 27, (1841) 730). — Die Einw. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Metalle hängt von der Temp. und der Verd. ab. Es entw. sich reiner H oder reines SO<sub>2</sub> oder ein Gemisch von beiden; außerdem treten noch Nebenrkk. auf, wie Entw. von H<sub>2</sub>S. Abscheidung von S usw. Nach der Verschiedenheit der Einw. lassen sich zwei Gruppen unterscheiden. Die Metalle der ersten (Ag, Hg, Cu, Pb, Bi) werden nur von heißer konz. Säure angegriffen, wobei nur SO<sub>2</sub> entsteht. Die Metalle der zweiten Gruppe (Mg, Mn, Ni, Co, Fe, Zn, Cd, Al, Sn, Tl, wahrscheinlich die Alkalimetalle) entwickeln bei niedriger Temp. und verd. Säure H, bei höherer Temp. und konz. Säure auch noch SO<sub>2</sub>: außerdem finden die angedeuteten Nebenrkk. statt. Die Alkalimetalle reagieren mit heißer H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> explosionsartig heftig, weshalb eine nähere Untersuchung ausgeschlossen war. Ditte (Ann. Chim. Phys. [6] 19, (1890) 68; J. B. 1891, 262). — Na und Mg werden von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei 16° unter ruhiger Gasentwicklung und geringer Erwärmung gelöst. Burch u. Dodgson (Chem. N. 69, (1894) 225; J. B. 1894, 226).

Mit Bezug auf das Auftreten von H beobachtete Berthelot. Am. Chim. Phys. [7] 14. (1898) 176; J. B. 1898, 403), daß Zn. Fe, Ni. Ud. Pb unter bestimmten Umständen mit konz. Säure H liefern, Hg. Ag. Un dagegen nicht. Reines Zn gibt mit konz. Säure bis 150° bei Luftabschluß reinen H. bei höberer Temp. gleichzeitig SO<sub>2</sub>: ZnS bildet sich nicht: mit einer Säure, die 78 T. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 22 T. H<sub>2</sub>O enthält, entwickelt Zn hauptsächlich H<sub>2</sub>S. Bei Fe hört die Einw. der konz. Säure bald auf, da sich ein schwarzer, glänzender Ueberzug bildet: erst bei 145° tritt erhebliche H- und SO<sub>2</sub>-Entwicklung auf; die Menge des SO<sub>2</sub> steigt mit der Temperatur. Ni bildet bei gewöhnlicher Temp. ohne jede Gasentwicklung NiS; Cd verhält sich ähnlich wie Ni, bildet aber mit konz. Säure kein Sultid. Pb liefert mit konz. Säure neben unl. PbSO<sub>4</sub> ziemlich stetig H und etwas PbS. Bei 150° tritt

SO, auf: ein feiner Veberzug von PhSO, macht es sehr widerstandsfähig; verd. Säuren greifen erst bei 100° langsam an. — Nach Lunge u. Schuid (Z. angew. Chem. 1892, 642. 663): C.-B. 1892, II, 642: 1893, I. 177) greift konz. H.SO, reines Blei von 220° aufwärtsmit zunehmender Stärke an: bei 260° wird Pb momentan unter heftigem Aufschäumen aufgelöst, wobei die Temp. auch bei Unterbrechung der Wärmezufuhr auf 275° steigt Pb. welches 0.2% Cu enthält, wird erst bei 200° wenig unter schwacher Gasentw. angegriffen und wird auch bei 310° nur langsam gelöst. Pb mit 1°4, Sb unterliebe bei 275 bis 200° weiß enter Schwacher Gasentwer bis 200° weiß enter Schwacher Gasentwer bis 200° mit 0.7° die schen hei (20° stäuwischer Anflüsuue, Fin Cabett an Cleat keinen Fin. 280°, mit 0.7°, Bi schon bei 160° stürmischer Auflösung. Ein Gebalt an C hat keinen Ein-auß. Die Augreifbarkeit von Pb steigt bei 50° mit der Konzentration der Saure bis zu 20°, sc. Gehalt und sinkt bei Vermehrung des SO, Gehaltes wieder etwas. Nitrose Schwefel-

SO. Gehalt und sinkt bei Vermehrung des SO. Gehaltes wieder etwas. Nitrose Schwefelsähte greift im konzentrierten Zustande sämtliche Bleisorten und bei sämtlichen Temppstärker an als reine HoSO.; verd. Säure (spez. Gew. 1.72 bis 1.76 bewirkt PbSO.; Bildung, und wirkt daher etwas weniger als reine HoSO.; bei noch verdünnterer Säure bildet sich aus der Nitrosylschwefelsäure wieder freie HNO. und HNO. und der Augrift wird wieder störker. — Siehe a. Calvert u. Johnson (Compt. vend 50, (1863–140); Mallard (Bull. soc. chim. 22, (1874–114); Haseneleven (Chem. N. 26, (1872–174; J. B. 1872, 973); Bauer (Box. S. (1875)–210); Napher u. Tathoek (Chem. N. 42, (1880)–314; Ber. 14, (1881)–121); Giover (Chem. N. 45, (1882)–105; Ber. 15, (1882)–927); Cookson (Chem. N. 45, (1882)–105); Mactear (Chem. N. 41, (1880)–236); Pitkin (J. Chem. Soc. 48, (1885)–460).

Auf Kopfer wirkt konz. Hoso, nach Barret. (J. Pharm. 20, (1834)–13) bei hinreichend langer Berührung schon bei gewöhnlicher Temp. ein. Calvert u. Johnson J. Chem. Soc. 19, (1886)–488 konnten unter 130° keine Einwirkung feststellen, während nach Piekerns (J. Chem. Soc. 33, (1878)–113; Ber. 11, (1878)–258) oberhalb und wahrscheinlich auch unterhalb 190° das Cu angegriffen wird. — Baskerville (J. Americ. Chem. Soc. 17, (1896)–204; 18, (1896)–942; J. B. 1895, 896; C.-B. 1807, 1, (10); Baskerville u. Millen (J. Americ. Chem. Soc. 19, (1897)–1873; Chem. N. 77, (1898)–191 fanden, daß konz. Hoso, mit einem Ueberschuß von Cu in Wasserstoff- oder Kohlendiovyd-Atmosphüre bei jeder Temp. zwischen 0 und 260° reagiert nach: Cu + 2Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Hoso, e Cuso, — So.; — 2Ho. und 5Cu + 4Ho. under So.; durans, daß die Dissoziation der konz. Hoso, ind wieder So.; durans, daß die Dissoziation der konz. Hoso, ind wieder So.; darans, daß die D die Reduktion durch d'u nicht unter 86°: daraus, das die Dissoziation der konz. H. 804 in W und 80, bei 67° deutlich eintritt, während die Reduktion durch Cu nicht unter 86° beginnt. schließt Andraws. daß Cu erst bei Anwesenheit von freiem 80, von konz. H<sub>2</sub>80, angegrißen wird. — Die Einw. auf Zink hängt wesentlich von der Reinheit und Beschußenheit griffen wird. — Die Einw. auf Zink hängt wesentlich von der Reinheit und Beschaffenheit dieses Metalles ab: näheres s. Fordos u. Gelis; ferner Kolbe (Dingl. 162, (1861) 77); Besthere Treinfent; Meir (Chem. N. 44, (1881) 237; 56, (1887–205; J. Chem. Soc. 53, (1888) 47; J. B. 1888, 476); Meir u. Robb (Chem. N. 45, (1882) 70); Pullinger (J. Chem. Soc. 57, (1890–815). Bei Anwendung von Zinkamalgam und einer Säure von 1.84 spez. Gew. bildete sich in der Kälte SO, und H<sub>2</sub>S, indem der entstehende H die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> reduziert (Reduktionshypothese. Walz (Am. Chem. J. 1, (1879) 242). — Quecksilber wirkt auf 99.7° jer Säure bei 20° ein unter SO<sub>2</sub>-Entwicklung, Baskerville u. Miller (Chem. N. 77, (1898) 191; C.-B. 1898, 2, 89) auf 95.6° jer Säure bei gewöhnlicher Temp. nicht. Pithann (J. Americ. Chem. Soc. 20, (1898) 100); gibt mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sehon in der Kälte Hg.SO<sub>4</sub>, SO<sub>2</sub> und eine Spur ligs; bei längerer Berührung scheiden sieh neben HgSO<sub>4</sub> gelbliche Kristalle, wahrscheinich von Hg.SO<sub>4</sub>, HgS aus. Berthelot (Compt. rend. 125, (1897) 749; C.-B. 1898, 1, 86). — Eisen wird von 99.8° jager Säure unter Luftabschluß nur äußerst wenig angegriffen, von schwächeren Säuren, besonders bei höheren Tempp., stark. Lunge (Pingl. 261, (1886) 191; J. B. 1896, 20° O). Nach Lunge (Chem. Ind. 1886, 47) ist bei gewöhnlicher Temperatur und Luftabschluß die Einwirkung von reinen Säuren und Handelssäuren (von 66° B, 60° B, 50° B). Luftabschluß die Einwirkung von reinen Säuren und Handelssäuren (von 66° B, 60° B, 50° B). ebenso von 66 er Säure, welche mit Natriumsulfit versetzt wurde, auf verschiedene Gußeisen-mischungen sehr unbedeutend — Beim Siedepunkt des W. werden dieselben wesentlich mischungen sehr unbedeutend — Beim Siedepunkt des W. werden dieselben wesentlich stärker angegriffen idurch 66 grädige Säure am schwächsten; die 60 grädige greift Gußeisen um das 1½ fache, die 50 grädige um das dreifache von der 66 grädigen Säure an. Beim Siedepunkte der Säuren sind die Unterschiede viel stürker. Die 66 grädige Säure greift hei 295° das Gußeisen nur sehr wenig stärker als hei 100° an, dagegen wirkt 60-grädige bei ihrem Siedepunkt (200°) 10 bis 20 mal stärker, als hei 100°; Handelssäure von die B wirkt in zwei Fällen hei 200° etwas stärker, in zwei anderen genau ebenso stark, wine Säure von derselben Stärke. Die 50 grädige Säure freine und Handelssäure) greift herem Siedepunkt (147°), das Fisen etwa nur 5 mal en stark als die 60 grädige heim graden.

hrem Siedepunkt (147°) das Eisen etwa nur 3,4 mal so stark, als die 60 grädige bei 1 Siedepunkt au, aber immer noch 14 mal so stark, als 66 grädige Säure bei 295°. 1 Siedepunkt au, aber immer noch 14 mai 80 sunta, als 100 grange caute der Die verschiedenen geprüften Eisensorten verhalten sich gegen 66 grädige Säure in Fallen und gegen schwächere Säuren bei 20° und 100° gleich. Beim Siedepunkt der Fallen und gegen schwächere Säuren bei 20° und 100° gleich. Beim Siedepunkt der ron Säuren wird dagegen Holzkohlenroheisen und Hartguß merklich weniger als alle en Sorten angegriffen.

schwefelsäuremonohydrat (mit 99%, 0, H,SO, wirkt bei Luftabschluß wie folgt auf

	Gewichtsv	erlust in º/o	Gewichtsv pro	erlust in g □ dem
	6 Tage	2 Stunden	6 Tage	2 Stunden
	bei 200	bei 100°	bei 20°	bei 100°
Gußeisen	0.041	0.071	0.062	0.105
Schmiedeeisen	0.175	0.313	0.056	0.095
Kupfer	2.63	*,	1.115	*)
Blei	3.48	3.65	1.790	1.847

\*) Bei 100° ist der Angriff so stark, daß eine genaue Bestimmung des Gewichtsverlustes ausgeschlossen war.

Nach Knietsch (Ber. 84, (1901) 4109) betrügt die Abnahme pro Quadratmeter und Stunde in Grammen nach 72 stündiger Einwirkung der Säure auf Gußeisen (3.55%) Gesamt-Kohlenstoff, 2.787% (Graphit). Flußeisen (0.115%) C) und Schweißeisen (0.076%) C).\*)

H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> o <sub>0</sub>	SO3 00	Gußeisen	Flußeisen	Schweißeisen
48.8	39,9	6.2177	1 _	-
61,2	50	0,1510		0.3032
67.7	55,3	0.0847		0.0789
73.4	59.8	0.0662		0.0623
79.7	65	0.1560		0.1159
83.7	64.4	0.1388		0.1052
85.1	69.5	0.1306		0.1034
88.2	72	0.1636		0.1417
90.6	73.9	0.1760		0.1339
92	75.2	0.0983		0.1040
98	75.9	0.0736	0.0987	0.0855
94,1	77	0.0723	0.0933	0.070K
95.4	77.9	0.1274	0.1471	0.1209
96.8	79	0.1013	0.0815	0.0988
98.4	80.3	0.0681	0.0533	0.0655
98.7	80.6	0.0583	0.0509	0.0570
99.2	81	0.0568	0.0418	0.0504
99,3	81.07	0.057	0.042	0.050
99.5	81,25	0,060	0.038	0,049
99.77	81.45	0.066	0.042	0.049
100	81.63	0.087	0.088	0.076

") Die Fortsetzung dieser Tabelle für rauch. Säuren findet sich d. Bd. S. 489.

Aluminium gibt eine Schwefelabscheidung, Wisteler (Aluminium-Industric 1903, 21); Bildung von SO<sub>2</sub>, Dammer; keine Schwefelabscheidung, aber Bildung von SO<sub>2</sub>, Smith (J. Soc. Chem. Ind. 23, (1904) 475; C.-B. 1904, 2, 176). — Zinn und Antimon werden von kouz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gelöst. Siehe Nissenson u. Crotogino (Chem. Ztg. 26, (1902) 984; C.-B. 1902, 2, 1243); Mutr u. Robbs (Chem. N. 45, (1882–69; J. B. 1882, 341). — Platin wird von völlig reiner konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nicht angegriffen. Scheeuber-Kesenber (Compt. rend. 91, (1880) 59; Ber. 13, (1880) 1975); bei ihrem Kochpunkt (Tuodre's Lexikon d. angew. Chem. Bd. III), oberhalb 200° angegriffen, wobei die Korrosion durch Zusatz von PtCl<sub>4</sub> und Na<sub>2</sub>AsO<sub>4</sub> verstärkt, durch Ggw. von Kohle, As<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, S. SO, und N<sub>3</sub>O<sub>4</sub> vermindert wird. Cosnoy (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 465; C.-B. 1903, 2, 160). Nach Schwerers-Kestner dagegen bewirkt gerade ein Gehalt von N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> enthalten, lösen bei zweistündigem Kochen 2 mg Pt aut: 98.84% jege Säure, die nur 89 Milliontel N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> enthielt, vermochte noch Pt zu lösen. — Auf elektrolytischem Wege läßt sich Pt inls Anode) in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auflösen sowohl durch Wechselstrom als auch durch Gleichstrom. Mangules (Wied. Ann. 65, (1898) 629; 60, (1898) 540; Ruer (Z. Elektrochem. 9, (1903) 235; C.-B. 1903, 1, 917); Brounet u. Petit (Z. Elektrochem. 10, (1904) 909; Bull. voc. chim. [3] 31, (1904) 1255; Compt rend. 140, (1905) 655). — Ein Gehalt an Iridium vermehrt die Widerstandsfähigkeit des Platins. Schrehen-Kestner (Dingl. 221, (1876) 82; J. B. 1876, 1090). — Sorgfültig gereinigtes Palladium ist ohne Wirkg. auf H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, hydrogenisiertes entwickelt SO<sub>2</sub>, Gladstone u. Tribe (Eer. 12, (1879) 391). — Ueber Einw. auf verschiedene in Kontakt miteinander befindliche Metalle s. Burden u. Derreys (Chem. N. 48, (1894) 296. Aluminium gibt eine Schwefelabscheidung, Wintelen (Aluminium-Industric 1903, 21); 191). — Ueber Einw. auf verschiedene in Kontakt miteinander befindliche Metalle s. Bungn u. Dobgsos (Chem. N. 69, (1894) 225; J. B. 1894, 226).
4. Verhalten gegen Stickstoffverbindungen. α) Gegen Untersalpetrige Säure. —

Hando, wird durch konz. Haso, zersetzt unter B. von N.O. Von der Praats

(Ber. 10, 1877) 1507; - 3) Gegen Stinkovyd, Vel d Bd S 251 - NO wird von konz. H.SO, absorbiert, von verdünnter, z. B. der Säure des Nitrometers entgegen der Annahme von Allen (Ber. 18, (1885) R. 389; J. Soc. Chem. Ind. 4. (1885) 178) nicht. LUNGE (J. Soc. Chem. Ind. 4. (1885) 447; Ber. 18, (1885) 1391). Vgl. ferner LUNGE (mit TREADWELL B. SCHNITER; PAT-TINSON U. LAIDLER, Ber. 19, (1886) 111, gegen BAYLAY, Chem. N. 53, (1886) 6; Ber. 19, (1886) R. 222). - Nur unreines NO wird von konz H. SO. gelöst. Nettkpold (Chem. N. 55, 1887) 28; J. B. 1887, 403). - 7) Gegen HNO2, N2O2, NO2 ben-N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. — Vgl d. Bd. S. 283, S. 284 n. S. 496 n. fl., ferner unter Schwefelstickstoff"Saren". — d) Gegen Salpetersäure. — Nach Kolb (Dingl. 209, (1873) 268) kann HNO, nur in H.SO, unter 60.63° B enthalten sein. Die Dichte von Gemischen reiner H.SO, und HNO, spez. Gew. 1.48 erreicht ein Maximum für das Gemisch 20H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 10HNO<sub>1</sub>; der Dampfdruck dieser Gemische wächst bei Zugabe von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bis zu einem Maximum bei etwa 35°, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Gehalt. Ssaroschnkow J. 1982, Des. 38, 71904 518; Z. physik. Chem. 49, 11904 697; 51, 11905 600; C.-B. 1904, 1, 1322; 2, 396 a, 685; 1905, 1, 207 n, 1583. Daselbst s. a. über Partialdruck und Leitfähigkeit dieser Gemische. Vgl. ferner S. 498 u. S. 522. — Ein Gemisch von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HNO<sub>2</sub> absorbiert remen H nicht. Wanklyn u. Cooper (Phd. Mag. [5] 30. (1890) 431; J. B. 1890, 438. — Wasserhaltige HNO3 wird durch H2SO4 von W. befreit und dadurch aktiver zu Nitrierungsreaktionen gemacht. Mit HNO<sub>3</sub> (spez. Gew. 1.48) bildet sich nicht Salpeterschwefelsäure (Markownikow), wohl aber bei großem H.SO.-Gehalt in geringer Menge N.Os. SSAPOSCHNIKOW. e) Gegen Ammoniak -1st in fl. NH3 sehr wenig löslich. Franklin u Kraus (Am. Chem. J. 20, (1900) 820; C.-B.

5. Verhalten gegen Metalloxyde. — Beim Erhitzen von konz. H. SO, mit einem feuerbeständigen Metalloxyd, z. B. CaO, bildet sich wasserfreies Sulfat. -

6. Verhalten gegen Stannochlorid. — SnCl, wirkt reduzierend unter B. von H.S., SO, und Schwefel. Andrews (Am. Chem. J. 18, (1896) 251; C.-B. 1896, 1. 885). —

7. Verhalten gegen Kaliumpermanganat, gegen Kaliumpersulfat, Wasser-

ctoff superoxyd usw. Vgl. S. 35 u. ff. hei Ozon.

etoffsuperoxyd usw. Vgl. S. 35 u. ff. bei Ozon.

8. Bildung komplexer Säuren, Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gibt mit verschiedenen Oxyden — wie V<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, Gerland (Ber. 10, (1877) 513; 11, (1878) 98; J. B. 1878, 295); As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Adde (J. Chem. Soc. 55, (1889) 157; Ber. 22, (1889) R. 432); Reich (J. prakt. Chem. 90, (1863) 176); B(OH)<sub>8</sub>, Merz (J. B. 1866, 112); Schultz-Sellack (J. B. 1871, 256); d'Arcy (J. Chem. Soc. 55, (1889) 155; Ber. 22, (1889) R. 434) — komplexe Verbindungen. Ebenso entstehen mit Fe<sub>2</sub>(8O<sub>4</sub>)<sub>8</sub> Ferrischwefelslure, Recover (Compt. rend. 137, (1903) 118; C.-B. 1903, 2, 548), mit Cr<sub>2</sub>(8O<sub>4</sub>)<sub>8</sub>. Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>1</sub>, u. a. komplexe Verbindungen. Baud (Compt. rend. 137, (1903) 492; C.-B. 1903, 2, 982). Vgl. ferner bei den einzelnen Elementen.

9. Verhalten bei tiefer Temperatur. — Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> reagiert unter 80° nicht auf gepulvertes NaOH, auf NH<sub>3</sub> und CaCO<sub>3</sub>; unter — 70° tritt keine Fällung mit alkohol. BaCl<sub>2</sub> ein; K löste sich unter — 68°, Na unter

keine Fällung mit alkohol. BaCl2 ein; K löste sich unter -68°, Na unter  $-50^{\circ}$  nicht in  $35^{\circ}$ , iger  $H_2SO_4$ : Lackmus färbt sich erst von  $-105^{\circ}$  an. Pieter (Compt. rend. 115, (1892) 816; J. B. 1892, 96). -

10. Ueber Einw. auf verschiedene Glassorten s. Weber u. Sauen (Ber. 25, (1892) 70 und 1814; J. B. 1892, 2738); auf gesteinsbildende Silikate s. Hazard (Z. anal. Chem. 1884, 158; J. B. 1884, 1552).

11. Verhalten gegen organische Stoffe. - Es treten Umsetzungen ein. wie z. B. bei den Bildungen der Sulfosäuren, der Ester usw., oder die konz. HoSO4 wirkt wasserentziehend, zerstörend oder oxydierend. Organische Stoffe, wie Stroh, Sägespäne u. a. geben beim Benetzen mit konz. H. SO<sub>4</sub> zunächst wenig SO<sub>2</sub> (und Cl), aber größere Mengen von Essig-, Ameisen- und Metacetonsäure; nach einigen Tagen vornehmlich SO.. Vohl. (Dingl. 212, (1874) 518; J. B. 1874, 1107). —

VI. Sulfate. Schwefelsaure Salze, Vitriole. — H.SO, zersetzt die Verbin-

Sulfate. 541

dungen der meisten anderen Säuren leicht unter B. von Sulfaten, soweit die Löslichkeitsverhältnisse dies zulassen. - Doch beträgt die Avidität der H.SO, (bezogen auf HCl = 1) für NaOH = 0.49, für MgO = 0.70, für CuO = 0.80. Thomsen (Thermochem. Untersuch. Bd. 1, 166). — Von den nicht flüchtigen Säuren, wie H<sub>u</sub>PO<sub>4</sub>. H<sub>B</sub>BO<sub>3</sub>, SiO<sub>2</sub> wird sie dagegen bei hoher Temp. verdrängt. — In wss. Lsg. werden die Karbonate, Acetate, Oxalate und Tartrate vollständig zers, unter Wärmeentbindung. Bernuelot (Compt. rend. 75, (1872) 480 und 583; J. B. 1872, 91 und 95). — Die Rk. mit Nitraten verläuft in verdd. Lsgg. nicht nach: 2RNO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = R<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2HNO<sub>3</sub> oder nach: RNO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = RHSO<sub>4</sub> + HNO<sub>2</sub>, sondern nach: 2KNO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = HNO<sub>3</sub> + (KNO<sub>3</sub>,KHSO<sub>4</sub>). Friedheim (Z. anorg. Chem. 6, (1894) 296). — In bezug auf die en aufeinenden in der Reihenfelden Merstelle lösene Sulfate au H. SO<sub>4</sub> folgen diese aufeinenden in der Reihenfelden Merstelle Solicher Sulfate auf der Reihenfelden Reihen Rei licher Sulfate zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> folgen diese aufeinander in der Reihenfolge Mg. Mn. Co und Ni, Zn. Cu. Fe". Fink (Ber. 20, (1887) 2106). —

Die Verb. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit den Oxyden erfolgt unter bedeutender

Wärmeentwicklung und zum Teil unter Erglühen, wie bei BaO und MgO. Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vereinigt sich mit BaO nur in der Hitze, SO<sub>5</sub> dagegen und Säure, die entweder weniger W. enthält, als die konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, oder mehr, rasch bei gewöhnlicher Temperatur. S. bei Baryum. — Der Dampf des Anhydrids und der konz. Säure wirkt auf Kalkspat kaum etwas zersetzend. S. bei Calcium. — Die mit 6 T. absolutem A. gemischte konz. Säure rötet nicht Lackmus und zersetzt kein trocknes Karbonat, dagegen leicht die Acetate. — Auch bei der Vereinigung mit Hydroxyden in wss. Lsg. findet Wärmeentbindung statt. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Alkalihydroxyde bilden bei der Vereinigung in wss. Lsg. zu gleichen Acquivalenten neutrale beständige Sulfate unter Entbindung einer für die verschiedenen Basen nahezu gleichen Wärmemenge, welche sich kaum ändert durch weiteren Zusatz von W. oder einer mit der vorhandenen identischen oder von ihr verschiedenen Base. Ber-THELOT (Compt. rend. S1. (1875) 844; J. B. 1875, 72). Nach THOMSEN (J. prakt. Chem. [2] 13, (1876) 241; J. B. 1876, 83) zeigen Alkalien, TlOH und alkal. Erden Verschiedenheiten, wenn man sie als Anhydrid oder als Hydrat in H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> löst; in wss. Lsgg., ferner, falls die resultierenden Verbb. als Lsgg. verbleiben, ist die Neutralisationswärme für alle gleich, und zwar für 2 Aequiv. Base ca. 31 3 Kal.; NH<sub>2</sub> zeigt einen geringeren Wert (28.15 Kal.), Tetramethylammoniumhydroxyd. Platodiaminhydrat, auch Triäthylsulfinhydrat dagegen denselben. - Die Neutralisationswärme beträgt bei 15° für verd. H.SO. (1 Aeq. in 41 W.) nach Berthelot u. Thomsen (Annuaire pour l'an 1877, publié par le Bureau des Longitules 395-442; J. B. 1877, 133):

```
NaOH (1 Aeq. in 2 1 W.) + 31.7 Kal.

KOH (1 n n n n ) - 31.4 n

NH<sub>3</sub> (1 n n r r r ) + 29 0 n

Ca(OH)<sub>2</sub> (1 n n 25 n r ) + 31.2 r

Sr(OH)<sub>2</sub> (1 n n 10 n r ) + 30.8 r

Ba(OH)<sub>2</sub> (1 n n 6 r r ) + 36.8 n

Mg(OH)<sub>3</sub> (refsilt) + 31.2
                                                                                                                  Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (gefällt) + 25.0 Kal.
                                                                                                                                                               + 23.0
                                                                                                                   ZnO
                                                                                                                                                            +21.4
                                                                                                                   PhO
                                                                                                                                                                                        (gefällt)
                                                                                                                                                          18.4
+ 14.4
+ 21.0
                                                                                                                   CuO
                                                                                                                   Al(OH)
 Mg(OH)<sub>2</sub> (gefällt)
                                                                       + 31.2 27.0
                                                                                                                  Fe(OH)a (
                                                                                                                                                          ) + 11.4
```

Nach Thomsen (Ber. 7, (1874) 31; J. B. 1874, 118) beträgt die Neutralisationswärme bei 18° für die Oxydhydrate von La = 27.470 Kal.; Ce = 26.030 Kal.: Di = 25.720 Kal.; V = 25.070 Kal. — Die Abweichung der Neutralisationswärme der stark verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von derjenigen der HCl und HNO<sub>5</sub> in starker Verdünnung rührt daher, daß durch Verdünnung der H<sub>7</sub>SO<sub>4</sub> viel länger Wärme entwickelt wird als bei anderen Säuren und ihren Salzen; die Neutralisationswärme bei unendlicher Verdünnung mit W. (28.197 Kal.) stimmt ungefähr mit dem für HCl gefundenen Werte überein. Pickering (J. Chem. Soc. 55, (1889) 323; Ber. 22, (1889) R. 642; J. B. 1889, 238).

Die meisten Sulfate sind, je nachdem in ihnen ein oder zwei Wasserstoffatome der Säure durch Metall vertreten sind, gesättigte, neutrale, einfach-saure, normale Salze, sekundüre Sulfate. M2SO4 oder halbgesättigte. zweifach-saure, saure schwefelsaure Salze, primare Sulfate, Bisulfate, MHSO4. Außerdem existieren noch andere Sättigungsstufen von sauren Salzen, ferner basische Sulfate. Die wasserfreien sauren Salze, die durch Austritt von W. aus 2 Molekülen Bisulfat entstehen, sind besser als Salze einer kondensierten Schwefelsäure, der Pyroschwefelsäure zu betrachten (siehe S. 490. - Ueber Kondensationsprodukte von Sulfaten mit anderen Salzen vgl. S. 550. A. Normale Sulfate. a) Bildung und Darstellung. — Sie entstehen, außer durch direkte Vereinigung der Säure mit den Basen, Karbonaten usw., auch noch wie folgt: 1. Aus Schwefel. — a) Durch Oxydation an der Luft in Ggw. starker Basen. Gepulverter Sauf kalkhaltigen Boden gestrent, verwandelt sich in Calciumsulfat; 46 Tage nach der letzten Schwefelung eines Weinbergs war der S vollständig umgewandelt; B. von H.S. oder CaS ließ sich nicht beobachten. Manes (Compt. rend. 69. (1869) 974). — Durch Einw. von Ozon auf feuchten S bei Ggw. von Alkali vgl. S. 376;. Mainear (Compt. rend. 94, 1882) 1186; J. B. 1882, 225). — b) Beim Erhitzen von Schwefel mit W. und Alkalien, CaO, MgO, einigen Metallen auf 120 bis 200° unter Druck entstehen Sulfid und Sulfat. Sro und BaO bilden bei gleicher Behandlung fast nur Sulfit. Geitner. Eben so entsteht beim Zusammenschmelzen von Schwefel mit Alkalien neben Sulfid Sulfat. Vgl. S. 377. — CaSO, biblet sieh allmählich beim Eintrocknen eines Gemenges von CaCO, S und W. an der Luft. Podace (Gazz. chim. (ital.) 1874, 177, 245, 469; Ber. 7, (1874) 819, 1295, 1462); siehe a. Cossa (Gazz. chim. (ital.) 1874, 26; Ber. 7, (1874) 360; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179; Ber. 7, (1874) 369; J. B. 1874, 251). Nach Beducer (Gazz chim. (ital.) 1874, 179;

2. Aus  $SO_2$ . — a)  $SO_3$  vereinigt sich mit  $PbO_2$  leicht zu Sulfat, mit  $MnO_2$  nur im feuchten Zustande, Overbeck (Arch. Pharm. [2] 77, (1854) 2; J. B. 1854, 306); beim Erhitzen bildet auch trockenes  $MnO_2$ , so wie CuO Sulfat. Schiff (Ann. 117, (1861) 92; J. B. 1861, 119). — Wss.  $H_2SO_3$  wird durch Hypochlorite, Arsenate, Chromate, Permanganate und andere Salze, durch viele Metallsuperoxyde und leicht reduzierbare Oxyde, wie  $Fe_2O_3$ , CuO (nicht Cuprisalze) oxydiert, so daß Sulfate entstehen. Vgl. S. 459 und bei  $H_2S_2O_6$ . —b) K und Fe bilden beim Erhitzen in  $SO_2$  teilweise Sulfat. Schiff. — c)  $K_2CO_3$  liefert beim Erhitzen mit S oder  $SO_2$  zur Rotglut, ebenso  $K_2SO_3$  mit  $CO_2$  Sulfat. Berthelot (Compt. cend. 96, (1883) 298; Ber. 16, (1883) 566). —

3. Aus den übrigen Sauerstoffsäuren des Schwefels. — Die Salze sämtlicher anderen Säuren des Schwefels gehen beim Glühen oder bei starkem Erhitzen mit W. unter hohem Druck oder bei Einw. von Oxydationsmitteln in Sulfate über; diese entstehen daher auch bei Einwirkung vieler Metalle auf wss. SO<sub>2</sub> bei hoher Temp. und unter hohem Druck. — S. auch die

übrigen Säuren des Schwefels.

4. Spesielle Darstellung von Schwermetallsulfaten, a) Aus NaHSO<sub>4</sub>. — Durch Zusammenreiben verschiedener Oxyde (PbO, CuO, HgO, Ag<sub>2</sub>O) mit NaHSO<sub>4</sub> erhält man die entsprechenden Metallsulfate. Spring (Bull. Acad. Belg. 1904, 290; C.-B. 1904, 1, 1630). Auf analoge Weise erhielten Oechsner n. Connek (Bull. Acad. Belg. 1904, 833; C.-B. 1904, 2, 879) die Sulfate von U, Ni und Co. — Durch starken Druck entstehen aus NaHSO<sub>4</sub> und Oxyden die entsprechenden Metallsulfate nur bei gleichzeitiger mechanischer Deformation. Spring. — b) Aus (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Wasserfreie kristallisierte Sulfate erhält man nach Klobb (Compt. rend. 114, (1892) 836; 115, (1892) 230; C.-B. 1892, 1, 810; J. B. 1892, 558 und 795), indem man in geschmolzenes (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> das Sulfat von Co, Zn, Ni, Cu oder Pb wirft und dann das (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vorsichtig abdampft. — Künstliche Darst. natürlich vorkommender Sulfate s. Friedel u. Sarasin (Arch. phys. nat. [3] 27, (1892) 145; J. B. 1892, 519).

FRIEDEL u. Sarasin (Arch. phys. nat. [3] 27, (1892) 145; J. B. 1892, 519). 5. Aus  $H_2S$ . — (Siehe diesen.) Durch Einw. von  $H_3O_2$  auf (NH<sub>4</sub>). Soder Na<sub>2</sub>S in der Hitze erhält man Sulfat. Classen u. Bauer (Ber. 16.

(1883) 1062). —

6. Bei der Eineisszersetzung in Keimpftanzen bilden sich Sulfate. E. Schulze (Ber. 11. (1878) 1234). 7. Technische Darstellung. — S. bei den einzelnen Metallen. -

3) Eigenschaften. 1. Physikulische Eigenschaften. a) Der festen Sulse. — Die neutralen Sulfate sind gut kristallisierte Körper und enthalten oft Kristallwasser. — Ueber Volumkonstitution der Sulfate s. Schhöder (J. prakt. Chem. 2] 22, (1880) 432); spez. Vol. hydratwasserhaltiger Sulfate s. Thompe u. Watts (J. Chem. Soc. 37, (1880) 102; J. B. 1880, 17). — Isomorphieverhältnisse der wasserfreien neutralen Alkali- und Silbersulfate s. Retgers (Z. physik. Chem. 8, (1891) 24); vergleichende Untersuchungen über K2504, Rb2504, C52504 s. Tutton Z. Kristallopp. 23, (1894) 131; J. B. 1894, 111). — Einfluß der HNO3 auf die Kristallisation und optischen Verhältnisse der Sulfate s. Retssch (Z. Kristallogr. 9, (1884) 561; J. B. 1894, 1). — Optische Eigenschaften der Sulfate s. Topson u. Christanser (K. Danake Videnek, Selskabs Skr. 5 Racks 9; Ann. Chim. Phys. [4] 30, (1873) 1; Pogg. Ergänzungsband 6, (1873) 499; J. B. 1873, 138); optische Eigenschaften der monoklinen Modifikation der Sulfate mit 6 Mol. Kristallwasser s. Wyrounoff (Bull. soc. frang. minér. 12, (1889) 366; Bull. soc. chim. [3] 2, (1889) 501); Volum- und optische Beziehungen der monoklinen Doppelsulfate R3 (SO4)26H2O (R = K. Rb. Cs; M = Cu. Zn. Fe. Ni. Co. Mn. Cd) s. Tutton (Z. Kristallogr. 27, (1896) 113 und 252; J. Chem. Soc. 69, (1896) 344; J. B. 1896, 58); Einfluß der Temp. auf die Brechungsexponenten der isomeren Sulfate von Ba. St. Pb. s. Arzhew (Z. Kristallogr. 1, (1877) 165; J. B. 1877, 180); Winkel der optischen Achsen in isomorphen Mischungen der Sulfate von Fe, Co. Ni., Zn. Mg. s. Wyrounoff (Bull. soc. frang. minér. 1890, Bull. Nr. 3; J. B. 1890, 187); Lichtbrechungsvermögen der Sulfate s. Valsson (Compt. rend. 76, (1873) 124; Gnez. chim. (ital.) 1873, 134; J. B. 1873, 135). — Ueber Dissoziationspannung wasserhaltiger Sulfate s. Derra (Compt. rend. 66, (1868) 194); Wiedenmann (Pogg. Jubellnl. (1874) 1573); Schhöder (Ber. S. (1885) 409; J. B. 1895, 213); Eberdore (Ber. S. (1885) 409; J. B. 1895, 213); Eberdore (Ber. S. (1885) 409; J. B. 1895, 213); Eberdore (Ber. S. (1885) 409; J. B. 1895, 213); Eberdore (Ber. S. (1885) 40 Die neutralen Sulfate sind gut kristallisierte Körper und enthalten oft

THELOT (Annuaire pour l'an 1877 publié par le Bureau des Longitudes, 305; J. B. 1877, 128):

```
SO<sub>8</sub> + H<sub>2</sub>O . . + 19.8 Kal.

n + BaO . . + 102.0 n

srO . . + 95.6 n

n + CaO . . + 84.0 n
                                                            80_a + PbO \dots + 60.8 \text{ Kal.}
```

Wärmeentwicklung bei der Bildung fester Salze aus festen Hydraten der Schwefelsanre und der Basen nach BERTHELOT, bezogen auf 1 Aequivalent:

Nach Thomsen (Ber. 5, (1872) 170; J. B. 1872, 95) tritt die Würmeentwicklung bei der B. der Sulfate als Multiplum einer gemeinsamen Konstante auf. — Spezifische Würme und Molekularwärme der Sulfate s. Manuskac (N. Arch. phys. nat. 55, (1876) 113; Ann. Chim. Phys. [5] 8, (1876) 410; J. B. 1876, 70).

Löslichkeit. 1. In Wasser. -- Die neutralen Sulfate lösen sich größtenteils in W., jedoch CaSO<sub>4</sub> und Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> schwierig. Sr-, Ba-, PbSO<sub>4</sub> fast gar nicht; Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zum W. vermehrt nicht bedeutend ihre Löslichkeit; Zusatz von HCl oder HNO<sub>3</sub> macht sie ein wenig löslicher. Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und versehiedene andere Sulfate zeigen bei ansteigender Temp. ein Maximum der Löslichkeit, die darüber hinaus abnimmt. Dieses Maximum liegt für die Sulfate von Cd, Zn, Mn, Fe unterhalb, von K, Rb, Li. Mg oberhalb 100°. Oberhalb 150° sind die Sulfate von Fe. Mn, Cd sogar unlöslich. Ernau (Compt rend. 106, (1888) 206, 740; Ber. 21, (1888) R. 132: J. B. 1888, 262). Die normalen Sulfate von Sb, Bi, Hg u. a. zerfallen mit W.

in verdünnte H2SO4 und sich ausscheidendes basisches Salz. - Nach 1000 (Compt. rend. 139, (1904) 199; C.-B. 1905, 1, 69) hesitzen die Sulfate der zweinrug Metalle in wss. Lsg. die Formel HO<sub>4</sub>S.M".O.M".SO<sub>4</sub>H. — 2. In konz. H.SO<sub>4</sub>—Die in W. schwer löslichen Sulfate sind in konz. H.SO<sub>4</sub> ziemlich l. luddaraus durch W. wieder fällbar. Siehe a. Graside (Chem. N. 31, (1875) 25 daraus durch W. wieder fällbar. Siehe a. Graside (Chem. N. 31, (1875) 25 J. B. 1875, 198). Die Löslichkeit des PbSO<sub>4</sub> in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird durch Ggw. von IVI (nicht von SO<sub>2</sub>) vermehrt. Kolm (Dingl. 209, (1873) 268; J. B. 1873, 207. — Verschaft Metallsulfate geben in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gelöst beim Einleiten von NO Färbungen infogel von Salzen der Säure NO(SO<sub>2</sub>H); mit CuSO<sub>4</sub> tritt Blaufärbung (Debassins der Roelen in Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gelöst beim Einleiten von NO Färbungen infogel von Salzen der Säure NO(SO<sub>2</sub>H); mit CuSO<sub>4</sub> tritt Blaufärbung (Debassins der Roelen infogel von Salzen der FesO<sub>4</sub> Rotfärbung, mit Cr- oder Mn-Sulfat keine Färbung auf. Sammit Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> oder FesO<sub>4</sub> Rotfärbung, mit Cr- oder Mn-Sulfat keine Färbung auf. Sammit (Compt. rend. 122, (1896) 1537; J. B. 1806, 888). Vgl. bei den einzelnen Melaka3. In Halogenidlösungen. — Löslichkeit von Ca-, Pb- und BaSO<sub>4</sub> in FeCl<sub>4</sub> s. Lungt Zuchem. 1880, 419; J. B. 1890, 1154). — 4. In verschiedenen Lösungsmitteln. — In a Visind die Sulfate unlöst. Franklin u. Kraus (Am. Chem. J. 20. (1898) 820; C-B 199, 330); in Aceton ist NiSO<sub>4</sub> wenig lösl., CuSO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. FeSO<sub>4</sub>, Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, CuSO<sub>4</sub> sind vallöslich. unlöslich.

b) Der wiissrigen Lösung. 1. Spezifisches Gewicht. - Mg-, Zn-, I NiSO<sub>4</sub>,7H<sub>2</sub>O und CuSO<sub>4</sub>,5H<sub>2</sub>O geben Lsgg., deren Vol. kleiner ist aldes verwendeten Wassers; bei K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KHSO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Li<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, (NH<sub>4</sub>, NaNH<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>, Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, KAl(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, NH<sub>4</sub>Al(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, BeSO<sub>4</sub> ist dies nicht Fall. Mc Gregor (Trans. Roy. Soc. Canada 3, (1890) 19; Trans. Nova Scot. 7, (1889) 368; J. B. 1892, 150). Siehe a. Favre u. Valson (Compt. rend. 7) 8 803; 79, (1874) 968, 1036; J. B. 1873, 88; 1874, 68); Schröder (J. B. 1879, 32); Nilva Petterson (Ber. 13, (1880) 1459; J. B. 1880, 237).

2. Molekularvolumen. — Vgl. Wyrouboff (Bull soc. franc. minér. 12. (180) Bull. soc. chim. [3] 2, (1889) 501); Nicol. (Phil. May. [5] 16, (1883) 121; J. B. 184 Nilson u. Petterson (a. a. O.); Long (Wied. Ann. 9, (1880) 613; J. B. 1880, 73.

3. Diffussion. — Neutrale Sulfate diffundieren langsamer als saure Sulfate, und 6 langsamer als freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Histeregoer (Ber. 12, (1879) 1619; J. B. 1879, 85 MARIONAC (Ann. Chim. Phys. [5] 2, (1874) 546; N. Arch. phys. nat. 50, (1874, 89.) 1874, 38); Long (a. a. O.).

4. Zühigkeit. — Bei gleich starken Sulfatlösungen steigt die Zähigkeit in der le Mn, Zn (Co, Ni), Cu, Cd; in Vergleich mit Nitraten und Chloriden zeigen Sulfate die Zähigkeit. Wagnen (Wied. Ann. 18, (1883) 269; J. B. 1883, 95; Z. physik. (1890) 31; J. B. 1890, 143).

5. Gefrierpunktserniedrigung. — Die molekulare Temperaturerniedrigung de starrungspunktes, hervorgerufen in W. durch Alkalisulfate, beträgt ca. 40. durch is sulfate von K mit Mg, Zn, Fe" oder Cu ca. 58. mit Al", Fe", Cr" ca. 83. Radius (cend. 98, (1884) 509; 99, (1884) 914; J. B. 1884, 119).

6. Kryohydrate. — Vgl. Guthbie (Ber. 10, (1877) 2223; J. В. 1877, 77); Римп (ebendaselbst); Оргва (Ber. Wien. Akad. (2. Abt.) 81, (1880) 1058; J. В. 1880, 76.

7. Elektrische und magnetische Eigenschaften. — Die elektrische Leitfähykettein der Reihenfolge (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KHSO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, MgSO<sub>4</sub>; sie nimmt hei K<sub>2</sub>St<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit wachsendem Salzgehalt der Lsg. langsam zu; bei NH<sub>4,2</sub>SO<sub>4</sub> scheint einem Maximum zu nähern; MgSO<sub>4</sub> erreicht ein solches für den trehalt von 16°, KHSO<sub>4</sub> verhält sich weniger regelmäßig. Berggeres (Wied. Ann. 1, (1877) 510, J 1877, 162). Siehe a. Loso (Wied. Ann. 9, (1880) 613; J. B. 1880, 73). — Unterstüber die kleinsten elektromotorischen Kräfte, die imstande sind, die Elektrolyse der unterstüber die kleinsten elektromotorischen Kräfte, die imstande sind, die Elektrolyse der unterstüber a. Bertheuot (Ann. Chim. Phys. [5] 27, (1882) 89; J. B. 1882, 157; — elektromotorische Kräfte von Metallen in der was. Lsg. ihrer Sulfate a. Strusst. Wien. Akad. (2. Abt.) 77, (1878) 410; J. B. 1878, 131). — Beim Kontakt der Sulfations von K, Na, Li, Mg, Cd, Zn einerseits und Cu anderseits entsteht ein Strom, der was erstgenannten Sulfaten zum CuSO<sub>4</sub> geht. Bei geeinneter Konz, würde zwischen der 7. Elektrische und magnetische Eigenschaften. - Die elektrische Leitfähigkeit von K, Na, Li, Mg, Cd, Zn einerseits und Cu anderseits entsteht ein Strom, der warterstgenannten Sulfaten zum CuSO, geht. Bei geeigneter Konz. würde zwischen der bei der Sulfate von K, Na, Li, Mg, Ni, Fe, Mn, Cd, Zn, Cu, Co, Al der Strom im Festen gedem Salz zum folgenden gehen. Die beim Kontakt von Sulfaten mit konz B. Lsgg. entstehende elektromotorische Kraft wächst mit der Verd. der H.SO.; bei Lsgg. der Säure nimmt sie mit der Verd. der Salzlösungen ab. Pagliasi Wist Beibl. 10. (1886) 710; J. B. 1886, 262). — Ueber Magnetisierbarkeit der Sulfation von Fe, Co, Ni und Mn siehe Jäger u. Meyer (Wicd. Ann. 63, (1898) 83; J. B. 1866. 8. Spezifische Wärme und Molekularwärme der Sulfate der seltenen Erden s. Mi. Pettensson (Ber. 13, (1880) 1459; J. B. 1880, 237).

9. Thermochemisches. a) Lösungswärme. — Nach Thomsen (Ber. 11. (1878) 1022; J. prakt. Chem. [2] 18, (1878) 1):

Formel des	Wassermenge	Lösungswärme	Formel des	Wassermenge	Lösungswärme
Salzes	der Lsg.	bei 18° C.	Salzes	der Lsg	bei 18° C.
Tl <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> RasO <sub>4</sub> RasO <sub>4</sub> Ag <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Li <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CdSO <sub>4</sub> MnSO <sub>4</sub> CuSO <sub>5</sub> ZnSO <sub>5</sub> MgSO <sub>4</sub> H <sub>2</sub> O ZnSO <sub>6</sub> n MnSO <sub>6</sub> n	800 Mol. 400 n 1400 n 400 r 400 n	- 8.280 Kal 6.380 n - 5.580 n - 4.480 n - 2.370 n + 0.460 n - 10.740 n + 15.800 n + 15.800 n - 18.430 n - 20.280 n - 13.300 n - 9.950 n - 9.320 n - 7.800 n	CdSO <sub>4</sub> , H <sub>2</sub> O Li <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , n Na. SO <sub>4</sub> , n CdSO <sub>4</sub> , 7 <sub>4</sub> H <sub>2</sub> O BeSO <sub>4</sub> , 4 MnSO <sub>4</sub> , 5 CuSO <sub>4</sub> , 5 CoSO <sub>4</sub> , 7 MgSO <sub>4</sub> , 7 NiSO <sub>4</sub> , 7 NiSO <sub>4</sub> , 7 ZnSO <sub>4</sub> , 7 FeSO <sub>4</sub> , 7 FeSO <sub>4</sub> , 7 YySO <sub>4</sub>   <sub>5</sub> , 8 Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 10H <sub>2</sub> O	400 Mol. 400 n 400 n 400 n 400 n 400 n 400 n 800 n 400 n 800 n 400 n 800 n 400 n 800 n 400 n	+ 6.050 Kal. + 6.050 m - 1.500 m + 2.660 m + 0.040 m - 2.750 m - 3.570 m - 3.670 m - 4.250 m - 4.260 m - 4.510 m + 10.680 m - 18.760 m

Siehe a. Favre u. Valson (Compt. rend. 73, (1871) 1147; 77, (1873) 803; J. B. 1872, 73; 1873, 88); Berthelot (Compt. rend. 77, (1873) 27; J. B. 1873, 77; C-B. 1873, 603); Beziehungen zwischen Lösungswärme, Leitungsvermögen, Diffusionsgeschwindigkeit, Molekularvolumen s. Long (Wied. Ann. 9, (1880) 613; J. B. 1880, 73).

b) Bildungswärme der Sulfate in wss. Lsg.:

Cu,O,SO, aq. . . . + 56.216 Kal. Fe,O,SO<sub>3</sub> aq. . . . + 108.460 Kal. Mg,O,SO<sub>3</sub> aq. . . . + 180.920 
$$^{n}$$
 Pb,O,SO<sub>3</sub> aq. . . . + 75 529  $^{n}$ 

Daraus berechnet sich die Bildungswärme in wss. Lsg. aus den Elementen durch Addition des Wertes S.O., aq ... + 142.422 Kal., Thomsen (Ber. 5, (1872) 176). -

10. Uebersättigte Sulfatlösungen. Die übersättigten Sulfatlösungen sind Luft und Stanb gegenüber am empfindlichsten von allen übersüttigten Legg., indem sie sofort auskristallisieren, doch dabei ungeändert bleiben Grenzell (Proc. Roy. Soc. 25, (1876) 124; J. B. 1876, 48) Ueber die kristallisationserregende Wrkg. isomorpher Sulfate in beiderseitigen übersättigten Lagg. s. Thomson (J. Chem. Soc. 35, (1879) 196; J. B. 1879, 80).—

11, Färbung wss. Sulfatlösungen s. Veanon (J. B. 1892, 407).

11. Färbung wss. Sulfatlösungen s. Vernon (J. B. 1892, 407). —

12. Konstanten des Radikuls SO<sub>4</sub>. — a) Dichtigkeitsmodul, bezogen auf NH<sub>4</sub>Cl, d. h. die Zahl, die man zu der Dichte der normalen NH<sub>4</sub>Cl-Lsg. 1.0150 hinzuzählen muß, nm zu der Dichte einer normalen (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. zu kommen, beträgt = 200, Valson (Compt. rend. 73, (1871) 441; Arch. phys. nat. 42, (1871) 92); = 206 bei 15°, = 200 bei 18°, Bender (Wied. Ann. 20, (1883) 560; J. B. 1893, 60); bezugen auf die normale NaCl-Lsg. bei 25°, = 197. Wagner (Z. physik. Chem. 5, (1890) 34; J. B. 1890, 141). Nach Marionac (Arch. phys. nat. 42, (1871) 94; J. B. 1871, 59) ist der Dichtigkeitsmodul nur annähernd gültig. — b) Kapillaritätsmodul, bezogen auf die normale NH<sub>4</sub>Cl-Lsg und ein Rohr von 0.5 mm Durchmesser, bei 15° = 12, Valson (Compt. rend. 70, 1870) 1040; Ann. Chim. Phys. [4] 20, (1870–361; J. B. 1870, 43) — c) Die partielle Erniedrigung des Erstarrungspunktes für des Radikal SO, beträgt 11. Raoult (Compt. rend. 98, (1884) 1047; J. B. 1884, 120). — d) Das Refraktionsüquivalent für SO<sub>4</sub> ist = 16.80. Kanonnikow (J. russ. phys. Ges. 1884, 1, 119; Ber. 17, (1884) 159). — e) Die Bewegliehkeit oder das malekulure Leitvermögen des Ions SO<sub>4</sub> beträgt pro Aequivalent 40 × 10-7, in den Sulfaten von Mg. Zn., Cu. — 22 × 10-7. Kohlbausen (Wied. Ann. 6, (1879) 1; J. B. 1879, 139). — Whetham (Proc. Roy. Soc. 58, (1895) 182; J. B. 1895, 322) fand für spezifische Ionengeschwindigkeit der Sulfatgruppe SO, aus Beobachtungen 0.00045 cm sec.

aus der Berechnung 0.00049 cm

2. Chemisches Verhalten. a) Der festen Salze. a) Verhalten an der Luft. -Die wasserfreien Sulfate sind an der Luft beständig; die kristallwasserhaltigen verwittern allmählich, und zwar die aus saurer Lsg. abgeschiedenen Kristalle viel leichter als die aus vollständig neutraler Lsg. erhaltenen; bei den Doppelsulfaten sind geringe Spuren von Säuren ohne Einfluß: die Verwitterungsgeschwindigkeit steht im allgemeinen in direkter Beziehung zum Dampfdruck der betreffenden Salze. Baubigny u. Péchard (Compt. rend. 115, (1892) 171; Ann. Chim. Phys. [6] 28, (1893) 415; J. B. 1892, 560). Siehe a. MÜLLER-ERZBACH (Ber. 22, (1889) 3181; J. B. 1889.

254). -

8) Verhalten beim Erhitzen. — Bei mäßigem Glühen wird (NH4), SO4 zersetzt, die Sulfate der Alkalien, von Pb und Mg sind hierbei feuerbeständig; aus den Sulfaten von Sb, Zn, Cu, Fe entwickelt sich, nachdem alles W. verjagt ist, ein Teil SO, in unzersetzter Gestalt, der andere als SO<sub>2</sub> und O; Au<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>,xH<sub>2</sub>O gibt H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ab. — Nach Baller (J. Chem. Soc. 51, (1887) 676; J. B 1887, 52) lassen sich Bi<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, ZnSO<sub>4</sub> und MgNO<sub>4</sub> bis über 400° ohne Veränderung erhitzen. - In Weißglut sind die Alkalisulfate flüchtig; bei nicht vollständiger Verflüchtigung ist im Rückstande freies Alkali vorhanden. Boussingault (Compt. rend. 64, (1867) 1149; J. B. 1867, 141). Die Sulfate von Mg, Ca, Pb verlieren in Weißglut SO, BaSO, und SrSO, zersetzen sich erst bei Eisenschmelzbitze. – SrSO, ist schon in geringerer Hitze im Windofen oder selbst über einer starken Gasflamme etwas flüchtig; im ulkalisch reagierenden Rückstand fand sich kein Strontiumsulfid. Darmstadt (Z. anal. Chem. 6, (1867) 376; J. B. 1887, 152). - Bildet das Metall ein höheres Oxyd, so zerfällt der  $SO_4$ -Rest unter Abgabe von mehr O, wodurch Entw. von  $SO_2$  veranlaßt wird (2FeSO<sub>4</sub> = Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> +  $SO_2$  +  $SO_3$ ; MuSO<sub>4</sub> = MnO<sub>2</sub> +  $SO_2$ ); umgekehrt verlieren die Oxyde der edlen Metalle ihren Sauerstoff und werden zu Metall.

Die mit Kristallwasser anschießenden Salze von Mg, Mu", Fe", Ni", Co", Zn, Cu" halten 1 Mol. Wasser, das sogenannte Konstitutionswasser (vgl. Bd. I, 1, S. 119), viel fester als die übrigen gebunden und verlieren es erst. bei 204°; dasselbe wird schon bei niedriger Temp, beim Hinzutreten eines Sulfates, welches mit dem ersten ein Doppelsulfat zu bilden vermag, abgegeben. Graham (Phil. Mag. J. 6, (1835) 329; J. prakt. Chem. 6, (1835) 50; Ann. 29, (1839) 27). Die Auffassung, daß die Sulfate 1 oder 2 Mol. Konstitutionswasser enthalten, wird durch ihre Bildungsweise, Zus. und chemisches Verhalten nicht bestätigt. Рісквико (Am. Chem J. 49, (1886) 411; J. B. 1886, 146).

γ) Verhalten gegen Wasserstoff. — Beim Erhitzen im Wasserstoffstrom

finden folgende Reaktionen statt:

Sulfat	Bemerkungen	Gebildetes Produkt	Forscher
K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	beim Glühen in Kugelröhren.	K <sub>2</sub> S	Berzelius (Schw. 34, 8, 15); Regnault (Ann. Chim. Phys. 62, (1836) 374).
Ag <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	bei schwachem Erhitzen mit Bunsentlamme in Kugelröhren unter Entweichen von Wasser- dampf und 80°.	Ag	SCHUMANN (Ann. 187, (1877) 286; J. B. 1877, 203).
MgSO <sub>4</sub>	de. beim Glühen. beim Erhitzen in einem Por-	MgO ('aS 6CaS + CaO	SCHUMANN, REGNAULT. SCHUMANN,
CaSO <sub>4</sub>	zellnurohr; es entweichen Wusserdampf und H <sub>2</sub> S mit wenig SO <sub>2</sub> .		

Sulfat	Bemerkungen	Gebildetes Produkt	Forscher	
SrSO.	bei längerem Glühen im Platin- tiegel. beim Erhitzen in einem Por- zellanrohr; es entweicht viel	Sr8 128rS + Sr0	FORSTER (Pogg. 133, (1868) 94, 228; J. B. 1868, 107). SCHUMANN.	
}	Wasserdampf und wenig SO <sub>2</sub> . bei längerem Glühen im Platin- tiegel	BaS	FORSTER.	
BaSO <sub>4</sub>	beim Erhitzen in einem Por- zellanrohr; nur Wasserdampf- entwicklung.	BaS	SCHUMANN.	
ZnSO,	bei starkem Erwärmen in Kugel- röhren.	ZnO,ZnS	Arevedson (Pogg. 1, (1824) 49); Rammelsbeig (Ber. (Berliner Akad. 1862, 681; J. prakt. Chem. 88, (1863) 266; J. B. 1862, 194).	
CdSO <sub>4</sub>		Cd8 + Cd	Schüler (Ann. 87, (1853) 42; J. B. 1853, 367).	
HgSO <sub>4</sub>	bei gelinder Wärme Gelbfärbung, "stärkerer "Rotfärbung, bei längerem Erhitzen Destil- lation von Hg; die entweichen- den Gase bestehen aus Was- serdampf und SO <sub>2</sub> .		Schumann.	
Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub>	beim Erhitzen in einer Por- zellanröhre unter Entweichen	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	SCHUMANN.	
PbSO.	von viel SO, und Wasserdampf, bei starkem Erwärmen in Kugel- röhren: unter B. von Wasser- dampf und SO <sub>2</sub> .	Pb + Pbs	Angverson; Rodwrld (J. Chem. Soc. [2] 1, (1863) 42; Z. anal. Chem. 2, (1863) 370; J. B. 1863, 242).	
	unter Entweichen von Wasser- dampf, H <sub>2</sub> S und S. do.	$Cr_2O_3$ $Cr_2O_3+Cr_2S_3$	Schrötter (Pogg. 53, (1841) 521).	
Cr <sub>2</sub> (SO <sub>6</sub> ) <sub>8</sub>	heim Erhitzen in einer Porzellan- röhre; B. von viel Wasser- dampf und SO <sub>2</sub> , später Dest. von S und zuletzt Auftreten von etwas H <sub>2</sub> S.	12Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub> + Cr <sub>4</sub> O <sub>3</sub> S <sub>3</sub> ('/ <sub>5</sub> S)	SCHUMANN.	

Bei stakem Erwärmen im Kngelrohr gibt ferner FeSO<sub>4</sub>: Fe<sub>2</sub>S; 2Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,SO<sub>3</sub>: Fe<sub>8</sub>S; CoSO<sub>4</sub>: Co<sub>2</sub>OS; NiSO<sub>4</sub>: Ni<sub>2</sub>S; CuSO<sub>4</sub>: Cu; Sn(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>: Sn + SnS; Sb<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>: Sb<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + Sb + Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub>; Bi<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>: Bi. Arrysboson.

Die Zersetzung der Alkalisulfate durch H beginnt etwa bei 500°, wobei zunächst ein Gemenge von Hydroxyd und Sulfhydrat entsteht nach: 2K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + SH<sub>2</sub> - 2KOH + 2KHS + 6H<sub>2</sub>O + -1.8 Kal., bzw. 2Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8H<sub>2</sub> = 2NaOH + 2NaHS + 29 O Kal. Dann zersetzt sich das Sulfhydrat aber schon unter Entw. von H<sub>2</sub>S, welcher mit dem Wasserdampf zum Teil fortgeführt wird (2KHS - K<sub>2</sub>S + H<sub>2</sub>S), zum Teil aber auch mit dem Hydroxyd wieder nach: 2KOH + 2H<sub>2</sub>S = 2KHS + 2H<sub>2</sub>O + 26.8 Kal. reagiert. Das gebildete Sulfid kann sich mit dem Wasserdampf umsetzen: 2K<sub>2</sub>S + 2H<sub>2</sub>O = 2KHS + 2KOH + 14.6 Kal. Zwischen den verschiedenen Rkk stellt sich ein Gleichgewichtszustand her, bis schließlich ein wechselndes Gemenge von Sulfid und Hydroxyd zurückbleibt. Da außerdem der H<sub>2</sub>S in wechselndes Gemenge von Saltid und Hydroxyd zurückbleibt. Da außerdem der H<sub>2</sub>S in H<sub>2</sub> und S zerfallen kann, findet man unter den Reduktionsprodd, auch K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>, welches nach: K<sub>2</sub>S + S<sub>3</sub> = K<sub>2</sub>S<sub>4</sub> + 15.4 Kal, entstanden ist Berthelot (Compt. rend. 110, 11890) 1106). — CaSO<sub>4</sub>, SrSO<sub>4</sub> und BaSO<sub>4</sub> werden leicht hei hoher Temperatur zu Sulfiden reduziert, MgSO<sub>4</sub> gibt ein Oxysulfid NiSO<sub>4</sub> und CoSO<sub>4</sub> Subsulfide. Wird ein Sulfat unterhalb der Einwirkungstemperatur des H schon zersetzt, so werden die Prodd, der Zersetzung ev. durch II reduziert, wie z. B. beim Aluminiumsulfat, wo SO2 zu S oder II2S reduziert werden kann, oder beim PbSO, wo sich Ph bildet.

8) Verhalten gegen Kohle und Kohlenoxyd. — Durch Glühen mit Kohle

werden alle Sulfate zersetzt. Hierbei zerfällt MgSO<sub>4</sub>, und bei schwade Hitze auch ZnSO<sub>4</sub>, in Oxyd und in 2 Vol. SO<sub>9</sub> auf 1 Vol. CO<sub>2</sub> (2MgSO<sub>4</sub> = 2MgO + 2SO<sub>2</sub> + CO<sub>2</sub>); = Bi<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. HgSO<sub>4</sub> und Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, und bei schwade Hitze auch CuSO<sub>4</sub>, zerfallen in Metall und in gleiche Vol. SO<sub>2</sub> und  $\Omega$  $(Ag_1SO_4 - C = 2Ag + SO_4 + CO_2)$ ; —  $PbSO_4$ , und bei starker Hitze anch Zas und  $CuSO_4$ , in Sulfid und  $CO_2$  ( $PbSO_4 + 2C = PbS + 2CO_2$ ); —  $MnSO_4$  in or sulfid und in 1 Vol.  $SO_2$  auf 3 Vol.  $CO_2$ . Gay-Lussac. Anch die Akc sulfate zertallen gleich dem  $PbSO_4$ , wenigstens in der Weißglühlis BERTHIER (Ann. Chim. Phys. 22, (1823) 229), in Monosulfid und Co., & wird CO, um so mehr durch CO verdiängt, mit je mehr Kohle das Sol gemengt wurde. CLEMENT u. DESORMES (Gilb. 9. (1801) 422). glühhitze dagegen bleibt ein Teil des Alkalis unzersetzt, nm so mehr niedriger die Temp. ist; es entsteht ein Sulfid, welches mehr als 1 M auf 1 At. Metall enthält, sich daher in W. mit gelber Farbe löst. Gay-Les (Ann. Chim. Phys. 30, (1825) 24). — Die Sulfate, auf Kohle mit Na<sub>2</sub>CO<sub>1</sub> vor Lötrohr geschmolzen, liefern eine Na-S-enthaltende M., welche, mit W auf Sub-m gebracht, dieses sogleich schwärzt, und welche mit Saure H.S entwickelt. Sutrassie geben auf der Kohle mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und Glas (oder Kieselerde) geschmolzen, ein in Hitze farbloses oder dunkelbraunes, sieh beim Erkalten gelb oder rot färbendes, und viel Na,S gebildet wurde, undurchsichtig werdendes Glas. Gans. Diese beiden Reatzeigen auch die Salze der anderen Säuren des Schwefels. - Beim Erhitzen im trischen Ofen geben die Sulfate von Li, Na und K Sulfide, die sich be Erhitzen mit Kohle in Karbide verwandeln; die Sulfate von Ba. St. liefern ohne Kohle ein Gemisch von Oxyd und Sulfid, mit Kohle: Si oder Karbid; MgSO, bildet beim Erhitzen mit Kohle Sulfid unter glo zeitiger Dissoziation von MgSO<sub>4</sub>; ZnSO<sub>4</sub> und CdSO<sub>4</sub> geben Sulfd tetwas Verflüchtigung von Metall; Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> und MnSO<sub>4</sub> liefern Al<sub>2</sub>S<sub>4</sub> MnS unter teilweiser Dissoziation Mourlot (Ann. Chim. Phys. [7] (1899) 510; C.-B. 1899, 2, 514). — Durch Glühen in einem Strom von und Wasserdampf werden die Alkalisulfate und Erdalkalisulfate unter von CO2 und H2S zersetzt, indem zuerst das CO Sulfid bildet, weld durch W. in freie Base und H2S zers. wird. Jacquemin (Compt. rend. (1858) 1164; J. B. 1858, 86).

E) Verhalten gegen Bor und Phosphor; gegen Metalle. - Auf Ahula Weise wie Kohle und Wasserstoff wirken Bor und Phosphor, zum I unter B. von Borat oder Phosphat; ferner K. Na. Mn. Sb. Zn. Sn und Fe. K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Na<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> werden beim Glühen mit Fe zu KOH oder NaOH, Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und Fes Zn zu Alkalisulfid und ZnO zersetzt: Erdalkalisulfate geben beim Glühen mit Fe entsprechende Sulid, Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub> und Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub>; CaSO<sub>4</sub> hildet beim Glühen mit Zink ZnS und MgSO<sub>4</sub> geht unter B. von SO<sub>5</sub> und Oxydation des Eisens in MgO über. Eine was leg (NH<sub>4</sub>) SO<sub>4</sub> löst beim Kochen Zn und Fe unter Ammoniakentwicklung: schmelzende entwickelt noch stärker  $NH_d$ ; bei Rotglut bildet sich auch SO, und etwas Suind. REUSE (Popp. 75, (1848) 255; J. B. 1847 u. 1848, 372)

(5) Verhalten gegen Schwefel und seine Verbindungen. - a) Durch schw zenden S werden die Sulfate der Alkalien, Erdalkalien, ferner die von Cr. Zn. Mn. Fe, Cd. Pb. Bi, Cu. Sb. Hg zersetzt unter B. von Sulfid and nach:  $R"SO_4 + S_2 = R"S + 2SO_2$ . Stolba (J. prakt. Chem. 104, (1868) J. B. 1868, 260); Sestini (Ber. 7, (1874) 1295; J. B. 1874, 192); W. (Ber. 10, (1877) 293; J. B. 1877, 210. Nach Berthelot (Compt. rend.) (1883) 298) geben K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und S in der Rotglut SO<sub>4</sub> und Kaliumpolysulad b) SO, übt in Rotglut auf K, SO, keine Wrkg, aus. Behrnelot. — c) Mit SO, stehen Pyrosulfate; siehe diese S. 490) und Polysulfate (S. 553). — d' H.S findet Zers. zu Sulfiden statt; Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>), gibt natürlich Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. (Chem, Ind. 1880, 90; J B. 1880, 1300). e) SCl<sub>2</sub> bildet Metallehlorid und SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>; S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> wirkt ähnlich, aber erst in höherer Temp. Carres (= 106, (1858) 291; J. B. 1858, 89).

- η) Verhalten gegen Ammoniak. Beim Erhitzen im trockenen NH<sub>3</sub> bilden die Sulfate von Ag, Hg, und Bi regulinisch zurückbleibendes Metall, während W. und "Ammoniumthionamat" NH<sub>3</sub>-SO.ONH<sub>4</sub> übergehen; PbSO<sub>4</sub> und Tl<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bilden Metall und Sulfid; FeSO<sub>4</sub> und Fe(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> Metall und 1 bis 2 % die Sulfate von Zn, Mg, Co, Ni, Mn, Cr: Sulfid und Oxyd; wasserfreies und mit W. kristallisiertes CuSO<sub>4</sub> absorbiert viel NH<sub>4</sub>, schmilzt unter 200% wird schwarz, beginnt bei 400% sich zu zersetzen und hinterläßt reines metallisches Cu, während sich im Sublimat "Thionamat" und etwas Hydrazin findet. Hodgkinson u. Taench (Chem. N. 66, (1892) 223; C.-B. 1892, 2, 961).
- 9) Verhalten gegen Chlorwasserstoff; Ueberführung in Chloride. Trockenes Chlorwasserstoffgas wirkt bei höherer Temp. auf viele Sulfate zersetzend. Pb-, Zn-, Ni-, Co-, Cr-, Ferrisulfat werden in der Kälte oder bei 100° nicht angegriffen, Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geht in Chlorid über; PbSO<sub>4</sub> und CuSO<sub>4</sub> werden bei ca. 250°, MgSO<sub>4</sub> erst bei anfangender Rotglut angegriffen; die Sulfate von K, Na, Li werden bei höherer Temp. quantitativ zersetzt. Hensgen (Ber. 9, (1876) 1671; 11, (1878) 1775; 16, (1883) 2660; 20, (1887) 259). Die zersetzende Wrkg. von HCl beim Ueberleiten über Ca., Sr-, BaSO<sub>4</sub> bei höherer Temp. wurde von Boussingault (Compt. rend. 78, (1874) 593) nachgewiesen. Nach Kane (Ann. 19, (1836) 1) wirkt HCl auf die trockenen Sulfate von K, Na, Mg, Al, Zn, Pb, Fe' nicht ein; NiSO<sub>4</sub> und HgSO<sub>4</sub> absorbieren 1 Mol. HCl, welches beim Erhitzen entwickelt und durch W. entzogen wird. Siehe a. Baskerville (J. Ameri. Chem. Soc. 23, (1901) 1894; C.-B. 1902, 1, 454). Nach Thomas (J. Chem. Soc. 33, (1878) 367; Chem. N. 37, (1878) 246; J. B. 1878, 264) werden die Alkalisulfate beim Ueberleiten von trockenem HCl in saure Sulfate übergeführt. Beim Einleiten von Salzsäuregus in die Lsgg. der Hydrate in konzentrierter HCl tritt schon bei gewöhnlicher Temp Zers. ein. Hensgen. Einwirkung von HCl auf 3CdSO<sub>4</sub>,8H<sub>2</sub>O vgl. Baskerville. Die Eliminierung der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch Erhitzen im Salzsäurestrom ist am bedeutendsten bei Ggw. von Selenaten und Telluraten, doch niemals vollständig. Tunner. U. Americ. Chem. Soc. 21, (1899) 929; C.-B. 1899, 2, 929). Unter Bedingungen, wo PbSO<sub>4</sub> und CuSO<sub>4</sub> von HCl angegriffen wurden, wirkt 1 Mol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf 1 Mol. PbCl<sub>2</sub> nicht ein. Colsos (Compt. rend. 123, (1896) 1285; 124, (1897) 81; J. B. 1897, 518; C.-B. 1897, 1, 277). Trocknet man je 1 gr sulfat mit 3.5 ccm was. HCl (spezif. Gew. 1.153) auf dem Wasserbade langsam ein, so sind die Prozente des in Chlorid umgewandelten Metalles nach Prescott, Young u. Dixon (Chem. N. 36, (1877) 179; J. B. 1877, 29) bei Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 8H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 6E, FeSO

NH<sub>4</sub>Cl führt kleine Mengen Alkalisulfate beim Erhitzen in Chloride über; MgSO<sub>4</sub> wird in der Hitze nicht zersetzt. Fresenius. Nach Rose und nach Chikashigé (Chem. N. 71, (1895) 17; J. B. 1895, 2755; C.-B. 1895, 1, 358) werden die Alkalisulfate nur bei wiederholtem starken Glühen durch NH<sub>4</sub>Cl zersetzt. — Die Ueberführung der Sulfate in Chloride geschieht nach Jannasch (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 223; C.-B. 1896, 2, 264) durch Zusammenschmelzen mit der vier- bis fünffachen Menge B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und Behandlung der Schmelze mit Methylalkoholsalzsäure. — Die Sulfate von Ba, Sr, Ca sind I. in den geschmolzenen Chloriden von Mn'', K, Na, Ba, Sr, Ca, sowie in KJ und KBr. Beim Erkalten scheiden sich Baryt, Cölestin und Anhydrit aus. Goroen (Compt. rend. 96, (1983) 1734; J. B. 1883, 1842).

Ueberführung in Karbonate, Phosphate, Tartrate, Oxalate. — Zur Ueberführung der Alkalisulfate in Karbonate löst man die Sulfate in kohlensäurehaltigem W., versetzt mit etwa 1½ fachem Gewicht BaCO<sub>3</sub>, das mit W. zu einem dicken Brei angerieben ist, schüttelt längere Zeit tüchtig durch, erwärmt bis zum Siedep, und filtriert. Smith (Americ, Chemist 3, (1872) 241; Chem. N. 27, (1873) 316; J. B. 1873, 931). Siehe a. Caro (Arch. Pharm. [3] 4, (1874) 145; J. B. 1874, 268). — Ueberführung in Phosphate s. Klemm (Dingl. 232, (1879) 14; J. B. 1879, 1107); in Tartrate. Oxalate usw. s. Smith.

z) Verschiedenes. - H.PO., B.O. und SiO, zersetzen in verschieden starker Glühhitze die Sulfate und treiben SO, teils unzersetzt, teils in SO. und O zersetzt, aus. — Beim Glühen der Sulfate mit Fe,O, entwickelt sich zunächst SO,, dann SO, und Sauerstoff. Scheubre-Kestnen (Compt. rend. 99, 1884) 876; J. B 1884. 388. - POCl3 und PCl5 zersetzen sich mit den Sulfaten zu Phosphaten und SO, Cl., — Fluor wirkt beim schwachen (flühen zersetzend. Moissas (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 224; J. B. 1891, 401).

i) Verhindungen der Sulfate mit Salzen anderer Sauren. - Solche sind in großer Anzahl bekannt, z. B. Jodato, Phosphato- und Arsenato-ulfate; vgl. z. B bei den Kalium-ralzen Bd. H. 1. — Ueber Verbb mit Selenaten s. bei Selen. über Chromat sulfate bei Chrom. — Auch Jodo- und Fluosulfate sind bekannt. Vgl. bei den einzelnen Metallen.

b) Chemisches Verhalten der wüssrigen Lösung. a) Reaktion. — Die normalen Sulfate der Alkalien. von Mg. Mn und Ag reagieren in wss. Lsg.

neutral; die übrigen röten Lakmus.

3) Reaktion mit Baryumchlorid. - Sämtliche in W. löslichen Sulfate und die in HCl gelösten basischen geben mit den löslichen Baryumsalzen einen weißen, in verd. HCl oder HNO, unl. Nd. Eine Lsg. von K2500 welche auf 1 T. Trübung: bei 10000 T. W. mit BaNO, eine sehwache B. Vill PhO, eine sehr schwache Trübung: bei 10000 T. W. mit ersterem Salz eine sehr schwache Trübung: mit letzterem keine: bei 20000 T. W. mit BaNO, erst in 15 bis 20 Minuten eine sehr sehwache Trübung: bei 40000 T. W. keine. Lassatose (J. Chim med. S. 522). — Kocht man die in W. und HCl unl. Salze mit Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>, so fällt das mit HCl übersättigte Filtrat ebenfalls die Baryumsalze. — Die Zersetzungswärme der Sulfate durch BaCl, beträgt für je 1 Aequivalent in viel W. 5.053 Kal. Favez u. Valsos (Compt. rend. 74, 1872–1025). Einfluß der Temp auf die Zersetzungswarme s. Favez (Compt. rend. 77, 1873–101; J. B. 1873, 95; C.-B. 1873, 652). — Weiteres vgl. bei den einzelnen Sulfateu.

7) Reduktion zu Sulfiden, bzw. H.S. - Verdünnte wss. Lsgg. von Sulfaten werden unter dem Einfluß der Sonnenwärme und von darin gelösten oder verteilten organischen Stoffen in Sulfide und freien H.S verwandelt. KASTNER (Kastn. Arch. 1, 360). – Die Leg. von Glaubersalz in ungeführ 500 T. W., oder die gesättigte Gipshösung, mit etwas Zucker, Gummi oder Glycyrrhizin ein halbes Jahr bis zwei Jahre in verschlossenen Gefäßen aufbewahrt, enthält H.S. CO, und Essigsaure, die beiden ersten teils frei, teils an Na oder Ca gebunden. — Ein Strohhalm in einem mit Mineralwasser gefüllten Krug erzeugt H.S bei Ggw. von Luft (welche wohl die Zers. des Strohs einleitet), aber nicht bei völligem Ausschluß derselben. Da viele Mineralwässer schon etwas organische Materie gelöst entbalten, so bedarf es bei ihnen gar keines Zusatzes. Kastnen. So verhält sich das Gipswasser von Berka. Dönnennen (Schw. 8, 461). Wasser von Passy, welches CasO, und andere Sulfate nebst organischer Materie enthält, winser von Passy, weiches Caso, und andere sinine hebst organiserer materie enthalten jahr in Krügen im Keller aufbewahrt, zeigte sich reich an H.S. und alles darin enthalten gewesene Fet O, hatte sich in ein schwarzes Pulver von gewässertem Fes verwandelt; zugleich fanden sich darin sehleimige Flocken einer stickstoftreichen Materie O. Henn G. Pharm. 13, (1827) 208. — Gips aus der Umgegend von Paris erzeugt, weil er mit organischer Materie durchdrungen ist, in Flaschen mit Wasser hingestellt, Schwefelwasserstoff. O. Henn Materie durchderungen ist, in Flaschen mit Wasser hingestellt, Schwefelwasserstoff. O. Henny (J. Pharm 22, (1836) 596. — Auch Bischop (Schw. 57, 30. bestätigt die Bildung von H.S. in aufbewahrten Mineralwässern bei Ggw. von organischer Materie. — In Brunnenwasser, welches mit ätherischen Oclen geschüttelt drei Monate in verschlossenen Gefäßen aufbewahrt war, war durch Zers, von Gips H.S. und CaCO<sub>3</sub> entstanden, während die Ocle verschwunden waren. Bastick (Pharm. J. 7, (1848) 105; J. B. 1847 u. 1848, 372).

Die Reduktion der Sulfate beruht nach Melden auf B. von CH, bei der Fäulnischen Platenup (Ber. 10, (1877) 491; 16, (1883) 222; Compt. read. 95, (1882) 1363) sind organische Stoffe im allgemeinen auf Gipswasser unwirksam und die Keduktion des Ca<sup>80</sup>4.

wird nur durch Algenarten hervorgerufen, die als Fermente fungieren und einen Garungsprozeß einleiten. Siehe a. Erand u. Olivier (Compt. veral. 95, (1882) 846; J. B. 1882, 1144).

Cons (Arch. f. mikroskop. Anat. 3, (1867) 54; Pipol. 219, 1876) 279; J. B. 1876, 952) führt die B. von H<sub>x</sub>S auf Algen oder sonst auf Bakterienfätigkeit zurück. — Prent u. Massen. Arb. Kais. Ges.-Amt. 8, 490; C.-B. 1802, 1, 538; 1802, 2, 534; J. B. 1802, 2328; 1803, 2018) nehmen als Ursache H im Entstehungszustande an. — Nach Fizz (Ber. 12, (1879) 480, wird die Reduktion nicht durch den Gärungswasserstoff, sondern durch einen besonderen Spaltpilz, wahrscheinlich einen Mierococcus, hervorgebracht. Siehe a. Livensunger (Chem. N. 70, (1894-95; J. B. 1894, 304). - Hoppe-Sevina (Ber. 19, (1886) 879) und Windersener (Ber. 22, (1889) R. 205; Batan. Ztg. 45, Nr. 31) lengnen die Beteiligung der Bakterien an der B. von H. S. dieselben oxydieren den H. S. nur zu Schwefel.

— Nach Вензинов (Arch. néerland. [2] 4, (1900) 1; С.-В. 1901, 1, 791) ist hierbei das Ferment "Spirillum desulfuricans" beteiligt. — Salter (С.-В. f. Bakter-, und Parasitenkunde II, 6, (1900) 648 und 695; С.-В. 1900, 2, 1159 und 1282 stellt diese Fähigkeit des spirillum desulfuricans von Визианки in Zweifel; die Reduktion der Sulfate zu H,S ist vielmehr ein zusammengesetzter Prozeß, wobei durch den Bacillus desulfuricans H<sub>2</sub>S ist vielment ein zusammengesetzter Prozes, wobei durch den Bacillus desmituricans und vielleicht noch durch andere Bakterien Sulfat zu anderen schwefelartigen Körpern reduziert wird, nicht aber zu H<sub>2</sub>S; dieser wird aus den niederen Oxydationsstufen des Schwefels durch andere Mikroben produziert. — Gosling's (C.-B. f. Bakter - und Parasitenkunde II, 13, (1904) 385; C.-B. 1905, 1, 400; nimmt als Ursache Mikrospira aestuarii an. — Nach van Delden (C.-B. f. Bakter.- und Parasitenkunde II, 11, (1903) 81; C.-B. 1904, 1, 305) ist die Reduktion durch Mikrospira desulfuricans und aestuarii nur anaerob in einem Medizmen gegen under Sulfat auch nach van Delden Sulfat auch van Delden Sulfat auch nach van Delden Sulfat auch van Delden Sul Medium möglich, das außer Sulfat auch noch geeignete organische Nahrungsmittel enthält.

Siehe a. H.S. Bildung S. 388.

8) Verhalten gegen Süuren. – Konzentrierte wss. HJ im Ueberschuß führt die gelösten Sulfate unter H<sub>2</sub>S-Entwicklung in Jodide über. Bamberger u. Benedikt (Monatsh. 12, (1891) 1). — Durch HCl und HNO<sub>2</sub> werden die neutralen Alkali-Sulfate und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in saure Sulfate übergeführt. Dagegen kristallisieren die Sulfate von Mg, Al, Zn, Fe", Ni, Hg" aus ihrer Lsg. in wss. HCl unverändert. Kane (Ann. 19, (1836) 1). Nach Lescoure (Ann. Chim. Phys. [7] 2, (1894) 78; [7] 4, (1895) 213) kristallisieren nur aus völlig neutralen Lsgg. normale Hydrate; ein sehr geringer Zusatz von Säure modifiziert die Natur der Hydrate; bei Zusatz größerer Mengen Säure entstehen Körper von vollständig anderer Konstitution und Löslichkeit. — Die Einw. von HNO, und HCl auf Sulfate in wss. Lsg. ist mit Warmeabsorption verbunden. Bearmelor (Compt. rend. 75, (1872) 207 und 538: J. B. 1872, 92). Auch bei Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu in W. gel. neutralen Sulfaten findet Wärmeabsorption statt, die mit der Menge der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zunimmt bis zu einem Grenzwert, welcher der vollständigen Umwandlung von I Aequiv, neutralen Sulfates in das saure Salz entspricht. Die Wärmeabsorption ist um so geringer, je verdünnter die Lagg, sind. Bes-THELOT (Compt. rend. 75, (1872) 207 und 263; J. B. 1872, 861. - SO, wirkt nicht ein, sondern erhöht oder erniedrigt die Löslichkeit der Sulfate nur physikalisch.

Fox (Z. physik. Chem. 41, (1902) 458; C.-B. 1902, 2, 778).

a) Verhalten gegen Ferrichlorid. — Mit FeCl<sub>3</sub>-Esg. findet Umsetzung statt, die am stärksten ist mit MnSO<sub>4</sub>, schwächer der Reihe nach mit CuSO<sub>4</sub>, (NH<sub>4</sub>)-SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, ZuSO<sub>4</sub>, MgSO<sub>4</sub>, NiSO<sub>4</sub>, CoSO<sub>4</sub>. Wiedemann (Wied. Ann. 5, (1878) 45; J. B. 1878, 125).

5) Verhalten gegen Eiweiss. — Die Sulfate, numentlich die sauren, sind sehr gute Eiweilgerinner, bessere als Nitrate und Chloride. Michallow (C-B. 1888, 1195; J. B. 1888, 256).

B. Doppelsulfate, bsw. komplexe Sulfate. — Die Sulfate zeigen große

Neigung, sich miteinander zu verbinden.

I. Vorkommen. — In der Natur finden sich Doppelsulfate ein- und zweiwertiger Metalle sowohl wasserfrei (z. B. Glauberit Na. 804, CaSO4; Langbeinit 2MgSO4, K. 8O4), als auch mit Kristallwasser (z. B. Syngenit K.SO., CaSO., H.O.; Polyhalit K., SO., 2CaSO., MgSO., 2H.O., ferner Doppelsulfate ein-, bzw. zwei- und dreiwertiger Metalle, von denen die verbreitetsten die Alaune sind; außerdem gehören hierzu basische Doppelsulfate mit dreiwertigen Metallen, deren Valenzen zum Teil mit Hydroxyl gesättigt sind, z. B. Alunit K[Al(OH)<sub>2</sub>]<sub>3</sub>[SO<sub>4</sub>]<sub>2</sub>, und überbasische, Hydroxyl, bzw. Cl

enthaltende Doppelsulfate.

II. Darstellung. - Auf künstlichem Wege erhält man die Doppelsulfate: 1. Durch Zusammenkristallisieren der gesättigten Lsgg, der Komponenten (z. B. Alaune und Doppelsulfate der Mg-reihe). - Die alkal. Doppelsulfate der seltenen Gadolinit- und Ceritmetalle und des Berylliums haben die Zus. 3K, 8O4, Meg 8O4, xH,O, bilden also keine Alaune. Nilson u. Petterson (Wied. Ann. 4, (1878) 554; J. B. 1878, 243). — 2. Durch Fällung einer wss. Lsg. von zwei Sulfaten mit konz. H2SO4. Auf diese Weise hat Etard (Compt. rend. 86, (1878) 1399; 87, (1878) 602; J. B. 1878, 267; Ber. 12, (1879) 360) drei Reihen von Salzen dargestellt: M;"(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, M"SO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit oder ohne Kristallwasser, M"(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>,2M"SO<sub>4</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit oder ohne Kristallwasser, (M"SO<sub>4</sub>,M"SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; (M"=Al, Cr, Fe; M"= Mn, Ni, Co, Cu, Zn). — Scott (Proc. Chem. Soc. 1896 bis 1897, Nr. 177, 71.

J. Chem. Soc. 71, (1897) 564; C.-B. 1897, 1, 795) erhielt auf gleichem Wege gemischte Sulfate von der Zus. (M".N")SO<sub>4</sub>,H.O; [(M".N") = Cu. Ni; Cu.Zn; Cu.Mg; Cu.Mn; Cu.Co; Fe.Zn; Fe.Mn; Fe Ni; Fe.Cr; Zn.Cr]. — 3. Durch Zusammenschmelzen der Komponenten erhielt Mallet (Chem. N. 80, (1899) 300; J. B. 1899, 432; J. Chem. Soc. 77, (1900) 216; C.-B. 1900, 1, 216 und 873; Proc. Chem. Soc. 18, (1902) 198; C.-B. 1903, 1, 5; J. Chem. Soc. 81, (1902) 1546; C.-B. 1903, 1, 124) Doppelsulfate von dem Typus R<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 2MSO<sub>4</sub>; (R.M = K.Mg; K.Zn; K.Mn; K.Ni; K.Co; Rb.Mg). — 4. Durch Elektrolyse stellten Howe u. O'Nhal (J. Americ. Chem. Soc. 20, (1898) 759; J. B. 1898, 405) Alaune dar.

HI. Eigenschaften. 1. Der festen Salze. — Die Aequivalentvolumina der Alanne liegen zwischen 270.8 und 284.6. Petterson (Nova Acta Upsal. Ser. III; Ber. 7, (1874) 477; J. B. 1874, 11). Kristallographische Untersuchungen der Doppelsulfate R', M''(80<sub>4</sub>); 6H<sub>2</sub>O(R' = K,Rb,C's; M" = Mg, Zn, Fe, Mn, Ni, Co, Cu, Cd) vgl. Tetton (Z. Kryst. 21, (1893) 491; J. B. 1893, 1131; Polymorphismus und Pseudosymmetrie von Doppelsulfaten vgl. Wyrouboyf (Bull. soc. franc. miner. 14, (1892) 233; C.-B. 1892, 1, 402; J. B. 1892, 521); Refraktionskonstante und Dispersionsäquivalent der Alaune vgl. Gladstone (Phil. Mag. [5] 20, (1885) 162; J. B. 1885, 308; Wärmeausdehnung der Alaune vgl. Sering (Bull. Acad. Belg. [3] 3, (1882) 313; J. B. 1882, 17); Wiedemann (Wied. Ann. 17, (1882) 561; J. B. 1882, 37). —

Für die analogen Kalium-Doppelsalze ist die Konstante  $\frac{B}{d}$  (B = Densitätszahl, d = Dichte) = 23.5 im Mittel; für die Ammonium-Doppelsalze von der allgemeinen Formel  $R''(8O_4)_2(NH_4)_2,6H_2O(R'' = Mg,Fe,Co,Ni,Cn,Zu,Cd)$  ist die Konstante  $\frac{B}{d}$  = 28.9 im Mittel. Groshans (Rec. trav. chim. Pays-Bas. 4, (1885) 236; J. B. 1885, 52).

In bezug auf ihr Verhalten gegen trockenes Chlorwasserstoffgas teilt Hensonn (Ber. 11, (1878) 1778) die Doppelsulfate ein in 1) solche, in denen jedes der enthaltenen Sulfate an und für sich schon eine Zers. durch HCl erleidet; 2) Salze, von denen nur das eine oder andere Sulfat angegriffen wird; 3) solche, bei denen keines der sie zusammensetzenden

Sulfate zersetzt wird.

2. Doppelsulfate in wässriger Lösung. - Daraus, daß beim Vermischen von Lsgg. zweier Sulfate, die miteinander ein Doppelsalz bilden können, keine Kontraktion der Lsg. stattfindet, und daß die Wärmeabsorption bei der Lsg. von K2SO4 im W. nicht geringer ist, wenn in dem W. vorher Alg(SO4)3 oder CuSO4 gelöst ist, schließen Favre u. Valson (Compt. rend. 77, (1873) 909), daß die Doppelsulfate in wss. Lsg. nicht existieren, sondern sich erst im Augenblick der Kristallisation bilden. - Nach Pettersson (Ber. 9, (1876) 1559) tritt auch beim Kristallisieren keine Kontraktion ein, so daß man sich die Komponenten ebensogut schon in der Lsg. verbunden denken kann; Ausnahmen bilden das Tl-Co- und Tl-Ni-Doppelsalz. RÜDORFF (Ber. 15, (1882) 3044; 21, (1888) 4; J. B. 1888, 242) hält die Existenz der Doppelsalze als Molekülverbindungen in Lsg. deshalb für unmöglich, da die Doppelsulfate (und ebenso KHSO4) bei der Diffusion zerlegt werden; dagegen erweist sich äthylschwefelsaures K als einheitliche Verbindung. — Auch Linebarger (Am. Chem. J. 15, (1893) 337; J. B. 1893, 105) nimmt nach Untersuchungen über Lösungskontraktion, Diffusion, elektrische Leitfähigkeit und Gefrierpunktserniedrigung eine vollständige Spaltung der Doppelsulfate in Lsg. an, was auch daraus hervorgeht, daß die Vermischung der Lsgg. ihrer Komponenten von keinerlei Wärmetönung Vgl. Einzelheiten bei den verschiedenen Metallsulfaten. begleitet ist.

C. Saure Sulfate. α) Bisulfate, halbgesättigte schwefelvaure Sulse. I. Darstellung. — Die Bisulfate MHSO<sub>4</sub> erhält man durch Zusammenschmelzen der neutralen Salze mit einer geeigneten Menge Schwefelsäurehydrat oder durch Lösen derselben in überschüssiger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von bestimmter Konzentration und Ausscheiden bei geeigneter Temperatur. C. Schultz (Pogg.

139. (1870) 480). — KHSO<sub>4</sub> und wohl auch die entsprechenden Salze anderer Alkalien erhält man auch beim Abkühlen der heißen Lsg. des normalen Sulfates in überschüssiger HCl, HNO<sub>3</sub> oder Weinsäure. Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 70, (1839) 317).

- II. Eigenschaften. a) Verhalten gegen Wasser. Die Bisulfate werden durch W. sämtlich in wss. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und normales Sulfat zersetzt; bei den Salzen der Alkalien erfolgt vollständige Zers. erst durch größere Mengen von Wasser. Aus der heißen Lsg. in kleineren Mengen W. kristallisieren sie entweder unverändert beim Erkalten, Berzehlus, Jacquelain, oder es bilden sich intermediäre Verbb. von 1 Mol. Bisulfat und 1 Mol. normalem Sulfat, sog. dreiviertelgesättigte Salze. Mitscherlich (Pogg. 39. (1836) 198); H. Rose (Pogg. 82, (1851) 545; J. B. 1851, 301). Siehe a. Colson (Compt. rend. 136, (1903) 366; C.-B. 1903, 1, 616); Favre u. Valson (Compt. rend. 77, (1873) 907; J. B. 1873, 91). Dissoziation der sauren Sulfate s. Thevor (Z. physik. Chem. 10, (1892) 319; J. B. 1892, 385). b) Verhalten beim Erhitzen. Beim Erhitzen gehen die Alkalibisulfate zunächst durch Wasserverlust in Pyrosulfate über und werden dann in Glühhitze in normale Sulfate und SO<sub>3</sub> zersetzt. Die anderen Bisulfate gehen beim Erhitzen unter SO<sub>3</sub>-Entwicklung in normale Sulfate über. C. Schultz. Vgl. d. Bd. S. 490.
- β) Andere saure Sulfate, Vebersaure Sulfate, Polysulfate. Bildung und Darstellung. Uebersaure Salze von der Formel MHSO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wurden von C Schultz auf ähnliche Weise wie die sauren Sulfate erhalten, nur ist die anzuwendende Konzentration der Säure in der Regel größer, meistens die des Schwefelsäurehydrates H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, und die Temp, niedriger. Durch Lösen von Alkalisulfat in heißer konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Erkaltenlassen erhielt Lescoeur (Compt. rend. 78, (1874) 1044; J. B. 1874, 240) Quadrisulfate R<sub>2</sub>O<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>,6H<sub>2</sub>O. Auch saure Sulfate von den Formeln 3R<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,—2R<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,—R<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>,3RHSO<sub>4</sub>,—4R<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,—RHSO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sind bekannt (vgl. Bd. II, 1 bei K und Na). Nach Giles, Roberts u. Boake (E. F. 11979; C. B. 1892, 1, 111) ist das als Nebenprodukt der Darst. von HNO<sub>3</sub>. HCl und Essigsäure abfallende NaHSO<sub>4</sub> instande, nochmehr H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aufzunehmen und eine feste, trockene und transportfähige Verb. von der Formel Na<sub>2</sub>O<sub>5</sub>SO<sub>3</sub>,3H<sub>2</sub>O zu geben. Neuendoßf (D. R.-P. 103934: J. B. 1899, 417) erhielt durch Erhitzen von Alkalibisulfat mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Polysulfate mit verschieden hohem SO<sub>3</sub>-Gehalt: er empfiehlt dieselben speziell zum Aufschließen sulfdischer Erze durch Schwelzen: MS + Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = MSO<sub>4</sub> + Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 3H<sub>4</sub>O + 4SO<sub>2</sub>, (M = Zn<sub>2</sub>Pb,Ag<sub>2</sub>); bei Anwenlung von Polysulfaten mit geringerem SO<sub>4</sub>-Gehalt findet Schwefelabscheidung statt. Weber (Ber. 17, (1884) 2501) stellte durch Erhitzen der Sulfate von K, Rb, Cs, NH<sub>4</sub> mit SO<sub>3</sub> in zugeschmolzenen Röhren Oktosulfate R<sub>4</sub>O<sub>3</sub>SSO<sub>3</sub> dar (vgl. Bd. II, 1) Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vereinigt sich mit SO<sub>5</sub> nicht zu Oktosulfat, sondern erst oberhalb 150° zu Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>; auch Li<sub>2</sub>SO, bildet kein übersaures Salz; von den Schwermetallen reagiert nur Th. Die von Weber aufgestellten Oktosulfate gehören nach Divers (J. Chem. Soc. 47, (1885) 214) als chemische Verbb, zu derselben Knetegorie wie die Hydrate. Zusammenugesetzte Sesquisulfate wurden von Etard (Bull. soc. chim. [2] 31, (1879) 200; Ber 12, (1879) 838) da
- D. Basische Sulfate. Die normalen Sulfate von Sb. Bi und Hg zerfallen beim Behandeln mit viel W. in verd. H. SO<sub>4</sub> und basisches Salz. Kristallisierte basische Sulfate wurden von Athanasesco (Compt. rend. 103, (1886) 271; J. B. 1886, 335) durch Erhitzen des normalen Sulfates von Cd. Zn, Al, Fe und Uranyl mit viel W. in zugeschmolzenen Röhren auf höhe

Temp. erhalten. Das basische Ni- und Co-Salz erhält man durch Erhitzen des neutralen Sulfates mit 1/5 Karbonat oder mit BaCO<sub>4</sub>; das basische Hgund Bi-Salz durch Erhitzen von reinem Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit dem entsprechenden Metallnitrat. Athanasesco. — Die basischen Sulfate sind in W. in der

Regel unföslich.

VII. Physiologische Wirkung der Schwefelsäure. - Konz. H. SO, wirkt sehr stark ätzend und zerstörend auf das tierische und menschliche Gewebe, besonders auf die Schleimhäute des Mundes, des Rachens und der Cardia und übt eine spezifische Giftwirkung auf das Blut aus. Starkow (Arch. Virchow 52, (1873) 464). — Sehr verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, von Leube (Württemb. Jahresh. 33, (1877) 51; J. B. 1877, 1178) Kreosozon genannt. wirkt auf animalische Substanzen konservierend. Schon weniger als 0.5% vermögen die Fäulnis vollkommen zu verhindern. Nadina Sieber (J. prakt. Chem. [2] 19, (1879) Vollkommen zu verfinderh. Nabina Steber (v. prect. Chem. [2] 19, (1994)
433; J. B. 1879, 1020). Nach Miquri. (Monit. scient. [3] 14, (1884) 170; J. B. 1884, 1525) genügen 2 bis 3 g H.SO<sub>4</sub>, um die Fäulnis eines Liters neutralisierter Bouillon autzuhalten. — Die antiseptische Wrkg. besteht darin, daß H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> die Bewegung sämtlicher verhandener Vibrionen hemmt und nachher nur einzelnen Vibrionen Entwicklung gestattet. Calvert (Proc. Roy. Soc. 20, (1872) 187, 191; (hem. N. 25, (1872) 151, 157; J. B. 1872, 1006). vgl. a. Klingert (J. Soc. Chem. Ind. 6, (1887) 702). — Hat einen nachteiligen Einfluß auf die Entwicklung der Hefe. Haydeck (C. B. 1882, 382; J. B. 1882, 1249).

VIII. Konstitution. — Beide Wasserstoffatome sind an Sauerstoff gebunden, Thomses (Proc. 120, (1870) 192). Der Hayavaylenz des Schwafels entsprechend ist die fast allgemein

(Pogg. 139, (1870) 193). Der Hexavalenz des Schwefels entsprechend ist die fast allgemein angenommene Formel  $0 = {}^{VI} - 0H$  Duncuser. (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20; J. B. 1871, 212). - Nach Kanonnikoff (J. russ. phys. Ges. 34, (1902) 575; C.-B. 1902, 2, 1237) ist der S 4-wertig entsprechend der Struktur (HO) S.O.O.H. - Auch Divers (J. Chem.

Soc. 47, (1885) 218) nimmt 4-wertigen S an:  $\frac{\text{HO}}{\text{HO}} > \frac{\text{ry}}{\text{S}} < \frac{0}{0}$ . Das Monohydrat wird von Kosmann (Z. Deutsch. Geol. Ges. 1891, 267; C.-B. 1891, 2, 370) als reinbasisch-bezeichnet. — Spring (Ber. 6, (1873) 1108) formuliert: HOSOOOH, Dixon (Phil Mag. [5] 21, (1886) 127; J. B. 1886, 323); S(OOH<sub>2</sub>. — Teplaw (J. russ. phys. Ges. 1888, Anhang 1 bis 12; Ber. 12, (1889) R. 1) nimmt vom Standpunkt seiner Schwingungsknotentheorie die Struktur  $O(S_2) \leq \frac{8110}{(80_4 M_2)_5}$  an. — Ansicht von Werner: vgl. dessen "Neuere Anschauungen auf dem Gebiete der anorganischen Chemie", (1905) S. 54 u. ff. -

IX. Analytisches. A. Nachweis. 1. Fällungsreaktionen. a) Mit Baryumchlorid. -1A. Analytisches. A. Nachweis. 1. Fällungsveaktionen. a) Mit Baryumchlorid. — BaCl<sub>2</sub> fällt aus verdd. Lsgg. weißes, in Säuren unl BaSO<sub>4</sub>. — b) Mit Silbernitrat. — AgNO<sub>3</sub> erzeugt in verd. Lsg. keine Rk., in konz. Lsg. entsteht eine weiße, kristallinische Fällung von Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (l. in etwa 200 T. kalten Wassers). — e) Mit Bleiavetat. — Ph(CH<sub>4</sub>COO)<sub>4</sub> fällt weißes PhSO<sub>4</sub>, l. in konz. KOH, konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Aumoniummeetat und Ammoniumtartrat. — d) Mit Mercuronitrat. — HgNO<sub>3</sub> gibt in der Kälte gleichfalls einen w. l. Nd. von Hg<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, der beim Erwärmen zersetzt wird. — e) Um in unlöstiehen Sulfaten nuf diese Weisen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nachzuweisen, führt man PhSO<sub>4</sub> und CaSO<sub>4</sub> durch Kochen mit Sodalösung, BaSO<sub>4</sub> und SrSO<sub>4</sub> durch Sehmelzen mit der vierfachen Menge Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub> in lösliches Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und unlösliches Karbonat über.

2. Heparreaktion. — Beim Erhitzen mit Soda auf der Kohle geben sämtliche Sulfate Na.S. das auf blankes Silber gebracht und mit W. befeuchtet, einen schwarzen Fleck von Ag.S. erzeugt. — Auch beim Erhitzen im Reduktionsfeuer allein oder im Wasserstoffstrom bei höherer Temp, oder im geschlossenen Rohr mit Magnesiumpulver und Na, CO3 entsteht Na, 8.

höherer Temp, oder im geschlossenen Rohr mit Magnesiumpulver und Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> entsteht Na<sub>2</sub>S.

3. Farbenreaktionen. — a) Freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird in Fabrikprodukten bei Abwesenheit von treier HCl erkannt durch die Entfärbung einer deutlich gelben, schr verdünnten Eisenperacetatlösung. Spence a. Esilmans (Fer. 11, (1878) 1264). — b) Hosindulin liefert mit reiner H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> braune Färbung, die durch Verdünnen mit W. bei einem Gehalt von 35.2% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in grün umschlägt. Die Lsg. von schwefelsaurem Safranin schlägt beim Verdünnen von Blau in Rot um. Vaubel (J. prakt. Chem. [2] 62, (1900) 141; C.-B. 1900. 2, 657).

B. Bestimmung. 1. In gebundenem oder ungebundenem Zustande. a) Gravimetrisch als BaSO<sub>4</sub>. — Die mit BaCl<sub>2</sub> in der Siedehitze zu füllende, mit HCl angesäuerte Lsg. darf weder HNO<sub>3</sub> noch HClO<sub>4</sub>, möglichst keine dreiwertigen Metalle, namentlich kein Fe, und nicht viel K- oder Ca-Salze enthalten, da das BaSO<sub>4</sub> große Neigung besitzt, andere Salze mit niederzureißen. Vgl. H. Rose (Pogg. 113, (1861) 627); Mitscherlich (J. prakt.

Chem. 83, (1861) 456); Claus (J. B. 1861, 323); Fresentus (Z. anal. Chem. 9, (1870) 52); Brugelmann (Z. anal. Chem. 16, (1877) 19); Richards n. Parker (Z. anarg. Chem. 8, (1895) 415); ferner Fresentus (Z. anal. Chem. 19, (1880) 56); Marsh (Z. anal. Chem. 29, (1890) 687; Chem. N. 59, (1883) 309); Ripper (Z. anarg. Chem. 2, (1892) 36). — Am auffülligsten ist das Mitreißen gelöster Stoffe bei Ggw. von Ferrisalzen intolge B. komplexer Eisenschwefelsäuren, ähnlich den entsprechenden Chromverbindungen. Küster (Z. anarg. Chem. 22, (1800) 424). — Zur Bestimmung der H<sub>2</sub>SO, in unl. Sulfaten werden CaSO, und StSO, durch längere Digestion mit (NH<sub>4</sub>/CO<sub>2</sub> zersetzt, BaO, mit der 4-fachen Menge Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> geschmalzen. PhSO, mit Sodalüsung gekucht. Silikate werden in fein genulverten Zustande geschmolzen, PhSO<sub>4</sub> mit Sodalösung gekocht; Silikate werden in fein gepulvertem Zustande mit der 6-fachen Menge Soda geschmolzen. Vgl. H. Rose (J. prakt. Chem. 64, (1855) 382; 65, (1855) 316); auch Löwe (Z. anal. Chem. 20, (1881) 224). — Für technische Zwecke

65. (1895) 316); auch Löwe (Z. anal. Chem. 20. (1881) 224). — Für technische Zwecke genügt es, durch Vergleichung der Niederschlagshöhe des gefüllten BaSO<sub>4</sub> den Gehalt an H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> zu ermitteln. Rürur (Chem. Zlq. 18, (1842) 225).

b) Volumetrisch. 1. Mit Baryumchlorid. — a) Man läßt in saure und kochende Sulfatlösung eine titrierte Lsg. von BaCl<sub>2</sub> fließen, bis sich ein Nd. nicht mehr bildet. Vgl. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 39, (1828) 337); Wildenstein (Z. anal. Chem. 1, (1862) 432); Müller (Ber. 3, (1870) 881); Beügelmann (Z. anal. Chem. 16, (1877) 19); Houzeau (Compt. rend. 87, (1878) 109); vgl. anch Richards u. Parker (Z. anovg. Chem. 8, (1895) 413). — Dies Verfahren ist wegen der schwer zu erkentenden Endrachten (E. drenn 16, (1895) 413). Verfahren ist wegen der schwer zu erkennenden Endreaktion nicht praktisch — \$\beta\$) Man versetzt die fast neutralisierte Lsg. mit BaCl, in kleinem L'eberschuß, fällt das überschüssige BaCl, mit (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>(O<sub>3</sub> und NH<sub>3</sub>, filtriert und bestimmt das im Nd. enthaltene BaCO<sub>3</sub> alkalimetrisch. Moun (Ann. 90, (1854) 165). Modifiziert von Clemm (Dingl. 192, (1869) 229; Z. anal. Chem. 9, (1870) 122). Hierbei ist die Abwesenheit aller Säuren, welche mit Ba in Wasser und. Salze bilden, erforderlich; von Basen dürfen nur Alkalien zugegen sein. — \$\begin{align\*} \text{Man gibt zu der Sulfatlösung titrierte BaCl<sub>2</sub>-Lsg. im Ueberschuß und titriert den Ueberschuß mit Kaliumehromatlösung zurück. Wildenstein (Z. anal. Chem. 1, (1862) 323). Modifiziert von Fleisenen (J. prakt. Chem. [2] 5, (1872) 312); siehe auch Prient (Z. anal. Chem. 18, (1879) 521). — \$\beta\$) In neutralen Sulfatlsgg. kann der Ueberschuß in BaCl. durch titrierte Na<sub>3</sub>(O<sub>3</sub>-Lsg. ermittelt werden unter Benutzung von Phenolphtalein als Indikator. Sidensky (Monit. seient. [4] 2, (1888) 1132); Gawalowski (Z. anal. Chem. 27, (1888) 725).

2. Mit Baryumkurbonat. — Berüht auf der quantitativen Umsetzung schwefelsaurer Alkalien mit gefälltem BaCO<sub>3</sub> bei Ggw. von überschüßsigem CO<sub>2</sub> zu BaSO<sub>4</sub> und Alkalibikarbonat. Vgl. Bouldg (Z. anal. Chem. 9, (1870) 310).

3. Mit Baryumchromat. — Die Lsg. des Sulfates wird mit einer salzsauren Lsg. von BaCrO<sub>4</sub> im Veberschuß versetzt, wobei BaSO<sub>4</sub> ausfällt, während eine der vorhandenen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> äquivalente Menge Chromsäure in Freiheit gesetzt wird. Neutralisiert man hierauf die Lsg.

BaCrO<sub>4</sub> im l'eberschuß versetzt, wobei BaSO<sub>4</sub> ausfüllt, während eine der vorhandenen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> äquivalente Menge Chromsäure in Freiheit gesetzt wird. Neutralisiert man hieranf die Lsg. mit NH<sub>2</sub> oder CaCO<sub>4</sub> (bei Ggw. von Fe-, Ni- oder Zh-Salzen nur NH<sub>3</sub> im deutlichen Ueberschuß), so fällt das überschüssige BaCrO<sub>4</sub> aus, das mit dem BaSO<sub>4</sub> abfültriert wird. Die von der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in Freiheit gesetzte Chromsäure wird im Filtrat nach dem Ansünern mit HCl jodometrisch bestimmt. Quantus (Compt. rend. 103, (1886) 402; Bull. soc chim. [3] 1, (1889) 21); Andrews (Am. Chem. J. 11, (1889) 567); Stolle (Z. angew. Chem. 1892, 234); Fannsteiner (Chem. Ztg. 16, (1892) 182); siehe auch Schwarz (Nachtrüge zur praktischen Anleitung zu Maassanalysen 1853, 33); von Asnoru (Chem. Ztg. 16, (1892) 922).

4. Mit Bleinitrat. — An Stelle von BuCl<sub>4</sub> setzt man zu der Sulfatlsg. titrierte PbNO<sub>4</sub>-Lsg. und dann eine dem PbNO<sub>4</sub> entsprechende Menge K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>. Der Ueberschuß an K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> wird zurücktitriert. Schwarz (Nachträge zur praktischen Auleitung zu Maassanalysen 1853, 34; Z. anal. Chem. 2, (1863) 302); Levot. (Bull. soc. d'encourag. Avril 1853; J. prakt. Chem. 60, (1853) 384); Pappennen (Mohr's Lehrb, der Titriermethode, 3, Aufl., 411; Fresenius' Anleitung zur quantit. Anal., 4, Aufl., 285). — Diese Methode ist wegen des schädlichen Einflusses von Metallehloriden, HCl und neutralen Ammoniumsalzen nur von beschränkter Anwendbarkeit. Fuesenus.

von beschränkter Anwendbarkeit. Fagsesius,
5. Mit Silbernitrat. - Die Lsg. eines neutralen Alkalisulfates (saure Alkalisulfate 3. Mit Subermirat. — Die Lsg. eines neutraien Alkansniates (saure Alkansniates und Schwermetallsulfate werden vorher mit Na,CO<sub>3</sub> behandelt) wird mittels BaCl<sub>2</sub> in Chlorid übergeführt, das überschüssige BaCl<sub>3</sub> mit (NII, ½CO<sub>3</sub> gefällt und in dem Filtrat nach dem Eindampfen zur Trockne und Verjagen des NII,c'l durch Glüben das Chlorid mit titrierter AgNO<sub>3</sub>-Lsg. bestimmt. White (Chem. N. 57, (1888) 165).

6. Mit Benzidin. — Vgl. Vauher. (Z. anal. Chem. 35, (1896) 163); Müller (Ber. 35, (1902) 1587; Z. angew. Chem. 16, (1903) 653); Raseing (Z. angew. Chem. 16, (1903) 617, 168); Drinker (Z. anal. Chem. 42, (1903, 477).

c) Gascolumctrisch. - Die schwach saure Sulfatlsg, wird in einem genichten Kolben von 100 ccm Inhalt mit salzsaurer Bat'r(), Lsg. gefällt, nach einer halben Stunde auf ca. 90 ccm mit W. angefüllt, dann mit NH<sub>3</sub> bis zur schwach alkalischen Rk. versetzt und auf 100 ccm mit W. verdünnt. Dann wird partiell filtriert; 25 oder 50 ccm des Filtrats versetzt man mit 10 ccm verdünnter  $H_2SO_4$  (1 Vol.  $H_2SO_4$  + 5 Vol. W.) und bestimmt das Chromat gasometrisch durch  $H_2O_2$ . Baumann (Z. angew. Chem. 1801, 139 u. 450); March LEWSKI (daselbst 1891, 392).

d) Photometrisch. Vgl. Hinds (J. Americ, Chem. Soc. 18, 1896) 661; C.B 18, 2, 321); Jackson (J. Americ, Chem. Soc. 23, (1901) 799; C.B. 1902, 1, 60); Pana and J. Americ, Chem. Soc. 20, (1904) 1139; C.B. 1904, 2, 1339.

II. Der Gehalt an freier H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird anterdem bestimmt: a) Acidimetrial b) Densimetrisch. — Vgl. 8, 514 bis 521. — e) Aus der Kontraktion. — Vgl. 8, 522 d) Durch Wägnung. 1. Als Bleimiffat. — Eine bestimmte Menge H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> hig am mit frisch ausgeglihtem PbO zur Trockne eingedampft und gewogen. — 2. Als Nerwalfat. — Statt PbO benutzt Thomas (Quantit, chemical Analysis, 2, Ed (Lundon W. 135) Na<sub>2</sub>(V)<sub>3</sub>. — 3. Als Ammoniumsulfat. — Eine abgemessene Menge H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird is esselleinem Kolben mit weitem, sehr kurzem Halse und eingeschliffenem Stopten Glazzkolben) mit NH<sub>4</sub> bis zur alkalischen Rk, versetzt und zur Trockne eingedampft (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird im Luftbad auf 100° erhitzt und nach dem bekalten gewegen. Wieder (Z. angere, Chem. 1892, 204); Eckernotti (Pharm. Ztg. 37, (1892) 317); siehe auch Soutenersen (Pogg. 108, (1859) 64); Hopkins G. Americ, Chem. Soc. 23, (1901) 127).

X. Anwendung. — Die verbreiteste Anwendung findet Säure von 60 bis 62.

X. Anwendung. - Die verbreiteste Anwendung findet Säure von 60 bis 127 1 die entweder im Gloverturm oder in Bleiptannen eingedampft ist, und zwar zur bars vieler anorganischer Säuren (HCl. HNO<sub>5</sub>, SO<sub>2</sub>, H.PO<sub>4</sub>, HFl. H<sub>3</sub>BO<sub>5</sub>, CrO<sub>2</sub>, etc.) und organischen; zur Fabrikation vieler Sulfate. Alaune, des sauren Culciumphosphats, de Spe phosphats (Kunstdünger), des Kaliumehromates und -biehromates; zur Darst, von P. Chi-J. H. H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; zu vielen metallurgischen Prozessen; zum Beizen und Reinigen von Eblechen vor der Verzinkung und Verzinnung derselben; in galvanischen Elementen o Darst, von Aether: zur Darst, und Reinigung vieler organischer Farbstofie, Och wineralöle: zur Herstellung von Pergamentpapier; zur Saccharifikation des Getreides Entfetten der Welle usw. Danner (Handbuch der chem, Technologie 1895, 1 Entletten der Welle usw. Danner (Handbieh der chem. Technologie 1895, 1 is 8. 203). — Die gewöhnliche (englische) konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 655 bis 66° Be. dottDarst, von Sauerstoff; von fetten Süuren; wird bein Nitrieren angewendet; bei der Bemervieler Mineralöle. Vgl. Grousmanners (Ber. 21. (1888) R. 770; J. B. 1888, 2675; f) § 343 900 (1887)). — Dient ferner als Trockenmittel. Vgl. Dismits (Z. anat Chem. 15. 145; J. B. 1876, 37); Monley (Americ. J. sei. (Sill.) [3] 30, (1885) 140; Ber. 18 188, 202); Jounson (Chem. N. 68, (1893) 211; C.-B. 1893, 2, 1048; — Ganz konzentrette H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (66° Bé.) dient zur Fabrikation von Nitroglyzerin, Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin, Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin, Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin, Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin, Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin (Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin (Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin (Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer Körner, namentlich in der Teoglyzerin (Schießbaumwolle etc. zum Eigen organischer (Schießbaumwolle etc. zum Eigen etc.) tieren organischer Körper, namentlich in der Teerfarbstoffindustrie. — Aus der Kammer säure wird ganz verdünnte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> hergestellt, die z.B. zur Entfernung der letzten Sper Chlorkalk aus tieweben, die damit gebleicht wurden, Anwendung findet. — Verdützt Chlorkalk and theweben, die damit gebleicht wurden, Anwendung findet. — Verd State (ca. 20° Bc.), mit H<sub>2</sub>S gut gereinigte Siture dient u. u. zur Fullung von Akkuelatoren. Vgl. Dammer (Handbuch d. chem. Technologie 1895, I. Bd., S. 203. — 100 Verwendung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in der Gerberei s. Balland u. Maljeau (Répert. de Pharm 1808; Pharm. Centralh. 1895, 200: C.-B. 1895, I. 1045): Jean (Rév. intern. falsif. N. C.-B. 1895, 2, 421). — Ueber Anwendung bei Thermometern vgl. Fn. C. G. M. (Ber. 19, (1886) 2175; J. B. 1886, 318); Bottomery (Phil. Mag. [5] 26, (1888, 149.) 1888, 302); Achur (Z. ges. Branw. 16, (1893) 308; C.-B. 1893, 2, 674; J. B. 1883, 25). Von den Sulfaten findet am proiston Verwendung das Natriumanllat, and green in the proposition verwendung das Natriumanllat, and green in the case of the contraction of the co Von den Sulfaten findet am meisten Verwendung das Natriumsulfat, und zwar zur bevon Leblane-Soda, Glas, Ultramarin, Sulfatzellstoff u. a. — Ueber Verwendung der Satals Düngemittel vgl. Marck (C.-B. 1892, 1, 678; J. B. 1892, 2771); v. Brangers Lewistech, Versuelastat, 21, (1878) 135; J. B. 1878, 1140).

## J. Schwefelheptoxyd; Ueberschwefelsäureanhydrid.

or. Compt. rend. 86, (1878) 20; Ann. Chim. Phys. [5] 14, (1878) 345; Ber (1879) 275; J. B. 1878, 203; Compt. rend. 90, (1880) 269, 331; Bull. me [2] 33, (1880) 242; Ber. 13, (1880) 775; J. B. 1880, 109; Compt. rend. 112, 1418; J. B. 1891, 411. BERTHELOT.

I. Bildung und Darstellung. — Entdeckt von Berthelot, der die Ver "acide persulfurique" nannte. — Entsteht durch Einw. dunkler elektrise Entladungen von starker Spannung auf ein Gemenge gleicher Volumina trockenem  $SO_2$  und O nach:  $2SO_2+2O_2=S_2O_7+O$ . We des ursprüngle Volumens bleibt entsprechend der Gleichung unverbunden. Dasselbe Verhältnis eigebei Oxydation titrierter  $SnCl_4$ -Lsg. und Bestimmung des unoxydiert gebliebenen Te Bertuelot. (Ueber die hierbei vielleicht entstehende Verh $S_iO_4$  vgl. S. 569.) Auch vereinigt sich unter den gleichen Bedingungen mit O zu SaO2; sowohl 1 Anwendung von SO, wie von SO, ist ein großer Ueberschuß von O notwend

Konz, H2SO4 verbindet sich auf diese Weise weder mit O noch mit Ozon. BERTHELOT (Compt. rend. 86, (1878) 20 und 277; Ber. 12, (1879) 275; J. B. 1878, 203). —

B. in wss. Lsg. s. H.S.O.

II. Eigenschaften. a) Physikalische Eigenschaften. - Bei gewöhnlicher Temp. zähe Flüssigkeit; kristallisiert bei 0° zu opaken, elastischen, dünnen, oft mehrere Centimeter laugen Nadeln, die dem SO<sub>3</sub> ähnlich sind, mitunter auch zu glänzenden Schuppen oder kristallinischen Körnern. Die Kristallisation wird derch Spuren von W., HNO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>H(NO<sub>2</sub>), Salzen aus dem Glase verzögert oder gar verhindert; die Zus. ändert sich dabei nicht.

Schmelzpunkt: O". — Zeigt beträchtliche Dampftension, die bei 10° mehrere cm beträgt, und sublimiert dementsprechend leicht. Berthelot.

Ribburgerögene 280. (Nord.)

Bildungswärme:  $2SO_3$  (verd.)  $+ O = S_2O_7$  (verd.) ... - 13.8 Kal.;  $S_2 +$  $O_2 + W_1 = S_2O_2$  (verd.)... + 126.6 Kal.; 2SO<sub>2</sub> (gelöst) +  $O_3 = S_2O_2$  (verd.) .. + 50.6 Kal. BERTHELOT (Compt. rend. 90, (1880) 331; J. B. 1880. 109; Ber. 13, (1880) 775).

b) Chemisches Verhalten. - Läßt sich bei einer dem Gefrierpunkt nahe liegenden Temp, mehrere Tage unverändert aufbewahren. Nach einiger Zeit zersetzt es sich von selbst in SO, und O; beim Erwärmen tritt diese Zers, sofort ein. Zieht an der Luft W. an und entwickelt dicke, weiße Dämpfe, die infolge der Luftfeuchtigkeit H.SO, enthalten. - Platinschwarz wirkt zersetzend unter Sauerstoffentwicklung. - Mit SO, bildet sich SO, nach:  $S_2O_7 + SO_2 - 3SO_3$ ; in konz.  $H_2SO_4$  gelöst reagiert es mit  $SO_9$  unter B. von  $SO_3$  und Dithionsäureanhydrid nach:  $S_2O_7 + 2SO_9 = 2SO_8 + S_2O_5$ . Mit Barytwasser spaltet es sich in der Art, daß O frei wird, während BaSO<sub>4</sub> ausfällt und ein Teil in BaS<sub>2</sub>O<sub>8</sub> übergeht, das in W. lösl. ist. — Löst sich in W. unter heftigem Aufschäumen und Sauerstoffentwicklung zu einer auf KJ, HeSOn, FeSO, und SnCl, oxydierend wirkenden Lsg. Die wss. Lsg. oxydiert nicht  $As_2O_2$ , Oxalsäure und  $CrO_8$  im Gegensatz zu  $H_2O_2$ . — Beim Aufbewahren von  $S_2O_7$  in einer Lsg. von verd.  $H_2SO_4$  bilden sich nach einiger Zeit merkliche Mengen H.O., Bebthelor. Vgl. H.S.O.,

S. 561. — Die Lsg. von S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> in ca. 70% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vermag nach Richarz (Ber. 21, (1888) 1669; Wied. Ann. 31, (1887) 923) entgegen den Beobachtungen Bratherot's an Lsgg. von S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> in W. (s. oben) Oxalsäure zu CO<sub>7</sub> zu oxydieren; der N der Luft über der Flüssigkeit, in welcher die Umsetzung in H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> stattfindet, wird zu N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oxydiert. — Dagegen führt Traube, nach dessen ersten Mitteilungen (Ber. 20, (1887) 3345; 22, (1889) 1518 und 1528; 24, (1881) 1764; bei der Elektrolyse von ca. 40% iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nicht ein Korper von der Zus. S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, sondern von der Zus. SO<sub>4</sub> entstehen soll (vgl. bei Elektrolyse verdünnter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, S. 534, und bei Sulfomonopersäure, S. 567, die bei längerer Einwirkung beobachtete Oxydation der Oxalsäure zu CO<sub>2</sub> auf die oxydierende Wirkung des durch Zersetzung entstehenden H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zurück. Traube's SO<sub>4</sub> (vgl. auch unten) vermag H<sub>2</sub>O nicht zu H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zu oxydieren, ist gegen N indifferent; As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wird oxydiert, Chromisalze dagegen nicht, vielmehr wird CrO<sub>3</sub> zu Cr<sub>2</sub>O<sub>4</sub> reduziert. Auch gegen PbO<sub>2</sub> und MnO<sub>2</sub> zeigt SO<sub>4</sub> reduzierende Eigenschaften, indem ein 40% iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit diesen O entwickelt und PbSO<sub>4</sub>, bzw. MuSO<sub>4</sub> bildet. Ag<sub>2</sub>O<sub>2</sub> löst sich darin unter stürmischer Gasentwicklung zu einer klaren Flüssigkeit. Zersetzt sich in sich darin unter stürmischer Gasentwicklung zu einer klaren Flüssigkeit. Zersetzt sich in Berührung mit Platin und bei Ggw. von Säuren unter Sauerstoffabgabe: SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + O: geht auch sehr leicht in H<sub>2</sub>O, über. Scheint auf organische Körper nur langsam oder garnicht einzuwirken. In 40 "o)ger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird Indigolösung erst in einer halben Stunde entfärbt. Die Lsg. in 10 ° o iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kann sogar durch Papier filtriert werden, ohne reduziert zu werden SO<sub>4</sub> wird durch Alkohol in neutraler Lsg. erst nach längerer Einwirkung reduziert. Traube.

Aus dem chemischen Verhalten der durch Elektrolyse der Schwefelsäure entstehenden Lsg. von  $S_2O_7$ , bzw.  $H_2S_2O_8$  (vgl. diese), speziell aus der Neutralisation mit Barytwasser schließt Berthelot (Compt. rend. 86, (1878) 71) auf Säurenatur des S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>. — Mendrieger (Protokoll d. Journ. d. russ. phys. Grs. 1881, [1] 561; Bull. soc. chim. 38, (1882) 168; Ber. 15, (1882) 242; J. B. 1882, 280) hält die Verb. für ein Peroxyd analog dem BaO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und für nicht imstande, beständige Salze zu bilden; dementsprechend schlug derselbe den Namen Sulfurylhyperoxyd oder Schwefelluperoxyd vor. — Thaube betrachtet sein  $SO_4$  (vgl. oben) als einen indifferenten Körper (chemische Eigenschaften desselben s. oben) und nehnt es Schwefelholoxyd oder Sulfurylhyperoxyd ( $SO_3,O_2$ ).  $SO_4$  ist nach Thaube aufzufassen als  $SO_3$ , in welchem ein Sauerstoffatom

durch ein zweiwertiges Sauerstoffmolekül O = Ol ersetzt ist, oder als  $H_2O_2$ , in welchem zwei H durch  $SO_4$  vertreten sind;  $S_2O_7$  ist als eine molekulare Verbindung von  $SO_3$  mit  $SO_4$  anzusehen. — Die von Berthelot angenommene Säurenatur von  $S_2O_7$  wurde durch die Darstellung der Persulfate durch Marshall (J. Chem. Soc. 59, (1891) 771; J. B. 1891, 413) endgültig bewiesen. — Vgl. dagegen Traube (Ber. 25, (1892) 95).

## K. Perschwefelsäure. H.S.Os.

Berthelot. Siehe Literatur von Schwefelheptoxyd, S. 556.
Richarz. Inaugural-Dissertation, Berlin, 1884; Wied. Ann. 24, (1885) 183; J. B. 1885, 284; Ber. 21, (1888) 1669; Wied. Ann. 31, (1887) 912; Z. physik. Chem. 4, (1889) 189.
Elbs; Elbs u. Schönhere Z. Elektrotechn. und Elektrothem. 1895, 162, 245, 417, 468. 473; C.-B. 1895, 1, 579, 591; 2, 476, 750; J. B. 1895, 530.
Marshall. J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; J. B. 1897, 520.

Leberschwefelsäure, Peroxydschwefelsäure.

- I. Bildung. a) Aus  $S_2O_7$  und Wasser. Bildet sich wahrscheinlich aus  $S_7O_7$  durch Verdünnen mit W., kann aber nicht aus der Lsg. isoliert werden. Berthelot (Compt. rend. 112, (1891) 1418). —
- b) Aus  $H_2SO_4$ . Eine Lsg. von  $H_2S_2O_8$  (bzw.  $S_2O_7$ ) in  $H_2SO_4$  wird ferner erhalten: a) Mittels  $H_2O_2$ . Durch vorsichtigen Zusatz einer Lsg. von  $H_2O_2$  zu einer nicht mehr als 1 Aequivalent W. enthaltenden  $H_2SO_4$ . sowie wahrscheinlich bei vielen anderen Prozessen, wo konz. H. SO, gleichzeitig mit alkalischen oder metallischen Superoxyden zugegen ist (vgl. Sulfomonopersäure, S. 568). Berthelot (Compt. rend. 86, (1878) 20; Ann. Chim. Phys. [5] 14, (1878) 345; J. B. 1878, 203; Bull. soc. chim. [2] 33. (1880) 242; Compt. rend. 90, (1880) 269; Ber. 13, (1880) 775). - Bei der Einw. von Norm H2SO4 auf H2O2 entsteht entgegen der Annahme von ARMSTRONG (Proc. Chem Soc. 16, (1900) 134) keine Perschwefelsäure. BACH (Ber. 35, (1902) 159). —  $\beta$ ) Durch Elektrolyse. — Bei der Elektrolyse konzentrierter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, weshalb die Perschwefelsäure bisher teilweise mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, teilweise mit der imaginären Substanz "Antozon" verwechselt worden ist. Berthelot (Compt. rend. S6, (1878) 20 und 71; Ann. Chim. Phys. [5] 14, (1878) 345; J. B. 1878, 203; Ber. 12, (1879) 275). — Ueber die von Thaubr bei der Elektrolyse von H<sub>x</sub>SO<sub>4</sub> zunächst behauptete, später widerrufene B. von SO, vgl bei Elektrolyse verd. H<sub>x</sub>SO<sub>4</sub>(8, 534) und bei Sulfomonopersäure (S. 567). —  $\gamma$ ) In Akkumulatoren. — Bildet sich in Bleiakkumulatoren beim Laden an der positiven Elektrode, oxydiert hier in statu nascendi das PbO und PbSO<sub>4</sub> zu PbO<sub>2</sub> (vgl. dagegen unten) und zersetzt nach Beendigung dieser Umwandlung W. unter Sauerstoffentwicklung (Zeichen für das Ende der Ladung. PhO, saugt H2S2Os auf, durch deren Reduktion beim Entladen aufänglich eine erhöhte elektromotorische Kraft auftritt. Die B. des Suboxydes an der negativen Platte während der Entladung wird durch B. von  $H_aS_aO_a$  an der negativen Elektrode erklärt, wo der gebildeten  $H_aS_aO_a$  dann durch den Bleischlamm Sauerstoff entzogen wird. Auch die bei Kurzschluß eintretende Umwandlung der negativen Elektrode in PbSO4, sowie das Zerfressenwerden der positiven Platten, der Bleigitter oder Selenplatten ist auf eine Wirkung der Ueberschwefelsäure zurückzuführen. Darbieuwer oder Scienplatten ist auf eine Wirkung der Ueberschwefelsäure zurückzuführen. Darbieus u. Schoop (Z. Elektrotechen, u. Elektrochem. 1894, 293; C-B. 1895, 1, 522); Schoop (Z. Elektrotechen, u. Elektrochem. 1895, 273). — Nach Elbs u. Schonherr (duselbst 1895, 473; C-B. 1895, 1, 579) ist die im Akkumulator enthaltene Lsg. von freier H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nicht imstande, PbO<sub>2</sub> zu bilden; dieses wird vielmehr durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nur in annähernd neutraler Lsg. gebildet. Taucht man eine Bleiplatte in H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>-haltige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so bildet sich PbSO<sub>4</sub>, kein PbO<sub>2</sub>; dagegen geht PbO<sub>3</sub>, welches elektrolytisch auf einer Bleiplatte erzeugt worden ist,

in Berührung mit diesem Säuregemisch in PbSO<sub>4</sub> über. — Ueber die Rolle der H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> im Akkumulator vgl. auch Armstrong u. Rodertson (*Proc. Roy. Soc.* **50**, (1892) 105).

e) Theorie der Bildung. — Berthelot (Compt. rend. 114, (1892) 875) führt die B. auf einen Oxydationsprozeß zurück:  $2H_2SO_4 + H_2O_2 = H_2S_2O_8 + 2H_2O$ . Ist weniger oder mehr  $H_4SO_4$  vorhanden, als der Gleichung entspricht, so bildet sich keine  $H_4SO_4$ , oder diese wird gleich zersetzt. Daber geht die B. von  $H_2S_2O_8$  bei der Elektrolyse der  $H_4SO_4$ , wenn diese sich durch elektrische Endosmose fortwährend konzentriert, durch ein Maximum bindurch. Am günstigsten für die B. bei der Elektrolyse ist die Konz.  $H_4SO_4 + 10H_4O_5$ ; sobald weuiger als 4 Mol. W. auf 1 Mol.  $H_4SO_4$ , vorhanden sind, hildet sich  $H_4O_2$ , das sich mit  $S_2O_7$  im Maximum annähernd zu  $S_2O_7, 2H_2O_4$  verbindet. Diese Verb. wird durch Zusatz von überschüssiger konz.  $H_4SO_4$  fast vollständig in  $H_2S_2O_4$  umgewandelt. Beim Verdünnen mit viel W. bestehen beide Verbb. nebeneinunder, dann zersetzt sich jede für sich. — Auch Traube (Ber. 20, (1887) 3345) nimmt eine Oxydation der  $H_2SO_4$  an, indem sich ein an der Anode nazierendes Sauerstoffatom mit einem in der  $H_2SO_4$  enthaltenen zu einem Molekül vereinigt nach:  $2H_2SO_4 + O = S_2O_6(O_2)H_2 + H_2O$ . — Nach der heutigen Anschauung bildet sich  $H_2S_2O_8$  bei der Elektrolyse durch Vereinigung zweier  $SO_4H$ -Ionen und nicht durch Oxydation. Eine an der Anode durch Umladung positiv gewordene  $SO_4H$ -Gruppe tritt mit einer anderen noch negativ geladenen zu  $H_2S_2O_8$  zusammen. Richarz (Ber. 21, (1888) 1669); Elbs u. Schönherr (Z. Elektrotechn. n. Elektrochem. 1895, 417 u. 468; C.-B. 1895. 1, 591). Daher nimmt die Ausbeute an  $H_2S_2O_8$  zu mit der Menge der an der Anode gebildeten  $SO_4H$ -Ionen, die ührerseits durch niedlige Temp., große Stromdichte und hohe Konzentration begünstigt wird. Marshall (J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; J. B. 1897, 520); Elbs u. Schönherr. — Der Steigerung der Ueberführungszahl mit der Konzentration entspricht auch die Steigerung der B. von  $H_2S_2O_6$  an der Anode die chenfalls von der Menge der  $SO_4H$ -Ionen abhängt. Die B. der  $H_2S_2O_6$  nim

Siche auch unter Darstellung.
Die von Bratheror bei Elektrolyse von konzentrierten Schwefelsäuren beobachtete Bildung reichlicher Mengen von  $H_2O_2$  beruht auf sekundärer Zersetzung der Ueberschwefelsäure und hängt von der Konzentration ab;  $H_2O_2$  entsteht nur an der Anode.

RICHARZ. ELBS U. SCHÖNHERB.

II. Darstellung. — Durch Elektrolyse mäßig verdünnter  $H_2SO_4$ . a) Mit Diaphragma. — ELBS u. Schönner (Z. Elektrotechn. u. Elektrochem. 1895, 245, 417 und 468; J. B. 1895, 530; C.-B. 1895, 1, 591; 1895, 2, 750) elektrolysieren mit Thonzelle als Diaphragma, horizontal ringförmigen Elektroden (Kathode aus Blei, Anode aus Platin), Stromstärke 2 Amp., Stromdichte 500 Amp. pro qdcm. Spannung 4 Volt, Temperatur +5 bis 6°, spezifisches Gewicht der  $H_2SO_4$  1.35 bis 1.5 und unter Zusatz von  $(NH_4)_8SO_4$ . — Ausbeute 67.5° $_{00}$ .

Beeinflussung der Ausbeute. 1. Durch die Dichte der  $H_2SO_4$ . — In verd. Säuren (D. <1.2) wird nur wenig  $H_2S_2O_8$  gebildet, bei D. = 1.35 bis 1.5 erreicht die B. das Maximum und nimmt mit wachsender Dichte wieder ab. Bei einer Sänre (D. = 1.445) betrug die Ausbeute unter den oben angegebenen Bedingungen, aber ohne Zusatz von (NH<sub>4-2</sub>SO<sub>4</sub>, in den ersten  $2^{1}$ <sub>-2</sub> Stunden 50.5%, in zwei weiteren Stunden noch 13.6%, und bei weiterer Elektrolyse zersetzte sich dann sogar die gebildete  $H_1S_2O_6$ . Die Maximalausbeute wird um so später erreicht, je verdünnter die Säure ist; dabei wird die  $H_2SO_4$  in der Anodenkammer immer konzentrierter. — 2. Durch die Stromdichte. — Mit steigender Stromdichte nähert sich die Ausbeute für jede Konzentration einem mit der Stromdichte wechselndem Maximum. Bei Anwendung höherer Anoden-Stromdichten als 500 Amp. pro 9dem tritt Elektrolyse-Verzug ein infolge Umhüllung der Anode mit einer Schicht der kaum leitenden  $H_4S_2O_6$ . — 3. Durch die Temperatur. — Mit steigender Temp. nimmt die Ausbeute stark ab. Bei 60° zerfällt  $H_2S_2O_6$  so schnell wie sie gebildet wurde. — 4. Durch die

Gegenwart anderer Substanzen. - Ggw. geringer Mengen mancher Sulfate, besonders von  $(NH_4)_2SO_4$ ,  $K_2SO_4$ ,  $Al_2(SO_4)_3$ , begünstigen die B. von H.S.O<sub>5</sub>. Zusatz von 10 T.  $Al_2(SO_4)_3$  auf 350 T.  $H_2SO_4$  erhöhte die Stromausbeute von 21.1 auf 41.6%. Sulfate von Mn, Cr. Co wirken nicht fördernd, sondern werden oxydiert; auch Na.SO, wirkt nicht günstig. - Durch Zusatz eines Tropfens konzentrierter HCl wird die Stromausbente unter Entw. von Cl von 43.9 ° auf 69 °/o gesteigert; geringe Mengen HNO<sub>3</sub> sind ohne Einfluß. Elbs u. Schönnerr. — Nach Prthenko (J. russ. phys Ges. 36, (1904) 1081; C.-B. 1905, 1, 6) erhöht HCl die Ausbeute fast um den doppelten Betrag. — 5. Durch die Beschaffenheit der Elektroden. - Die Platinanode wird durch die Elektrolyse oxydiert und erhält in diesem Zustande katalytische Eigenschaften, wodurch die Ausbeute an H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> sich verringert. Richarz (Wied. Ann. 24, (1885) 183; J. B. 1885, 284): Petrenko; Elus u. Schön-HERR. - Durch Ausglüben erlangt die Elektrode ihre früheren Eigenschaften wieder. Richarz. - Glatte Oberflächen der frisch ausgeglühten oder mit warmen Königswasser behandelten Platinelektroden wirken günstig, rauhe wirken nachteilig. Elbs u. Schönhere. — Iridiumelektroden geben bedeutend geringere Ausbeuten als Platinelektroden; metallisches

Ir als Anode verwandt geht leichter in Lsg. als Platin. РЕТИВЬКО. Ueber Versuchsanordnung und Maßregeln für die B. der H2S.O., Abhängigkeit von der Temperatur, Dauer des Stromschlusses, Stromdichte und Konzentration der Saure 8. a. Richard Inauguraldussertation, Berlin 1884; Wied Ann. 24, (1885) 183).

b) Ohne Diaphragma. - Man kann auch ohne Diaphragma arbeiten, mnß dabei aber das Aufrühren des Elektrolyten durch entwickelten Wasserstoff vermeiden, indem man die Kathode dicht unter der Oberfläche anbringt. Elbs (Z. Elektrotechn. u. Elektrochem, 1895, 162; C.-B. 1895, 2, 476); Elbs u. Schönherr.

c) Trenning von  $H_2SO_4$ . — In den nach a) und b) erhaltenen Lsgg. von  $H_2S_2O_8$  in  $H_2SO_4$  trennt man die  $H_2S_2O_8$  von  $H_2SO_4$ : a) Durch Neutralisieren mit Ba(OH)<sub>2</sub> oder KOH zwischen 0" und — 10" und Abfiltieren des gebildeten, in W. löslichen BaS<sub>2</sub>O<sub>8</sub> von dem unlöslichen BaSO<sub>4</sub>. Berthelot (Compt. rend. 112, (1891) 1418; J. B. 1891, 411); Elb- u. Schönheur (Z. Elektrotechn. u. Elektrochem. 1895, 245; C.-B. 1895, 2, 750). - 8) Durch Verdünnen der Lsg. mit dem zwei- bis vierfachen Vol. W. und Zusatz von frisch dargestelltem Ba<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>).; man erhält auf diese Weise eine Lsg. von Ueberschwefelsäure in H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Traube (Ber. 24, (1891) 1764).

111. Eigenschaften. a) Physika'ische Eigenschaften. Spez. Gewicht. Die Lagg, der Ueberschwefelsäure (D = 1.0 and 1.3) sind spezifisch leichter als Schwefelsäurelösungen von gleichem Gehalt. Elns u. Schönberg. -Bildungswärme. —  $S_2$  (rhombisch) +  $O_8$  +  $H_2$  +  $nH_2O$  =  $H_2S_2O_8$  (verd.) ... + 316.2 Kal.;  $S_2$  (rhombisch) +  $O_7$  +  $H_2O$  +  $nH_2O$  =  $H_2S_2O_8$  (verd.) .. + 247.2 Kal. Da die Bildung endothermisch ist, erfordert sie zu ihrem Eintreten eine fremde Energie wie Elektrizität oder Hydratation der konz. H.SO., Oxydation des wasserfreien Baryts oder der Rkk. des Baryts auf Sauren bei der B. von Salzen. Berthelot (Compt. rend. 114, (1892) 875; C.-B. 1892, 1, 773). - Zersetzungswärme. - H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>.nH<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub>O 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.nH.O +  $0... + 34.8 \text{ Kal., Berthelot; } 8_2 O_7 \text{ (verd.)} + 2H_2 O = 2H_2 SO_1 \text{ (verd.)} + 0...$ + 13.8 Kal. Berthelot (Compt. rend. 90, (1880) 331; J. B. 1880, 109). -Veber das elektromotorische Verhalten von Platin in Ueberschwefelsäure und über die galvanische Polarisation bei der B. derselben vgl. Richarz (Z. physik. Chem. 4, (1889) 18).

b) Chemisches Verhalten. a) Beständigkeit der wässrigen Lösung. Reine wss. Lsgg, von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, wie sie z. B. aus dem Baryumsalz durch Zusatz der berechneten Menge Säure erhalten werden, sind bei niedriger Temp. ziemlich beständig. Allmählich tritt unter Mitwirkung des Wassers Zerfall ein, je nach den Umständen in  $H_2SO_4$  und  $H_2O_2$  oder in  $H_2SO_4$  und Sauerstoff. Elbs (Z. angew. Chem. 10, (1897) 195; C.-B. 1897, 1, 790). — Die reine Lösung ist zwar sehr beständig, zerfällt aber allmählich in Caho'sche Säure (vgl. S. 567) und  $H_2SO_4$ . Baeyer u. Villiger (Ber. 34, (1901) 856). — In verdünnten Lsgg. (bis zu D. = 1.3), allmählich auch in konz. Lsgg. (D. = 1.7) zersetzt sich  $H_2S_2O_8$  bei niedrigen Tempp. ohne merkliche B. von  $H_2O_2$  zu  $H_2SO_4$  und ozonhaltigem O. Eine stark verd. Lsg. enthielt auch nach mehreren Tagen kein  $H_2O_2$ . In der Wärme tritt der Zerfall rasch ein. Elbs u. Schönhern. Da die Zersetzung in  $H_2SO_4$  und Oexothermisch ist (vgl. oben), vollzicht sie sich von selbst. Berthelot (Compt. rend. 114, (1892) 880; C.-B. 1892, 1, 773). Bei Ggw. größerer Mengen  $H_2SO_4$  zersetzt sie sich schnell, besonders bei höherer Temp. unter B. von  $H_2O_2$ . Die letzten Spuren sind auch in stark saurer Lsg. sogar bei Ggw. oxydierender Substanzen erst durch andauerndes Kochen zu zerstören. Elbs u. Schönherre, Richarz (Wied. Ann. 31, (1887) 912; Ber. 21, (1888) 1669; J. B. 1887, 318). — Nach Babyer u. Villiger (Ber. 34, (1901) 856) verwandelt sich eine Lsg. von  $H_2S_2O_8$  in  $40^{\circ}O_6$  iger  $H_2SO_4$  beim Stehen schon in wenigen Tagen fast vollständig in Sulfomonopersäure, die ihrerseits weiter zu  $H_2SO_4$  und  $H_2O_2$  hydrolysiert wird:  $SO_2 < OH + OP > SO_2 + H_2O = SO_2 < OH + H_2SO_4$ ;

SO<sub>2</sub>  $< _{\rm OH}^{\rm OH}$  + H<sub>2</sub>O = SO<sub>2</sub>  $< _{\rm OH}^{\rm OH}$  + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (vgl. S. 568). —  $\beta$ ) Oxydierende Wirkung. — H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> und ihre Salze wirken stark oxydierend. Aus einer Lsg. von HCl oder NaCl wird Cl entwickelt, KBr-Lsg. wird zu Br, KJ-Lsg. anfangs zu J, bei einem Ueberschuß von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> zu HJO<sub>3</sub> oxydiert. — CrO<sub>3</sub> wird nicht zu Ueberchromsäure oxydiert; ebenso wird Permanganatlösung nicht entfärbt (Unterschied von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>!). Nach Vitali (Boll. Chim. Farm. 42, (1903) 273 und 321: C.-B. 1903, 2, 312) dagegen entsteht mit K,Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Aether und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> die bekannte Blanfärbung wie bei H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Chromi- und Manganosalze werden oxydiert zu Chromaten, bzw. MnO<sub>2</sub>. Marshall. — Die oxydierende Wirkung auf Oxalsäure ist in saurer und alkalischer Lsg. unvollständig. Elbs u. Schönhere (Z. Elektrotechn. u. Elektrochem. 1895, 245). Vgl. S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, S 557. — Mit TiO<sub>2</sub> entsteht in schwefelsaurer Lsg. nicht die durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> hervorgerufene charakteristische Gelbfärbung (Unterschied von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>!). Bach (Ber. 34, (1901) 1520). — Vgl. auch unter Persulfate, S. 563. —  $\gamma$ ) Verhalten gegen organische Körper. — Organische Farbstoffe werden gebleicht; Indigolösung wird entfärbt. Elbs (Z. angew. Chem. 1897, 195). Alkohol wird zu Aldehyd oxydiert. Mit Anilinsulfat in schwefelsaurer Lsg. tritt Emeraldinbildung (Anilinschwarz) ein. Caro (Z. angew. Chem. 11, (1898) 845). Vgl. Persulfate, S. 564.

IV. Persulfate. A. Bildung und Darstellung. 1. Ammoniumpersulfat und Alkalipersulfate. — Ammoniumpersulfat wird durch Elektrolyse von (NH<sub>1</sub>)SO<sub>4</sub> in schwefelsaurer Lsg. dargestellt (vgl. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub>); die Persulfate der Alkalien erhält man: a) Durch direkte Elektrolyse der sauren Sulfate. a) Mit Diaphragma. — Hugh Marshall (J. Chem. Soc. 59, (1891) 771; J. B. 1891, 413) erhielt zuerst Salze der Perschwefelsäure. Durch Elektrolyse einer gesättigten Lsg. der Bisulfate als Anodenflüssigkeit und verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> als Kathodenflüssigkeit unter Anwendung eines Stromes von 3 bis 3,5 Amp. und Abkühlung der Anode stellte er K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (vgl. Bd. H, 1, S. 59) und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (vgl. dieses) dar. Vgl. Berthelot (Compt. rend. 114, (1892) 875; C.-B. 1892, 1, 773); Loewenherz (Chem. Ztg. 1892, 838; C.-B. 1892, 2, 149). — Anwesenheit

von Nickel und Alaminiamanlfat wirkt zin-tig auf die Persaliatbildung, die von Zink- und Magnesium-aifat nicht. Die Andie mud gintt sein. Marshall.

J. See, Chem. Ind 16, 1897-346; J. B. 1897, 520. — LOSWENBERZ D. R.-P. #14/4; C.-B. 1805, 2, 552) erhielt das Natriumsalz dumh Elektrolyse von Na, V), als positiven and H. V), als negativen Electrolyten und öfterer Negeralisation des positiven Elektrolyten mit festem Natmankarbonat. Vgl. Ener; a a Bd II. 1. 335. - Die Permitate von Eb. Cs. Ti werden nach Fosптев и мити J. Americ Chem. Soc. 21, 1-19 934; J. В. 1899, 438) gewonnen. indem man in einer geteilten Zelle eine Mischung von . Vol. H. SO, (D. 1.35) and 1. Vol. genattigter Suifathening unter Kahlung mittels Kaltemischung elektrolysiert. Vgl. Bd. H. 1. S 201 a 221. - 5 Ohne Inapirouma. - Auch obne Diaphragma darstellbar, indem man eine spezifisch leichtere Kathedeu-Ansigkeit über eine spezifisch schwerere Anolenhässigkeit schieutet. DEFENDE (D. R.-P. 105008; J. B. 1899, 436; MÜLLER B. FRIEDBERGER (Z. Elektrichem, S. 1902, 230; C.-B. 1902, 2, 9; Glatt und leicht verläuft di-Elektrolyse ohne Diaphragma, wenn man zu den Elektrolyten Fluorverbindungen gibt. Konsortien für Elektbochenische Industrie, Nürnberg (D. R.P. 156906). - Leber elektrolytische Darstellung von Persuliaten vol auch Ronzo L'Industrie destrochim 1. 1997, 60: J B. 1907, 315. — b. Durch doppelte l'insetzung aux Ammeniumpersulfat. — Man behandelt NH, 28.0, mit Alkalikarbonat. LARWENHERZ D. R.-P. 77340: s. a. Bd. II. Abt. 1. S. 335.

2. Persulfate der alkalischen Erden. - Entstehen durch doppelte Um-

setting an Ammoniumpersulfat. Makshall.

3. Persu'fate der Schicermetalle. - Werden durch geeignete doppelte

Umsetzung aus dem nach 2. gewonnenen Baryumsalz dargestellt. Marshall. B. Eigenschaften, 1. Der festen Salze. — Die Perschwefelsäure ist zweibasisch vgl. S. 565, und bildet Salze von der Zusammensetzung R.S.O., teils ohne Kristaliwasser / Persuifate von NH, Na, K. Rb. Cs. Tl usw., teils mit Kristallwasser, (Persulfate von Ba, Pb. - Es existiert auch ein den organischen Sulfomlzen analogen organisches Persulfat, das "Dinaphtopyrylsulfat", vgl. Fossa. a Bristiant (Compt. rend. 139, (1904-600; C.-B. 1904, 2, 1505; - a) Verhalten an der Luft. - In ganz trockenem Zustande sind die Persulfate, besonders die wasserfreien, beständig. Das wasserhaltige Barvumsalz ist weniger bestandig und wird leicht sauer, Marshald; Berthelor (Compt. rend. 114, (1892) 875; C.-B. 1892, 1, 173); verwandelt sich unter Sauerstoffentwicklung in einigen Wochen in BaSO<sub>4</sub> und Caro'sche Säure, die weiter in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zerfällt. Baeyer u. Villiger (Ber. 34, (1901) 856).—Alle oberende Gescher Luft zersetzt sich K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> in K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> and aktiven Sauerande Gescher Gescher und Gescher Gescher und Gescher und Gescher Gescher und Ge stoff; ebenso durch Alkohol. VITALI (Boll. Chim. Farm. 42, (1903) 273; C.B. 1903, 2, 312). Vgl. Bd. II, 1, S. 59. — Das Zinksalz zerfließt an feuchter Luft. Vgl. Bd. IV, 1, S. 43. - Die Zersetzung der Persulfate ist exothermisch; vollzieht sich daher von selbst. Die Zers, des Baryumsalzes ist die schnellste; sie wird durch Erwärmung beschleunigt. Berthelot (Compt. rend. 114, (1892) 880; C.-B. 1892, 1, 773). — Die Umwandlung gemäß der Gleichung K,S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = K<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> + SO<sub>3</sub> + O entspricht vollkommen der unmolekuhren Formel von Guldberg u. Waage, ohne daß die Entwicklung von Sauerstoff oder die sekundäre Reaktion von SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>O den Gang dieser Umwandlung beeinflussen; K = 000368, Tanuer (Gazz. chim. (ital.) 32, II. (1902) 383; C-B. 1903, 1, 616). — b) Verhalten beim Erhitzen. — Beim Erhitzen tritt Zerfall ein unter Entwicklung von  $SO_3$  und O und Zurücklassung von Sulfat nach:  $K_*S_*O_3 = K_*SO_4 + SO_2 + O$ . Marshall; Loewenherz; Berthelot, -c) Löslichkeit in Wasser. — Kein Salz der  $H_2S_2O_3$  ist in W. unlöslich.  $K_2S_2O_3$  ist wenig lösl., alle übrigen Salze sind leicht lösl. Marshall; Elbs (Z. angew. Chem. 1897, 195; C.-B. 1897, 1, 790). In der Reihe Rb. Cs, Tl ist das Rubidiumsalz ähnlich dem Kaliumsalz noch wenig lösl.; dann nimmt die Löslichkeit mit steigendem Atomgewichte stark zu. Forster n. Smith (J. Americ, Chem. Soc. 21, (1899) 934; J. B. 1899, 438). — d) Verhalten gegen Schwefelsäure. — Beim Lösen in verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet sich zuerst freie H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, die sich jedoch in der Kälte langsam, in der Hitze rasch in freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Sauerstoff, der zum großen Teil als Ozon entweicht. zersetzt. Bei der Behandlung mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei 0° entsteht Sulfomonopersäure, die allmählich weiter zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> hydrolysiert wird (vgl. S. 567 und 568). Baeyer u. Villiger. — Nach Bach (Ber. 34, (1901) 1520; C.-B. 1901, 2, 88) wirken konz. und wasserfreie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> derart auf Persulfat ein, daß etwa <sup>3</sup>/<sub>8</sub> des vorhandenen aktiven Sauerstoffs in eine höhere Persäure, <sup>8</sup>/<sub>8</sub> in eine einfache Persäure verwandelt werden (vgl. S. 570).

- 2. Der wüssrigen Lösung. a) Allgemeines. Die Lsgg. von nicht völlig reinem Persulfat zeigen eine blauviolette Fluoreszenz. VITALI (Boll. Chim. Farm. 42, (1903) 273; C.-B. 1903, 2, 312). Sämtliche Persulfate zerfallen in wss. Lsg. in der Kälte langsam, beim Erwärmen rasch in Sulfat, freie  $\rm H_2SO_4$  und Sauerstoff, der zum großen Teil als Ozon entweicht:  $\rm K_2S_2O_8 + \rm H_2O = 2KHSO_4 + O$ ;  $\rm BaS_2O_8 + \rm H_2O = BaSO_4 + \rm H_2SO_4 + O$ .
- b) Verhalten gegen Wasserstoffperoxyd.  $K_uS_uO_8$  wird durch  $H_uO_2$  in das leicht zersetzliche Salz der Caro'schen Säure verwandelt, das unter dem Einfluß von kolloidalem Platin unter Sauerstoffentwicklung wieder in  $K_uS_uO_8$  übergeht. Kastle u. Loewenhart (Am. Chem. J. 29, (1903) 563). Kalium- und Ammoniumpersulfat befördern die Zersetzung des  $H_uO_8$  durch kolloidales Platin in neutraler und schwefelsaurer Lsg., sie selbst werden aber durch kolloidales Platin nicht zersetzt. Price (Ber. 35, (1902) 291); Price u. Denning (Z. physik. Chem. 46, (1903) 89; C.-B. 1904, 1, 426).
- c) Oxydierende Wirkung. Die Persulfate sind ebenso wie die freie Perschwefelsäure starke Oxydationsmittel. - In schwefelsaurer Lsg. haben sich die Persulfate als energische Depolarisatoren erwiesen und können z.B. vorteilhaft im Bunsenelement die HNO<sub>1</sub> ersetzen. Peters (D. R.-P. 96434, (1898); J. B. 1898, 172). a) Verhalten gegen Metallsalze, - Bei Einw. auf Metallsalzlösungen tritt Zersetzung in H2SO4, Sulfat und Sauerstoff ein. Bei Metallchloriden. z. B. bei Einwirkung von H, S2O8 auf BaCl2 in der Wärme, wird durch die entstandene H2SO4 HUl gebildet, die mit dem nascierenden O Chlor entwickelt. VITALI. Analog wird aus Bromiden Br, aus Jodiden J frei gemacht (vgl. S. 561). Die Oxydation von HJ wird durch Zusatz von Fe und Cu katalytisch beschleunigt. Federlis (Z. physik, Chem. 41, (1902) 565; C.-B. 1902, 2, 925). — Alkalichloride, -bromide und -jodide werden bei Ggw. von AgNO<sub>8</sub> durch Persulfat in salpetersaurer Lsg. in Chlorate, Bromate und Jodate verwandelt, Dittricul den Sulfat den Su (Ber. 38, (1905) 747). — Bei Baryum- und Strontiumsalzen fällt das Sulfat als solches unter Sauerstoffentwicklung aus, während Metalle, die ein Peroxyd zu bilden vermögen, wie Mangan-, Kobalt-, Nickel- und Bleisalze, bei Ggw. von Alkalien zu schwarzen Peroxyden oxydiert werden nach: Mn(OH). +  $K_2S_3O_8$  +  $H_2O$  =  $2KHSO_4$  +  $H_2MnO_3$ . Marshall (Chem. N. 83, (1901) 76; C.-B. 1901, 1, 705); Dakin (J. Soc. Chem. Ind. 21, (1902) 848; C.-B. 1902, 2, 477); Vitali (Boll. Chim. Farm. 42 (1903) 273; C.-B. 1903, 2, 312). — Mit AgNO<sub>3</sub> wird gleichfalls Superoxyd gebildet:  $2AgNO_3$  +  $K_4S_4O_5$  $+2H_{2}O=2KHSO_{4}+2HNO_{3}+Ag_{2}O_{3}$ . Marshall (J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; C.-B. 1897, 2, 173). — Nach Tabugi (Gaes. chim. (ital.) 32, II, (1902), 383, C.-B. 1903, 1, 616) entsteht unter intensivem Geruch und Entwicklung von HNO, das schwarze, unl. Silbersalz der Caro'schen Säure nach:  $2AgNO_3 + K_2S_2O_5 + H_2O = Ag_2SO_5 + K_2SO_5 + HNO_3 + HNO_3$

Auf Zusatz von NH, wird N in Freiheit gesetzt. - H2S2O, scheint auf AgNO3 reduzierend zu wirken. Namas (L'Orosi 23, (1900) 218; C.-B. 1900, 2, 806). Chromsalze werden in alkalischer Lsg. zu Chromaten oxydiert. Dakin. - Ferrosalze werden zn Ferrisalzen oxydiert. - Cerosalze gehen beim Erhitzen mit Persulfaten in gelbe Ceriverbindungen über, die (Unterschied von H.O.) durch überschüssiges Persulfat bei Anwesenheit von H.SO, nicht wieder entfärbt werden. v. Knorre (Z. angew. Chem. 10, (1897) 719: C.-B. 1898, 1, 142). Weitere Unterschiede von H2O2 vgl. S. 566. H3PO3 wird nur langsam oxydiert; bei Zusatz von HJ wird die Oxydation katalytisch beschleunigt. FEBERLIN (Z. physik, Chem. 41, (1902) 565; C.-B. 1902, 2, 925). — KCN wird bei Ggw. von überschüssigem NH3 zu KCNO oxydiert. Tarugi (Gazz. chim. (ital.) 32. II. (1902) 383; C.-B. 1903, 1, 616). Die Cyangruppe komplexer Eisenverbindungen und ähnlicher Substanzen wird beim Kochen mit Persulfaten in schwach saurer Lsg. zerstört. Diftrich u. Hassel (Ber. 36, (1903) 1929; C.-B. 1903, 2, 220). Vgl. Vitali. — Thiosulfate werden zersetzt unter B. von Tetrathionaten. MARSHALL. Leber die Anwendung der Persulfate in der Gewichtsanalyse: S. 567 unter VIII. - \$\beta\$) Verhalten gegen Metalle. -Zn, Al, Cd, Mg, Co, Cu werden von neutralen Persulfatlösungen gelöst unter B. von Sulfaten; Ag löst sich zunüchst zu Sulfat, das dann mit überschüssigem Persulfat  $Ag_2O_2$  bildet; Fe wird unter Abscheidung des darin enthaltenen Kohlenstoff's gelöst; Au und Pt werden nicht angegriffen. Marshall (J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; C.-B. 1897, 2, 173). Auch von kolloidalem Pt werden weder die Persulfate noch die freie Säure zersetzt. Price (Ber. 35, (1902) 291), — Ammoniakalische Lösungen von Persulfaten lösen außer Fe, Zn, Ag besonders rasch Cu, das in saurer und neutraler Lösung nicht reagiert. Namas (L'Orosi 23, (1900) 218; C.-B. 1900, 2, 806). — Hg wird besonders heftig von  $(NH_4)_2S_2O_9$  (vgl. dieses) angegriffen. Tarusi. —  $\gamma$ ) Verhalten gegen Hydrazin. — Das aus seinen Salzen durch konz. KOH freigemachte Hydrazin reagiert lebhast mit den Persulfaten nach:  $2K_{9}S_{1}O_{8} + N_{9}H_{1}H_{2}SO_{4} + 6KOH = 5K_{9}SO_{4} + 2N + 6H_{2}O_{5}$ Pannain (Gasz. chim. (ital.) 34, I. (1904) 500; C.-B. 1904, 2, 563). — 6) Verhalien gegen organische Körper. — Werden gleichfalls durch Persulfate oxydiert. Vgl. Dittrich (Ber. 36, (1903) 3385). Alkohol geht in Aldehyd über. MARSHALL. - Mit Anilinsulfat bildet sich in saurer Lsg. Emeraldin (Anilinschwarz), in alkalischer Lsg. entstehen die durch KMnO, hervorgebrachten Oxydationsprodukte (Azobenzol, Phenylchinondiimid, Isonitril); in neutraler und neutral gehaltener Lsg. aber wird zum Unterschied von anderen Oxydationsmitteln ein kristallinischer, orangebrauner Nd. gefällt, der sich in HCl mit gelber Farbe löst, die beim Erhitzen in Violett übergeht. Caro (Z. angew. Chem. 11, (1898) 845); BAD, ANILIN- UND SODAFABRIK (D. R.-P. 110249; Zus. zu D. R.-P. 105857 (1898)). - Bei der Einw. auf Anilinchlorhydrat entsteht auch in der Kälte ein tief grün gefärbter, schwefelhaltiger Nd., unlösl. in W. und A.; derselbe färbt sich bei der Behandlung mit NaOH oder Na2CO3 tief blau, wahrscheinlich unter B. eines Natriumderivates, bleibt dabei aber unlöslich. Namias. - Auch mit verschiedenen Alkaloiden und anderen organischen atstehen Farbenreaktionen, die sämtlich auf die oxydierende Wirkung zurückzuführen sind. Diese Färbungen treten teilweise schon eitiger Einw, auf, besonders charakteristisch aber bei gelindem konz. H.SO, gelösten Alkaloids nach Zusatz von Persulfat.

ue werden als Persulfat gefällt, andere nicht. Besonders ist das Strychninsalz H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, (C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O (vgl. unter ALI (Boll. Chim. Farm. 42, (1903) 273 u. 321; C.-B. 1903, ndungen mit geschlossener Kette werden nach: R-H+

 $2H + (NH_4)_2S_2O_8 = (NH_4)_2SO_4 + H_2O + R$ . HSOg in schwefelhaltige Körper übergeführt; so z. B. das Hydrochinon unter Oxydation in ein Sulfonderivat des Chinons. Diamidophenol, p-Phenylendiamin, p-Amidophenol geben charakteristische Farbenreaktionen. Namas. —  $\alpha$ -Naphtol liefert in alkalischer Lösung dunkelviolette, B-Naphtol gelbliche Färbung. Harnsäure wird in Alantursäure und Harnstoff übergeführt; aus Bilirubin entsteht Biliverdin; Albuminoide werden zersetzt; aus Hämatin wird Fe(OH)3 abgeschieden. HUGOUNENG (S. bei MOREAU, Bull. des Sc. pharmacolog.; Ap. Ztg. 16, (1901) 383; C.-B. 1901, 2. 56). — Ueber Oxydation des Aloins mit K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> and Caro'scher Sänre vgl. Seel. (Ber. 33, (1900) 3212).

V. Physiologische Wirkung der Persulfate. — Sie wirken in therapentischer Be-

ziehung günstig auf den Stoffwechsel ein, regen den Appetit an und heben die Kräfte des Kranken, ähnlich wie Arsemte und Vanadate, sind aber weniger toxisch; werden auch als Antiseptika empfohlen. Moreau (Ap.-Zig. 16, (1901) 383; C.-B. 1901, 2, 56). — Die antiseptische Wirkung ist nur gering, in etwas größerer Dose wirken sie giftig. So zeigte in einer Harnprobe K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> eine antiseptische Wirkung gegen den Harnstoffbazillus, aber nicht gegen Schimmelpilze; diese Wirkung beruht wahrscheinlich auf der aus dem Persulfat bei (fgw. von W. frei werdenden H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Vitali (Boll, Chim. Farm. 43, 5; C.-B. 1904, 1, 749). — Gegen Fäulnisbakterien ist die antiseptische Wirkung gleichfalls nur gering. Boriant. — In größerer Dose können Persulfate tödlich wirken. Novi u. Brille. — Das einmal in den tierischen Kreislauf gelangte Persulfat zersetzt sich und läßt sich weder im Blut, noch in den Eingeweiden, noch im Harn nachweisen. Man muß daher in Vergiftungsfällen das Ausgebrochene untersuchen. (Erbrechen tritt bei Vergiftung durch Persulfate scheinbar immer ein.) Vitall. — Die in den verschiedenen Verarbeitungsprodukten des lebenden Organismus nachgewiesenen Persäuren haben die Fähigkeit, metallisches ziehung günstig auf den Stoffwechsel ein, regen den Appetit an und heben die Kräfte des dukten des lebenden Organismus nachgewiesenen Persäuren haben die Fähigkeit, metallisches Quecksilber und Calomel aufzulösen. Tantor (Gazz, chim. (ital.) 32, 11, (1902) 383; C-B. 1903, 1, 616). — Lösungen von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> oder (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> wirken als vortreffliches Gegenmittel bei Strychninvergiftungen. Bifalisi (Avch. di Farmacologia sperim. e science affini, 2); VITALI - Persulfate üben auch auf das Chlorophyll der Pflanzen schou in 001% iger Lsg. schädigende Giftwirkung aus. Sawa (Bull. Coll. Agric. Tokio 4, (1902) 415; C-B. 1902, 2, 386).

VI. Formel und Konstitution. — Die Perschwefelsäure entspricht der

Formel H<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>. — Marshall (J. Chem. Soc. 59, (1891) 771; J. B. 1891, 413) leitete aus dem Leitungsvermögen des Kaliumsalzes die einfache Formel HSO<sub>4</sub> ab. Auch Walken (J. Chem. Soc. 50, (1891) 771) schloß aus der Zunahme der Leitfühigkeit des Kaliumsalzes  $(\Delta=15.5)$ , daß die Perschwefelsäure einbasisch sei und der Formel H8O, entspreche. – Lorwennerz (Chem. Ztg. 1802, 838) berechnete den van T'Hopp'schen Faktor i, d. i. das Verhältnis der unzersetzten Molekule plus Ionen zur ursprünglichen Molekulanzahl, für das Verhaltins der unzersetzten Molekule plus Ionen zur ursprunghehen Molekulanzahl, für das Kaliumsalz und fand für die Konzentration 1 g Salz, gelöst in 100 g Wasser, bei Annahme der Formel  $K_2S_2O_8$  und einer Ionenanzahl n=3 (K, K und  $S_2O_8$ ): i=2.30 (aus der molekularen Leitfähigkeit) und = 2.60 (aus der Gefrierpunktserniedrigung); bei Annahme der Formel  $KSO_4$  und einer Ionenanzahl n=2 (K und  $SO_4$ ): i=1,65 (aus der molekularen Leitfähigkeit) und = 1.30 (aus der Gefrierpunktserniedrigung). Im ersten Falle beträgt die Abweichung der beiden für i gefundenen Werte voneinander nur 11  $\frac{1}{2}$  %, im zweiten Falle aber 27 %, also ist die im ersten Falle angenommene Formel  $K_2S_2O_8$  die richtige. Bei Anwendung der Konzentration 1.5 g Salz, gelöst in 100 g W, errauh die Abweichung Bei Anwendung der Kenzentration 1.5 g Salz, gelöst in 100 g W., ergab die Abweichung der beiden i-Werte für K.S.O., 7° 6, für KSO, aber 36° 6. Hiernach ist im höchsten Grade wahrscheinlich, daß die Perschwefelsäure und ihre Sulze die Zusammensetzung H.S.O., bzw. R.S.O., haben — Vgl. auch Benthelot (Campt. rend 114, 1892) 876). — Auch aus der Messung der Molekulardepression des Glaubersalzes, die bei Zusatz von Natriumsalzen, unter anderem Na, S.O., denselben Wert wie bei Zusatz von Nichtelektrolyten zeigte, geht die Formel Na, S.O., hervor. Loewennenz Z. physik. Chem. 18, 1895; 70: C.-B. 1805. 2, 987) Ebenso schlossen Bredig (Z. physik. Chem. 12, (1893) 230; C.-B. 1803, 2, 908) aus der Aenderung der molekularen Leitfühigkeit der Persulfate mit der Verdünnung und Montlen Z. physik. Chem. 12, (1893) 555) aus der Gefrierpunktserniedrigung und der Zunahme der Leitfähigkeit ( $\Delta=23.88$ ) des Kaliumsalzes auf die Formel K $_28_2O_3$ , bzw. H $_28_2O_3$ , — Maushall nahm später (J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; C.-B. 1897, 2, 173) gleichfalls die verdoppelte Formel an.

Die Konstitution entspricht dem Typus des H.O., Traube (Ber. 25, (1892) 95). Dementsprechend nehmen Medikoff u. Pissariewski die Konstitution an. - Nach früheren Angaben Berthelot's (Compt. rend. 112, (1891) 1481) und Maushall's

(J. Chem. Soc. 59, (1891) 771; J. B. 1801, 413), die noch auf der Annahme der Formel HSO<sub>4</sub> basieren, ist die Konstitution analog derjenigen von HMnO<sub>4</sub> und HClO<sub>4</sub>.
VII. Analytisches. A. Nachweis. 1. Mit Anilinsulfat. — In neutraler und neutral VII. Analylisches, A. Nachweis. 1. Mit Anilinsulfat. — In neutraler und neutral gehaltener Lsg. entsteht mit einer 2% igen Aniliusulfatlösung ein kristallinischer, orangebrauner Nd., welcher sich in HCl mit gelber Farbe löst, die beim Erhitzen in Violett übergeht. Cabo (Z angew. Chem. 11, (1898) 845; Bad. Anilius v. Sodarbabik (P. R.-P. 110249, Zus. zu D. R.-P. 105857 (1898)). — 2. Mit Strychninitrat. — Es fällt das charakteristische Strychninsalz H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>,(C<sub>3</sub>H<sub>22</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>3</sub>,H<sub>4</sub>O aus, u. Mk. Nädelchen, swl. in W. (100 cem lösen bei 17° etwa 0.04 g des wasserfreien Salzes). 1. in kouz. HNO<sub>4</sub> und HCl., wl. in verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; entsteht beim Reiben der Flüssigkeiten auch bis zu einer Verdünnung von ½100000 als Trübung. Vitali (Boll. Chim. Farm. 42, (1903) 273 und 321; C.-B. 1903, 2, 312). — 3. Mit Granjaktinktur. — Es tritt Blaufärbung ein. Vitali. — 4. Mit Bleisalzen. — Neutrales Bleiacetat gibt in neutraler Lsg. einen Nd. In dem Filtrat tritt beim Erhitzen nochmals Fällung ein, schließlich färbt es sich gelb. Basisches Bleiacetat erzengt einen sich bei Behaudlung mit Essigsäure und Guajakharztinktur blau färbenden Nd. — 5 BaGl<sub>2</sub> im Ueberschuß bildet einen Niederschlag, dessen Filtrat sich beim Erhitzen von neuem trübt. Vitali. — 6. Mit Schwefelund Guajakharztinktur blau tärbenden Nd. — b BuCl, im Ueberschuß bildet einen Niederschlag, dessen Filtrat sich beim Erhitzen von neuem trübt. Vitall. — 6. Mit Schwefelwaszerstoff. — H2S-Lsg. gibt beim Erhitzen mit Persulfaten eine Trübung. Vitall. 7. Unterschied von H2O2. — Zeigt in vielen Fällen, speziell in der Oxydation von Mn-, Co-, Ni- und Pb-Salzen auf Zusatz von Alkalien zu schwarzen Peroxyden dieselben Rkk. wie H2O2; unterscheidet sich aber wesentlich von diesem dadurch, daß KMnO4 nicht entfärbt wird, mit TiO2 in schwefelsaurer Lsg. keine Gelbfärbung, mit ("rO3 auf Zusatz von H2SO4 und Aether keine Blaufärbung entsteht (vgl. indes Vitall. S. 561), und daß die aus ("erosalzen entstehenden gelben Cerisalze durch einen Ueberschuß an Persulfat bei Auwesenheit von  $\rm H_2SO_4$ nicht entfärbt werden. — Vgl. auch unter Eigenschaften der freien Säure (S. 561) und der wäßrigen Persulfatlösung (S. 563).

B. Bestimmung. 1. Gravimetrisch. a) Als BaSO<sub>4</sub>. Man reduziert die Persulfate mit SO<sub>2</sub> zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + SO<sub>2</sub>  $\div$  2H<sub>2</sub>O = 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) und fällt dann mit BaCl<sub>2</sub>. %<sub>n</sub> des erhaltenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>4</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>4</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem Schwefel und nur %<sub>5</sub> dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen BaSO<sub>5</sub> entsprechen dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen dem aktiven Sauerstoff des Persulfatenen dem aktiven Sauerstof sulfats. Anzuwenden auf Persulfate organischer Basen (Chinolin, Chinaldin, Akridin, Chinin etc.), während bei anorganischen Persulfaten der wirksame Sauerstoff meist nach 2, c bestimmt wird. Wolffenstein (Ber. 37, (1904) 3213; C.-B. 1904, 2, 1166). — b) Mit Strychninnitrat. — Man läßt die Persulfatlösung 24 Stunden mit Strychninnitrat stehen und trocknet den mit möglichst wenig W. ausgewaschenen Niederschlag (s. A. 2) bei 100° bis zur Gewichtskonstanz. 1 Mol. des wasserfreien Strychninpersulfates H<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, (C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>), entspricht einem Mol. der Säure oder des Persulfates. Die Zahlen werden noch genauer, wenn man die unter A, 2 angegebene Löslichkeit des Strychninpersulfats in W. berücksichtigt. VITALI.

2. Volumetrisch, a) Acidimetrisch. a) Man kocht eine gewogene Menge Persulfat 2. Volumetrisch, a) Academetrisch. a) Man kocht eine gewogene Menge Persulfat mit überschüssiger (itrierter Na<sub>2</sub>CO<sub>4</sub>-Lsg. bis keine Spur Persulfat z. B. durch Strychninitrat (vgl. A, 2) oder Gnajaktinktur (vgl. A, 3) mehr angezeigt wird, dampft zur Trockne ein, glüht den Rückstand und titriert denselben in wss. Lsg. mittels einer titrierten Säure bei Ggw. von Methylorange zurück: K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>O = K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + O; H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub> = Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + CO<sub>2</sub> + H<sub>3</sub>O. Virala. - β) Die Persulfatlösung wird durch 20 Minuten langes Kochen mit W. zersetzt, und die abgespaltene H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in Ggw. von Phenolphtalein titriert. Tarugi (Gazz. chim. (ital.) 32, H, (1902) 383; C.-B. 1903, 1, 616). - Man muß mindestens 26 Minuten kochen; durch einen Zusatz von Methylalkohol kann die Kochdauer wesentlich abgeskürzt werden. Mann Busker (Bull wog. chim. 13) 29 (1907) 231; C.-B. 1903. abgekürzt werden. Marie u. Buner (Bull. soc. chim. [3] 29, (1903) 930; C.-B. 1903, 2, 1144).

b, Jodometrisch. a) Mit Kaliumjodid. — 2 bis 3 g der Probe werden in 100 ccm W. gelöst; 10 ccm davon werden mit 0.25 bis 0.5 g K.J zehn Minuten in einer Glusstöpselgelöst; 10 ccm davon werden mit 0.25 bis 0.5 g KJ zehn Minuten in einer Gusstöpselflasche auf 60 bis 80° erwärmt; das abgeschiedene Jod wird mit 10 n. Thiosulfatlösung titriert: (NH<sub>4</sub>),8.0<sub>5</sub> + 2KJ = (NH<sub>4</sub>,80<sub>4</sub> + K,80<sub>4</sub> + 2J. Mondolfo (Them. Ztg. 23, (1899) 699; C.-B. 1899, 2, 630). Man lätit die Persulfatlösung 10 bis 12 stunden mit KJ-Lösung in der Kälte stehen. Namias (L'Orosi 23, (1900) 218; C.-B. 1900, 2, 806). — Bei beiden Methoden ist die Zersetzung des KJ durch das Persulfat nicht vollständig. Peters u. Moody (Americ. J. sci. (Silt) [4] 12, (1901) 367; C.-B. 1901, 2, 1267). — Die Methode von Mondolfo ist ungennu. Tanual. Vgl. auch Moneau (Bull. des 8c. pharmacolog.; Ap.-Ztg. 16. (1901) 383; C.-B. 1901, 2, 560. — /) Mit arseniger Säure. — Etwa 0.3 g Persulfat werden mit 50 ccm 10 n. Asy05-lasg. zunn Koehen erhitzt, nach dem Erkalten mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angesäuert und mit NaHCO<sub>5</sub> stark übersättigt; die überschüssige As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> wird mit Jodlösung zurücktitriert: 2(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Sy<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 2H<sub>2</sub>O = As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 4NH<sub>4</sub>HSO<sub>4</sub>. Grötznen (Arch. Pharm. 237, (1889) 705; C.-B. 1900, 1, 435). Unbefriedigende Resultate, da die zur Verwendung kommenden Reagentien schon an und für sich etwas Jod-Lasg. verbrauchen wendung kommenden Reagentien schon an und für sieh etwas Jod-Lsg. verbrauchen (0.06 bis 0.19 ccm); bei Berücksichtigung dieser Mengen sind die Resultate gut. Permas n. Moody (Americ, J. sei. (Sill.) [4] 12, (1901) 367; C.-B. 1901, 2, 1267). — Die Methode

von Grützner ist unzuverlässig. Taruat (Gasz. chim. (ital.) 32, II, (1902) 383; C.-B. 1903, 1, 616); vgl. auch Moneau. — Ueber die Arsenitjodidmethode vgl. Peters u. Moody. — c) Mit Ferrosulfat und Kaliumpermanyanat. — Man versetzt mit überschüßsiger FeSO<sub>4</sub>-Lsg. und titriert den Ueberschuß mit KMnO<sub>4</sub> zurück; H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 2FeSO<sub>4</sub> = Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>: H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Diese Methode gibt zu niedrige Resultate, wenn der Ueberschuß an FeSO<sub>4</sub> zu klein oder die Temp. zu niedrig ist. Bei 60 bis 80° verläuft die Reduktion des Persulfates augenblicklich. Le Blane u. Eckhardt (Z. Elektrochem. 5, (1898–1899) 355; C.-B. 1899, 1, 637). — Peters u. Moody erhielten nach der Methode von Le Blane u. Eckhardt gute

Resultate; nach Taron ist dieselbe unzuverlässig. —

3. (fasvolumetrisch. — Das Persulfat wird mit Hydrazinsalz und Kaliumbydroxyd zersetzt und der entwickelte Stickstoff im Lunge'schen Azotometer gemessen: 2K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 6KOH = 5K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2N + 6H<sub>2</sub>O. Pannain (Gazz. chim. (ital.) 34, I, (1904) 500; C-B. 1904, 2, 563).

VIII. Anwendung. — Die Persulfate finden wegen ihrer oxydierenden und bleichen-

VIII. Amcending. — Die Persissate sinden wegen ihrer oxydierenden und bleichenden Eigenschaften Anwendung in der Weberei, Färberei etc. Vgl. Namas (L'Orosi 23, (1900) 218; C.-B. 1900, 2, 806). — Anwendung von Persissaten zur Entsernung des Fixiernatrons aus Photographieen, Chem. Fahrik auf Aktien vorm. E. Schering (D. R.-P. 79009; J. B. 1805, 3-7). — Verwendung der Persissate als Depolarisatoren in galvanischen Elementen, Peters (D. R.-P. 96434; J. B. 1808, 172). — Anwendung in der quantitativen Analyse vgl. Marshall (Proc. Roy. Soc. (Edinbourgh) 22, 388; J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; J. prakt. Chem. [2] 50, (1899) I, 771; C.-B. 1801, 2, 840); Eles (C.-B. 1804, 2, 407; Z. angew. Chem. 10, (1897) 195); Namas (L'Orosi 23, (1900) 218; C.-B. 1900, 2, 806); Dittrich (Chem. Zig. 27, (1903) 196; C.-B. 1903, 1, 853); Dittrich u. Hassel (Ber. 35, (1902) 3266; 36, (1903) 284 u. 1423. Dittrich u. Bollenbach (Ber. 38, (1905) 751; Dittrich u. Reise (Ber. 38, (1905) 1829); v. Knorbe (Chem. Zig. 27, (1903) 53, C.-B. 1903, 1, 537).

## L. Sulfomonopersäure. H.SO.

Caro. Z. angere. Chem. 10, (1898) 845. BADISCHE ANILIN- UND SODAFABRIK. D. R.-P. 105857 (1898) und Zus.-Pat. 110249; J. B. 1499, 436; C.-B. 1900, 2, 228. Baryer u. Villiger. Ber. 33, (1900) 124, 2488; C.-B. 1900, 2, 940; Ber. 34, (1901) 853; C.-B. 1901, 1, 1138.

Cano'sche Säure, Oxyschwefelsäure.

I. Geschichte. - Traube (Ber. 22, (1889) 1518; 24, (1891) 1764; 25, (1892) 95) fand in der durch Elektrolyse verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entstehenden Substanz, die aus KJ augenblicklich Jausscheidet, das Verhältnis von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu aktivem Sauerstoff wie 1:1 und leitete daraus die Formel SO<sub>4</sub> (Sulfurylholoxyd, vgl. S. 557 u. 570, ab, wiederrief aber später (Ber. 26, (1893) 1481) seine Angaben. Vgl. hierüber bei Elektrolyse verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, S. 534. (Ano erkannte die energisch auf KJ wirkende Substanz als ein besonderes chemisches Individuum und zeigte, daß sie sowohl bei der Einw. konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Persulfate als auch beim Stehen von elektrolysierter, mittig konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch Umwandlung der ursprünglich gebildeten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gebildet wird. Barver u Villieber.

H. Bildung und Darstellung. 1. Aus Persulfaten. — Eine Lsg. der Sulfomonopersäure wird erhalten, wenn man Persulfate in der Kälte mit konz. H. SO<sub>4</sub> behandelt und dann die Lsg. verdünnt. Die Geschwindigkeit

konz. H.SO, behandelt und dann die Lsg. verdünnt. Die Geschwindigkeit der Umwandlung der zunächst freigemachten Perschwefelsäure hängt hauptsächlich von der Konzentration, aber auch von der Menge und von der Zeitdauer der Einw. ab. Bei Anwendung konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird die H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> in wenigen Minuten umgewandelt, verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wirkt langsamer. Auch konz. HNO<sub>3</sub> läßt sich benutzen. Cabo (Z. angew. Chem. 11, (1898) 845); Badische Anilin-und Sodafabrik (D. R.-P. 105857 (1898) und Zus.-P. 110249; J. B. 1899, 436; C.-B. 1900, 2, 228). Perschwefelsäure geht, wenn sie einige Tage mit ca. 40 % iger H, SO, in Berührung ist, in Sulfomonopersäure über (vgl. unter 2). Baeyer u. Villiger (Ber. 34, (1901) 853). Die Bildungsgeschwindigkeit beim Verdünnen und Stehenlassen einer Lösung von HaSaOn entspricht einer Reaktion erster Ordnung; die Konstanten nehmen mit abnehmender Säurekonzentration stark ab; ein Zusatz von K.SO. verzögert die Reaktion. Mugdan (Z. Elektrochem. 9, (1903) 719 und 980; C.-B. 1903, 2, 787 und 1904, 1, 143). — Das Mercuroammoniumsalz der Sulfomonopersäure entsteht durch Einwirkung von W. auf NH<sub>4</sub>HgS<sub>2</sub>O<sub>8</sub>,2NH<sub>2</sub>. Tarusi (Gazs, chim. (ital.) 33, I, (1903) 127; C.-B. 1903, 1, 1116). — 2. Durch Elektrolyse konsentrierter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Caro; Badische Anilin- und Sodafabrik. — Elektrolysiert man mäßig konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (D. etwa 1.4), so wird das primäre Prod. der Elektrolyse, die Perschwefelsäure, durch Berührung mit der mäßig konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu Sulfomonopersäure hydrolysiert:

SO<sub>2</sub> SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O SO<sub>2</sub> + SO<sub>2</sub> . Ist die Säure konzentrierter.

so geht die Umwandlung in Sulfomonopersäure schon während der Elektrolyse vor sich, und ehenso findet die weitere Spaltung der letzteren in  $H_2SO_4$  und  $H_2O_2$  (vgl. uuten) in kurzer Zeit statt. Bei Anwendung einer verdünnteren, z. B. 20% jeen, Säure ist die B. der Persäuren nur eine geringe. BAEYER u. VILLIGER. Vgl. a. Elbs u. Schonhern (Z. Elektrochem. 1, (1893/94) 417, 468: 2, (1895) 245). – 3. Aus  $H_2O_2$  und konz.  $H_2SO_4$ . — BAEYER u. VILLIGER (Ber. 33, (1900) 124) stellen Caro's Reagenz dar durch Versetzen von 5% jeem  $H_2O_2$  mit dem fünffachen Gewicht kalt gehaltener konz.  $H_2SO_4$ . Die dem Reagenz zugrunde liegende Säure nennen sie "Caro'sche Säure"; sie bildet sich nach:  $H_2SO_4$  +  $H_2O_2$  —  $H_2SO_5$  +  $H_2O_4$ .

III. Eigenschaften. 1. Allgemeines. — Die Sulfomonopersäure ist nur in wäßriger, schwefelsaurer und phosphorsaurer Lsg. bekannt: die letzte entsteht durch Zusatz von Baryumphosphat zu der Lsg. in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Bei der Neutralisation ihrer Lsg. mit K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> bildet sich das Kaliumsalz, das aber im Gegensatz zu dem Kaliumpersulfat sll. ist. Badische Annan- und Sodafabrik (D. R.-P. 105857 (1898); J. B. 1899, 436; C.-B. 1900, 2, 228). Das durch Behandeln pulverisierter Persulfate mit höchst konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in der Kälte entstehende Prod. hat einen an Chlorkalk erinnernden Geruch und besitzt wesentlich andere Eigenschaften als die verd. Sulfomonopersäure (s. die folgenden Reaktionen).

2. Bestündigkeit der Lösung. — Die wss. Lsg. hydrolysiert langsam O – OH

unter B. von  $H_2O_2$  nach:  $SO_2$   $+H_2O=SO_2$   $+H_2O_2$ . Der gleiche OH

Zerfall findet in schwefelsaurer Lsg. statt, und zwar wird die Lsg. in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> am raschesten zersetzt, während verdünntere H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> die Säure langsamer umwandelt. Bei Ggw. von 8% iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und ebenso in phosphorsaurer Lsg. ist H<sub>2</sub>SO<sub>6</sub> ziemlich beständig. Sie zeigt in saurer Lsg. eine größere, in neutraler und alkalischer Lsg. eine geringere Beständigkeit als Perschwefelsäure. Durch Ba(OH)<sub>2</sub> tritt direkt Zerfall ein; dies ist nicht der Fall bei Zusatz von Ba<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Baeyer u. Villiger.

3. Verhalten gegen Anilin und Amine; gegen organische Körper. — Die durch Zusatz konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu Persulfaten in der Kälte aus der zunächst entstehenden Perschwefelsäure sich bildende Sulfomonopersäure ist charakterisiert durch die Fähigkeit, die Amidogruppe primärer Monamine direkt zu der Nitroso- und weiter zu der Nitrogruppe zu oxydieren. Aus Anilin entsteht fast momentan Nitrobenzol. Die charakteristische Farbenreaktion der Perschwefelsäure in neutraler Lsg. mit Anilin (vgl. S. 566) wird durch Sulfomonopersäure nicht hervorgerufen; auch die Emeraldinreaktion (vgl. S. 564) bleibt aus. Caro; Badische Anilin- und Sodafabrik. — Ueber Oxydation organischer Körper durch Sulfomonopersäure vgl. Bambreger a. Mitarbeiter (Ber. 32, (1899) 1676; 33, (1900) 534 und 1781; 34. (1901)

- 2023; 35. (1902) 1082); BAEYER U. VILLIGER (Ber. 32, (1899) 3625; 33, (1900) 124).
- 4. Verhalten gegen Halogenwasserstoffsäuren; gegen Kaliumjodid. Die aus Persulfaten und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entstehende konz. Sulfomonopersäure zersetzt konz. HCl und HBr, weniger energisch auch die gasförmigen Säuren unter Entw. von Cl und Br; HFl wird nicht angegriffen. Wederind (Ber. 35, (1902) 2267; Bull. soc. chim. [3] 27, (1902) 712; C.-B. 1902, 2, 247). Verd. Sulfomonopersäure gibt mit KJ sofort Jodausscheidung, während Perschwefelsäure dies erst nach längerer Einw, und ein Gemisch von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> überhaupt nicht tun.
- 5. Verhalten gegen Platin und Katalysatoren. Bei Ggw. von kolloidalem Pt wird Sulfomonopersäure langsam zersetzt unter Entw. von Sauerstoff. Price (Ber. 35, (1902) 292). Verd. mit  $K_2CO_3$  neutralisierte Caro'sche Säure liefert beim Erwärmen mit einem Katalysator Ozon. Bamberger (Ber. 33, (1900) 1959).
- 6. Verhalten gegen  $H_2O_3$ ,  $TiO_2$ ,  $CrO_3$ . Wasserstoffperoxyd wirkt in Ggw. von kolloidalem Pt reduzierend nach:  $H_2SO_5 + H_2O_2 = H_2SO_4 + H_2O + 2O$  (vgl. auch unter Formel und Konstitution, S. 570) Price; Price u. Friend (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 187; C.-B. 1905. 1, 138). Titansäure wird durch verd. Sulfomonopersäure nicht gefärbt, Baeyer u. Villiger, gibt aber mit der aus Persulfaten und konz.  $H_2SO_4$  entstehenden konz. Sulfomonopersäure die für  $H_2O_2$  charakteristische Gelbfärbung. Bach (Ber. 33, (1900) 3111; 34, (1901) 1520).
- 7. Verhalten gegen Kaliumpermanganat. Verdünnte, reine Sulfomonopersäure wirkt in saurer Lsg. auf KMnO<sub>4</sub> nicht ein; die verschiedentlich (vgl. unten) beobachtete Sauerstoffentw. bei gegenseitiger Einw. ist nicht auf eine glatte chemische Rk., sondern auf einen katalytischen Zerfall der Sulfomonopersäure unter dem Einfluß von MnSO<sub>4</sub> zurückzuführen; dasselbe entsteht aus dem KMnO<sub>4</sub> durch das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, welches infolge des langsamen Zerfalles der Sulfomonopersäure gebildet wird. Das Gemisch von KMnO<sub>4</sub> und verd. Sulfomonopersäure ist wohl das stärkste Oxydationsmittel, welches es gibt. Baever u. Villiger (Ber. 33, (1900) 2488; C.-B. 1900, 2, 940). Un verdün nte Sulfomonopersäure, wie sie z. B. durch Einw. von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> entsteht, reduziert KMnO<sub>4</sub> in trockenem, pulverisiertem Zustande oder in konz. schwefelsaurer Lsg. energisch unter Sauerstoffentwicklung; die entwickelte Sauerstoffmenge übertrifft die nach dem Verhältnis Mn<sub>2</sub>O<sub>7</sub>: 5 O berechnete um ½. Da unverdünnte Sulfomonopersäure nicht durch MnSO<sub>4</sub> zersetzt wird, so kann der Sauerstoffüberschuß nur von der Zersetzung einer höheren Persäure (vgl. S. 570) herrühren. Bach (Ber. 33, (1900) 3111; 34, (1901) 1520). Auch bei Zusatz von KMnO<sub>4</sub> zu der Flüssigkeit, die durch Mischen einer Lsg. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entsteht (vgl. Darst., S. 568), wird mehr O entwickelt, als dem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> entspricht, Baethelof Ausselbe bei gewöhnlicher Tempungsschüttelt worde, auf eine verühergehende Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, das sich bei gewöhnlicher Tempungsschüttelt worde, auf eine verühergehende Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das sich bei gewöhnlicher Tempungsschüttelt worde, auf eine verühergehende Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das sich bei gewöhnlicher Tempungsschüttelt worde, auf eine verühergehende Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das sich bei gewöhnlicher Tempungsschüttelt worde, auf eine verühergehende Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das sich bei gewöhnlicher Tempungsschüttelt worde, auf eine verühergehende Bildung von H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das sich bei gewöhnlicher Tempungsschüttelt w

enclusividing statt, de veder Hybyl), web build managereiere excel Kino, leicht angereier norden

IV. Formel und Konstitution; höhere Peruinsen. — Riffirm u. VILLIGER (Ber. 33, 190) 124; 34, 1901 553 fanden, das die Salt monopersäure auf 1 At. aktiven Sanerstoff 1 At. Schwefel entitält:

Sie leiten darans die Formel H. St., oder S-trois ab. entsprechend dem Ver-

haltuis H.O.: SD. Ina Produkt ist dasselbe wis das v. Transk estandere und als SO. salturulbeland, vgi s. 536 a. 557 angispreserve. — Entrese schooles Lawar u. Wast (Proc. Chem. Soc. 16. 1300 126; J. Chem. Soc. 77, 1300 and; C.-B. 1300, 2, Ste aus der Armagegistit des Verhältnisses H.O. Cassesber Saure von dem Wert des Verhältnisses Wasser H.O. beim Glos gewicht zwischen diesen vier zu fein dat die Cassesbe Saure die Pomel H.O. beim Glos gewicht zwischen diesen vier zu fein dat die Cassesbe Saure die Pomel H.O. beim das bestehende diesen and eine kleine, aber zu absoch Monge Pendama selekture gelndet vglunten — Pasta Ber 35 1992; 202 bes Styte zwaschet die Ansicht von Barran u. Vultagen, indem er das Verhältnis des in Produit gewicken Jode zum Zuwarbs der Architekt bestimmte:

gefunden . . . = 2.50 gefunden . . . = im Mittel 2.56.

Mit dem von Barter u. Villiger gefundenen Verhältnis O (aktiv : SO, ist nach Armstrong u. Lower (Chem. N. S5. (1902-193); C.-B. 1902, 1. 1191) aber auch die Formel H.S.O. vereinbar. Die Richtigkeit dieser Formel ergibt sich nach letzteren daraus, daß bei der Zersetzung der neutralen L.g. des Calciumsalzes der Caro'schen Säure auf je 2 Atome aktiven Sauerstoff der Säure 1 Mol. freie H.SO. auntritt, was nur möglich 181, wenn die Rk. nach: CaS.O., + H.O. = CaSO. - H.SO. + 20 verläuft. - Auch das bei der Rk. mit KJ sich ergebende Verhältnis der angewandten Jodmenge zu der Abnahme des Säuretiters (vgl. oben) wie 2:1 kann ebensogut der Formel H.S.O., wie derjenigen H.SO. entsprechen: H.SO. + 2KJ = K.SO. - 2J + H.O. H.S.O. + 4KJ = 2K.SO. + 4J + H.O. Mugdan Z. Elektrochem, 9. (1903) 719 und 980: C.-B. 1903, 2, 787: 1904, 1, 143). — Pater (Proc. Chem. Soc. 19, 1903, 107: 20, 1904-187; C.-B. 1903, 1, 1116: 1905, 1, 128 senloß sich der Ansicht von Armstrosso u. Lower an. — Die Carosche Säure ist danach entweder zweibasisch und entspricht der Formel H.S.O. - 2H.SO. H.O. oder einbasisch, entsprechend der Formel H.S.O. - 2H.SO. - H.O. oder einbasisch, entsprechend der Formel H.S.O. - 2H.SO. - 2H

Nach Bo i Ber. 23, 1200-3111) besitzt die unverdanate Carolsche Säure drei mit einander verkettete tierwertige zauerstoffatome oder einen Sauerstoff-Dreiring; sie ist also eine Trivalfoteipersaure: H(1, \(^2\) O(H). Sie bildet sich durch partielle Hydrolyse der bei Zusatz von KMn(), zin dem Gewisch von K,S,O. und konz. H,SO, zunächst gebildeten höheren Perschure (HO,SOO,SO,H). Orgl = 560. Für die Existenz dieses Sauerstoff-Preiringes sieht Bach eine Bestätigung in der Beobachtung Rambrisches Ber. 33, 1800-1850, daß verd. und mit K,CO, neutralisierte Carolsche Seure beim Erwarmen mit einem Katalysator Ozon liefert (vgl. S. 560. Nach Amstermose u Roubbrisch Proc. Koy. Soc. 50, (1892) 105 soll eich bei (igw. aber konz. H,SO, zunächst Tetraperschwetelsäure H,O,480, bilden diese wird bei fortschreitender Verdünnung mit W. schrittweise gespalten in Triperschwefelsäure H,O,380,. Injerschwefelsäure H,O,280, und zuletzt in Monoperschwefelsäure H,O,380,. — Anwendere n. Lowar nehmen die Existenz folgender Säuren an: Pertetraschwefelsäure H,O,380,: Perdischwefelsäure H,SO, und Peranhydroschwefelsäure H,SO,, welche identisch sein soll mit der Carolschen Säure (vgl. oben). — Barver u Velltom halten es für moglich, daß die Substanz, welche den schon von Bertheror beobachteten Gerich nach Chlorkelk verursacht, der sieh immer beim Stehen einer die Carolsche

Source enthaltenden Masse entwickelt, die Zusammensetzung S.O., d. h. 0.8

besitzt. Vielleicht fludet sich dieselbe Substanz in dem Prod. der Einw. der dunklen elektrischen Entladungen auf ein Gemisch von  $SO_4$  und  $O_5$ 

V. Analytisches. 1. Nachweis. - Sulfomonopersäure unterscheidet sich von H.O. und allen bekannten Oxydationsmitteln dadurch, daß sie innstande ist, die Amidogruppe primärer Amine zu der Nitroso-, und weiter zu der Nitrogruppe zu oxydieren (vgl. 8. 568): von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> speziell dadurch, daß sie in verdünnter wäßriger Lösung KMnO<sub>4</sub> nicht entfärbt und mit TiO<sub>2</sub> nicht die charakteristische Gelbfärbung gibt: von Perschwefelsäure wird sie durch ihr Verhalten gegen KJ in saurer Lösung unterschieden, aus welchem sie sofort Jod ausscheidet. - Näheres hierüber und über sonstige Reaktionen vgl. S. 568 u. 569.

2. Restimmung. - Durch Titration mit angesäuerter KJ-Lsg. und Best. der H.SO.,

Vgl. S. 570.

## M. Thioschwefelsäure. H.S.O.

GAY-LUSSAC. Ann. Chim. 85, 191.

Herschell. Edinb. phil. J. 1, 8 and 396; 2, 154; N. Tr. 5, 2, 308.

Kessler. Pogg. 74, (1848) 274; Auszug Ann. 68, (1848) 281; Pharm. Centr. 1848, 545;

J. B. 1847 u. 1848, 375.

Debus. Ann. 244, (1888) 79.

Hollemann. Rec. trav. chim. Pays-Bas 14, (1895) 71; C.-B. 1805, 2, 279; Z. physik. Chem. 33, (1900) 500; C.-B. 1900, 2, 8.

Unterschiceflige Säure; Dithionige Säure.

I. Geschichte. — Chaussien erhielt zuerst (1799) das Natriumthiosulfat bei der Darstellung von Soda durch Glüben von Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Kohle. Vauquelin wies nach, daß dieses Salz eine "Verbindung von Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit S<sup>2</sup> darstellt. Gan-Lussac (1813) nannte die dem Salze zugrunde liegende Säure "acide hyposulfweue", da er sie für ein Derivat einer niedrigeren Oxydationsstufe des Schwefels als SO<sub>2</sub> ansah. — Waonen (Dingl. 225, (1877) 383) schlug den Namen "Thioschwefelsäure" vor und wandte den Namen "Therschweflige Säure" auf die von Schützennensen entdeckte Hydroschweflige Säure an (vgl. diese, S. 431); angeh wird durch diesen Bezeichnung die Beziehnung zu H.SO. angedelicht. Verl 431); auch wird durch diese Bezeichnung die Beziehung zu H280, ausgedrückt. -- Vgl. a. Beanthean (Ann. 208, (1881) 161).

Entsprechend der früheren Auffassung als niederes Oxyd des Schwefels wurde diese Säure auch "Schwefeloxyd" gemannt; doch ist das hypothetische Anhydrid  $S_zO_z$  nicht bekaunt. Nach Sprise (Ber. 7, (1874) 1160) soll dieses vielleicht in der blauen Flüssigkeit, die bei der Einwirkung von S auf  $SO_z$  entsteht, enthalten sein. — Bei älteren Autoren findet sich auch die Bezeichnung "geschwefelte schweftige Säure".

II. Bildung und Darstellung. - Wegen der außerordentlichen Unbeständigkeit der freien Säure wird von vielen Autoren ihre Existenz in freiem Zustande bezweifelt (vgl. unter III, 2. S. 572). - 1. Aus Schwefel und SO. - a) Nach Rose (Handbuch der analyt. Chem., 6. Aufl. 1, 620; Z. anal. Chem. 1, (1862) 475) soll eine etwa fünf Monate lang bestündige, verd, wss. Lsg. von freier H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auf folgendem Wege erhalten werden: Fein gepulvertes Cadmium wird mit CdS und alkoholfeuchtem Schwefel innig gemengt und darauf mit wss. schwefliger Säure behandelt. Die filtrierte und von überschüssigem SO2 befreite Lsg. wird mit H2S gefällt und das CdS abgesaugt; das Filtrat zeigt nach dem Vertreiben des überschüssigen H.S die charakteristischen Reaktionen der Thioschwefelsäure. -Rose's haltbare Lsg. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bestand wahrscheinlich aus Pentathionsäure (vgl. diese). — b) Bei Einw. von wss. schwefliger Säure auf S bildet sich schon bei gewöhnlicher Temperatur, leichter beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 80 bis 90° eine kleine Menge freier Thioschwefelsäure, vielleicht neben Pentathionsäure, Flückiger (Pharm, Viertelj. 12, 322; J. B. 1863, 149). [Das Vorhandensein von Thioschwefelsäure wurde nur aus dem Verhalten gegen Silberlösung gefolgert.] - Bestritten von Denus. - Bestätigt dagegen von Colefax (Chem. N. 65, (1892) 48; J. Chem. Soc. 61, (1892) 199; C.-B. 1892, 1, 372), nach welchem diese Einw. schon im Dunkeln bei ge-wöhnlicher Temperatur stattfindet; doch kann die gebildete Säure auch eine Thionsäure, vielleicht Trithionsäure, vorstellen. - Nach Aloy (Compt. rend, 137, (1903) 51; C.-B. 1903, 2, 481) entsteht eine alkoh. Lsg. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub>

durch Sättigen von 95% igem A., in dem neutraler 8 suspendiert ist. mit SO, (vgl. S. 574, oben). - Ueber die gelbe Lsg. von S in SO, vgl. unter Polythion-

säuren, Allgemeines I, c.

2. Aus Schwefel und H,O. — Beim Einleiten von Wasserdämpfen in siedenden S bildet sich H,S,O, neben H,S; H,S,O, kann in sehr verdd. Lsgg. in freiem Zustande existieren. MYERS (Compt. rend. 74, (1872) 195; Ber. 5, (1872) 259; J. B. 1872, 174).

Ueber B. durch Zersetzung der Thiosulfate mit Säuren siehe unten; Bildung und Darstellung in Verbindung mit Salzbasen s. unter Thiosulfaten, S. 574.

3. In Schwefelblumen. — Dieselben enthalten, selbst wenn gewaschen, ebenso aus CSz kristallisierter Schwefel und Stangenschwefel immer eine geringe Menge H<sub>2</sub>S<sub>z</sub>O<sub>3</sub>, disich durch W. nur sehwierig ganz entfernen läßt (vgl. S. 337). Flücktorn.

III. Eigenschaften.

1. Physikalische Eigenschaften.

a) Thermochemisches,

a) Bildungswärme. — Entsprechend der leichten Zersetzung der Thioschwefelsäure ist ihre Bildung aus 80, endothermisch: (80, 8, aq) ... - 1.57 Kal.: (SO<sub>2</sub>aq, S)... — 9.27 Kal. Die Bildung aus den Elementen verläuft wegen der hohen Bildungswärme des Wassers exothermisch: (S2, O3, H2, aq) ... + 137.860 Kal.;  $(S_2, O_2, aq) \dots + 69.500$  Kal. (wenn S.  $O_2 = 71.070$  Kal. beträgt). Thomsen (Ber. 6, (1873) 1535; Thermochem. Untersuchungen 1882, 2, 259; vgl. Ber. 5, (1872) 1017);  $S_2$  (okt.) +  $O_2$  +  $H_2O$  + aq =  $H_2S_2O_2$  (verd.) ... + 79.4 Kal. Beathelot (Compt. rend. 108, (1889) 776). —  $\beta$ ) Oxydations and the contribution of tionswärme. — Bei der Oxydation zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> werden + 215.346 Kal. entwickelt. Thomsen. —  $\gamma$ ) Neutralisationswärme. — Beträgt + 28.970 Kal., Thomsen. b) Leitungsvermögen. — Das molekulare Leitungsvermögen für H.S.O<sub>3</sub> beträgt  $\mu_1$ : = 274.6. Die Wanderungsgeschwindigkeit von 1.8.O<sub>3</sub> ist gleich 78.8. Hollemann (Rec. trav. chim. Pays-Bas 14, (1895) 17; C.-B. 1895, 2, 279). c) Kapillaritätsmodul für das Radikal 8.O<sub>3</sub>, bezogen auf ein Rohr von 0.5 mm Durchen und Thomsen.

messer und Tem), von 15° — 1.4. Valson (Ann. Chim. Phys. [4] 20, (1870) 361; Compt. rend. 70, (1870) 1040; J. B. 1870, 43). Die Erscheinung, daß beim Mischen verd. Thiosulfatlösung mit Säuren erst nach einiger Zeit Schwefelabscheidung eintritt, wird vielfach dadurch erklärt, daß die freie  $H_9S_2O_3$  zunächst in wss. Lsg. beständig ist und von dem Augenblick an, wo ausgeschiedener Schwefel sichtbar wird, sich langsam zersetzt nach:  $H_2S_2O_3 = H_2O + SO_2 + S$ . — Zersetzt nau ein im W. gelüstes Alkalithiosulfat durch eine stürkere Säure, so erhült die Flüssigkeit nach Heusenell einen sauren, herben und sehr bitteren Geschmack, und die Eigenschaft, aus Mercuronitrat und AgNO<sub>3</sub> Schwefelmetalle zu fällen, nicht aber auf die Salze des Zn. Fe und Cu einzuwirken: allein in wenigen Augenblieken, besonders schuell bei höherer Temperatur, fällt die fläfte des S nieder, und die andere Hälfte bleibt mit sämtlichem Sauerstoff zu sehweftiger Saure verbunden in der Flüssigkeit. Eine sehr kleine Menge der Säure wiedersteht nach H Ross-Finkenen (Handbuch I, 620) der Zersetzung mehrere Wochen. – Auch wenn man in Wasser verteiltes PhS<sub>2</sub>O<sub>4</sub> bei 0° durch H<sub>2</sub>S oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zersetzt, erhält man zwar aufangs wäßrige H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; aber dieselbe zerfällt schnell in schweflige Siture und Schwefel. Perozze.

— Die haltbare H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, welche Persoz (*J. Chim. méd.* 16, 383; *Pogg.* 50, (1840) 312; auf diese Weise dargestellt zu haben glaubte, war Pentathionsäure, durch Einwirkung von

überschüssigem H<sub>2</sub>S auf die gebildete schweflige Säure entstanden. —
Die Zersetzung verläuft nach Sprise (Bull. Acad. Belg. [2] 42, (1876) juillet)
derart, daß sich zuerst saures Thiosulfat und aus diesem Trithionat und H<sub>2</sub>S bilden; H.S zersetzt umgekehrt das Trithionat zu Thiosulfat, so daß die Entstehung bei Anwesenheit einer gewissen Menge H,S zum Stillstand gelangt. Von diesem Augenblick an zersetzt sich H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zu H<sub>2</sub>O + S + SO<sub>4</sub>; SO<sub>4</sub> zersetzt weiter H.S unter Schwefelabscheidung und nun kann sich wieder Trithionat bilden. — Diese Erklärung ist unzutreffend, da kein H-S nachweisbar ist. Hollemann (Rec. trav. chim. Pays.-Bas 14, (1895) 71; C.-B. 1895, 2, 270). Vgl. weiter unten. - Die freiwerdende H2S2O3 zersetzt sich zum größten Teil in S. H2O und SO2; in geringem Maße kondensiert sie sich zu H.S.O. nach: 5H.S.O. = 2H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> + 3H<sub>2</sub>O. Debus (Ann. 244, (1888) 175); Chancel u. Diacon

(Compt. rend. 56, (1863) 710; J. B. 1863, 150). — Vortmann (Ber. 22, (1889) 2307) nimmt folgenden Reaktionsverlauf an: Die frei werdende H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zerfällt nach: H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = H<sub>2</sub>S + O + SO<sub>2</sub>. Der Sauerstoff wirkt entweder (bei Abwesenheit von durch H<sub>2</sub>S fällbaren Metallen) auf H<sub>2</sub>S ein unter B. von S und SO<sub>2</sub>, oder er reagiert (bei Anwesenheit von Metallen, deren Sulfide in verdd. Säuren wenig oder nicht löslich sind) mit SO<sub>2</sub> unter B. von SO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S-Entwicklung oder mit H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> unter B. von Tetrathionsäure (bzw. Pentathionsäure). Die einzigen Prodd. bei der Einw. von verd. HCl auf Thiosulfat sind also: S, SO<sub>2</sub> und Tetrathionsäure (und Spuren von Pentathionsäure); H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet sich nicht. — Nach Vauhel (Ber. 22, (1889) 1686; Z. Elektrotechn. u. Elektrochem. 1895, 273; C.-B. 1895, 2, 857) dagegen bildet sich doch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, und die Zersetzung verläuft nach: H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = H<sub>2</sub>S + SO<sub>3</sub>: H<sub>2</sub>S + SO<sub>3</sub> = SO<sub>2</sub> + S + H<sub>2</sub>O; 2H<sub>2</sub>S + SO<sub>2</sub> = 3S + 2H<sub>2</sub>O; 3H<sub>2</sub>S + SO<sub>3</sub> = 4S + 3H<sub>2</sub>O. Er begründet diese Gleichungen durch folgende Beobachtungen: 1) Bei der Zersetzung mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, vormehrt sich diese mit der Konzentration der angewandten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so daß mit 100 % iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 10% mehr resultieren, als zu erwarten ist. 2) Ag<sub>2</sub>O and Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> setzen sich um zu den berechneten Mengen Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Cg<sub>4</sub>D<sub>5</sub>S. 3) Aethylthioschwelelsaures Natium wird durch Säuren gespalten in Il-SO<sub>4</sub> und Cg<sub>4</sub>D<sub>5</sub>SO<sub>4</sub>.

Die Existenzdauer der durch Säuren aus ihren Salzen in Freiheit gesetzten  $H_2S_2O_3$  ist nach Landolt (Ber. 16, (1883) 2958): 1) unabhängig von der Natur der hinzugesetzten Säure; 2) unbeeinflußt durch einen Ueberschuß an Säure oder Thiosulfat; 3) unabhängig von der absoluten Menge der Flüssigkeit: 4) bei konstanter Temperatur proportional der auf ein Gewichtsteil  $H_2S_2O_3$  vorhandenen Anzahl Gewichtsteile Wasser; 5) abhängig von der Temperatur. Je höher die Temp ist, desto rascher tritt die Zersetzung ein. Der beschleunigende Einfluß der Wärme pro Temperaturerhöhung um 10° vermindert sich mit steigender Temp, und zwar um so beträchtlicher, je mehr Wasser die Lsg. enthält. Der Einfluß der Temp und Wassermenge kann durch folgende Formel wiedergegeben werden:  $E_t = n~(0.6428-0.02553~t~+~0.000272~t^2)$ ; hierbei bedeutet n eine zwischen 51 und 279 liegende Anzahl Gewichtsteile Wasser auf I Gewichtsteil  $H_2S_2O_3$ ; t eine zwischen 10 und 50° befindliche Temperatur. Landolt. — Winkelmann (Ber. 18, (1885) 406) fand die Existenzdauer als umgekehrt proportional der mittleren Geschwindigkeit der Flüssigkeitsmoleküle. Setzt man das Quadrat der Geschwindigkeit der Flüssigkeitsmoleküle proportional dem Druck (p) des gesättigten Dampfes der gleichen Flüssigkeit, so ist  $E_t = {n...A \atop masser}$ ; (A = Konst. = 3.85). — Vgl. Gaillard (Compt. rend. 140, (1905) 652). —

Die Veränderung, die in der Thiosulfatlösung nach Zusatz einer Säure vor sich geht, wenn die Zersetzungsprodukte SO<sub>2</sub> und S im System zurückgehalten werden, ist eine umkehrbare; bei Ggw. bei der Zersetzungsprodukte wird eine Grenze erreicht, die von der Konzentration, dem Mengenverhältnis und der Natur der zugesetzten Säure und von der Temperatur abhängt. SO<sub>2</sub> allein verhindert die Zersetzung der H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> entgegen den Angaben von Aarland (Phot. Arch. 3S, (1897) 17; Chem. Ztg. 21, (1897) Rep. 88; C.-B. 1897, 1, 677) nicht. Höhere Temp. veranlaßt eine Zwischenwirkung zwischen SO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oder deren Natriumsalz unter B. von Trithionat (vgl. bei H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; Colefax). Dies wird von Hollemann (Rec. trav. chim. Pays-Bas 14, (1895) 71; C.-B. 1895, 2, 279) bestätigt; dabei bildet sich aber keine oder nur sehr langsam etwas H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>5</sub>, da der Titer längere Zeit konstant bleibt. — Licht und elektrische Funken haben keinen Einfluß auf die Zersetzung, Landolt (Ber. 16, (1883) 2967), während Alox (Compt. rend. 137, (1903) 51; C.-B. 1903, 2, 481) angibt, daß Einwirkung von Sonnenlicht die Zersetzung erleichtert. — Durch Zusatz von Alkohol kann die Existenzdauer sehr verlängert werden. Landolt. — Eine verd. alkoholisch Lsg. der freien Säure gab noch nach fünf Monaten mit Silberlösung einen weißen, allmählich sich schwärzenden Niederschlag. — H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> scheint in Alkohol besser löslich zu sein als in Wasser. Die verd. Lsg. (aus Thiosulfat dargestellt) zersetzt sich erst bei 55 bis 60°; die mit Schwefelblumen erzeugte Lösung

hält sich besser als die rein wäßrige. Rössler (Arch. Pharm. [3] 25, (1887) 845; J. B. 1887, 2544). — Ggw. von Alkohol und von Neutralsalzen erhöht die Beständigkeit. Aloy.

Im Gegensatz zu der üblichen Ansicht, daß die aus ihren Salzen durch Säuren frei gemachte HaSaOa zunächst in freiem Zustande existiert und sich erst zersetzt, wenn sichtbare Schwefelausscheidung eintritt, nehmen Hollemann (Rec. trav. chim. Pays-Bas 14, (1895) 71; C.-B. 1895, 2, 279: Z. physik. Chem. 33, (1900) 500; C.-B. 1900, 2, 8) und v. Oettingen (Z. physik. Chem. 33, (1900) 1; C.-B. 1900, 1, 941) an, daß die Zersetzung im Augenblick des Entstehens sofort eintritt. Die Verzögerung der Schwefelalischeidung ist nur eine scheinbare, bedingt durch die Zeit, welche die unsichtbaren Schwefelatome gebrauchen, um sich zu sichtbaren Konglomeraten zu vereinigen. Die Zersetzung verläuft wesentlich nach: H.S.O. = H.O + SO<sub>3</sub> + S. Die Geschwindigkeit der Zersetzung ist anfangs am größten und nimmt schnell ab. — Daß nuch v. Orttingen Wasserstoffionen die Zersetzung beschleunigen, ist kein Beweis dafür, daß die Zersetzung auf Ionenreaktion beruht, da durch Zufuhr von Wasserstoffionen auch die Menge der undissozierten H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> vermehrt wird. Vielmehr ist die Zersetzung der undissozierten H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> vermehrt wird. setzung bedingt durch den Zerfall der nicht dissoziierten Moleküle H.S.O. in H.O und das unbeständige S.O. (vgl. unter Polythionsäuren, Allgemeines I, c), welches in S und SO. zerfällt; doch mitsen noch andere Momente mitwirken. Hollbrann.

Natur des ausgeschiedenen Schwefels. - Der aus der wäßrigen Lösung der Alkalithiosulfate bei Süurezusatz niederfallende Schwefel erscheint nicht als Schwefelmilch, H. Rose, sondern als weicher Schwefel, der unter W. lange Zeit zühe bleibt, aber au der Luft oder in Berührung mit fetten Oelen kristallinisch wird. Fritzsche. Vgl. S. 355. Der ausgeschiedene Schwefel zeichnet sich durch gelbe Farbe aus. - Der aus Na.S.O. durch HCI in der Siedehitze gefällte Schwefel bildet optisch inaktive, sowie kristallinische Kügelchen und ist vielleicht ein noch unbekannter Zustand, welchen kristallinischer Schwefel, bevor er Verbindungen eingeht, anzunehmen scheint. Colson (Ball. soc. chim. [2] 34, (1880) 66; Ber. 13, (1880) 1859) — Der durch Zerfall der frei gemachten H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> entstehende Schwefel befindet sich zunächst in atomistischem oder wenig kondensiertem Zustande (vgl. oben Hollemann); allmählich kondensiert er sich und zwar, wenn er sofort durch CHCl, aus der Lsg. isoliert wird, zu rhomboedrischem Schwefel (vgl. diesen Bd. S. 349), wenn nicht, zu amorphem, festem, in Wasser löslichem Schwefel. Schließlich erreicht er die Kondensationsgrenze, welche dem amorphen, unlösl. Schwefel (vgl. S. 355) entspricht. Engel (Compt. rend. 112, (1891) 867; Ber. 24, (1891) R. 551).

IV. Thiosulfate. - Die Thioschwefelsäure ist zweibasisch. In ihren Salzen, den Thiosulfaten, Hyposulfiten, unterschwefligsauren Salzen sind stets beide Wasserstoffatome der Säure durch Metall vertreten; saure Salze

sind also nicht bekannt.

A. Bildung und Darstellung. 1. Aus Schwefel. a) Durch Einwirkung auf die Hydroxyde und Karbonate der Alkalien und alkalischen Erden; Schwefelleber. - Wenn man Schwefel mit Alkalihydroxyd etc. gelinde schmilzt oder mit der wss. Lsg. kocht. Hierbei entsteht zugleich Alkalipolysulfid nach:  $6KOH + 12S = K_4S_4O_3 + 2K_4S_5 + 3H_4O_4 - Vgl.$  unter Schwefel, S. 377. Bei sehr gelindem Schmelzen von Schwefel mit kristallisierter Soda unter stetem Umrühren nimmt das zuerst gebildete Na,S aus der Luft O auf und verwandelt sich unter gelindem Erglühen in Thiosulfat. WALCHER. - Der Bildung von Sulfat bei der Oxydation von S in Ggw. von Wasser und CaCO. (Pollacei, Corso di chim. med. farmac. 1, 227; C.-B. 1894, 2, 74; Gass. chim. (ital.) 1874, 177, 245, 469; J. B. 1874, 250; Ber. 7, (1874) 1295 u. 1462) oder Ba-, Sr-, MgCO<sub>3</sub> geht stets diejenige von Thiosulfat und Pentathionat voraus, intolge von Wasserzersetzung. Brugnatelli u. Pelloggio (Ber. 7, (1874) 1462; S. (1875) 71). Vgl. Divers u. Shimidzu (J. Chem. Soc. 45, (1883) 270); ferner unter Schwefel, S. 377. — Die Schwefelleber (Hepar sulfuris), welche auf trockenem Wege durch Zusammenschmelzen von Alkalikarbonat mit Schwefel oder in Lösung durch Kochen von Schwefel mit NaOH oder Kalkmilch dargestellt wird, enthält Thiosulfat und Polysulfid: 3K,CO,  $+88 = K_2S_3O_3 + 2K_2S_3 + 3CO_3$ ;  $-Ca(OH)_2 + S = CaS + H_2O + O$ ;

CaS + 30 = CaSO<sub>3</sub>; CaSO<sub>3</sub> + S = CaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; CaS + S<sub>4</sub> = CaS<sub>5</sub>. — b) Durch Einwirkung auf Sulfate, Phosphate und Chromate der Alkalien oder alkalischen Erden. — Beim Kochen von Schwefel mit Alkalisulfaten, Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, Ba<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, Filhol. u. Senderens (Ber. 16, (1883) 1213); Senderens (Bull. soc. chim. [3] 6, (1891) 800; [3] 7, (1892) 511; C.-B. 1892, 1, 148; J. B. 1892, 544), oder mit Na<sub>4</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, Girard (Compt. rend. 56, (1863) 797; J. B. 1803, 147); Salzer (Arch. Pharm. 231, (1893) 663; J. B. 1893, 360). Beim Zusammenschmelzen von Schwefel mit K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> oder beim Erhitzen von Schwefel, S. 378 u. 379). — c) Im Schießpulcer. — In den Rückständen von Schwefel, S. 378 u. 379). — c) Im Schießpulcer. — In den Rückständen von Schießunden, welches den Ansichten Berthelot's (Compt. rend. 89, (1879) 155) 4 bis 8% NasS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gefinden, welches den Ansichten Berthelot's (Compt. rend. 89, (1879) 192; J. B. 1879, 1114) gemät nicht von vornherein darin existiert, sondern sich nur unter besonderen Umständen in diesen Rückständen später bildet. Noble u. Anel. (Proc. Roy. Soc. 30, (1880) 198; J. B. 1880, 1307). —

nnach, welrae den Ansiehte Berkelto by (Compl. Peda. 88, 1878, 1878). I149 geman nicht von vornherein darin existiert, sondern sich nur unter besonderen Umständen in diesen Rückständen später bildet. Nohle u. Anel. (Proc. Roy. Soc. 30, (1880) 198; J. B. 1880, 1307). —

2. Aus H. S., bew. Sulfiden. a) Durch Einwirkung auf SO<sub>2</sub>, bew. Sulfite. — a) Wenn man die Lsg. eines Alkalisulfides mit SO<sub>2</sub> versetzt nach: 2R<sub>2</sub>S + BSO<sub>2</sub> = 2R<sub>\*</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + S. VAUQUELIN. Es werden hierbei S und H<sub>2</sub>S frei und neben dem Thiosulfat auch etwas Sulfit gebildet. Mitscherlich (Pogg. S. (1826) 441). — β) Wenn man die Lsg. eines Alkalisulfites mit H<sub>2</sub>S oder Alkalisulfid versetzt. — Man erbitzt eine alkohol. Lsg. von Alkalisulfhydrat mit fein gepulvertem Pyrosulfit, nach: K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 2KSH = K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>S. Drechell (J. prakt. Chem. [2] 5, (1872) 367; J. B. 1872, 1800. — Vgl. auch Divers u. Shimidzi (J. Chem. Soc. 45, (1884) 270; J. B. 1884, 388). — Ueber die Bildung und Darst. aus Sodarückständen vgl. Bd. II, Abt. 1, S. 429. — γ) Läßt man auf eine Lsg., welche äquivalente Mengen Na<sub>2</sub>S und Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> enthält, die berechnete Menge Jod einwirken, so entsteht Thiosulfat nach: Na<sub>2</sub>S + Na<sub>3</sub>SO<sub>3</sub> + J<sub>2</sub> = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2NaJ. Spring (Ber. 7, (1874) 1159). — b) Durch Oxydation mittels MnO<sub>2</sub>. — Man kocht wss. Sulfidiösungen mit MnO<sub>2</sub>, nach: 2R<sub>2</sub>S + 8MnO<sub>2</sub> + H<sub>3</sub>O = R<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2ROH + 4Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Donath u. Müllner (Dingl. 263, (1887) 211; J. B. 1887, 2560; Dingl. 267. (1888) 143; Ber. d. öst. Ges. zur Förderuny der chem. Industrie 9, (1888) 129; J. B. 1888, 500; C.-B. 1888, 362). — c) Durch Einwirkung auf verschiedene Alkalisalze an der Luft bis zum Kochen. Auf diese Weise entsteht sehr wenig Alkalithiosulfat bei Borax, Kaliumchlorat, -acetat, -tartrat, Natriumphosphat und -acetat, Baryumacetat, nur eine Spur bei K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KNO<sub>3</sub> und Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. L. A. Buehner (Repert. 61, 36). — d) Durch Einwirkung auf Tetrathionat. — K<sub>2</sub>S bildet mit K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> Thiosulfat nach: K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + S. Chancel u. Diacon. — e) Durch E

3. Aus Polysulfiden. a) Durch Oxydation der wässrigen Lösung an der Luft. — Beim Stehenlassen wäßriger Alkalipolysulfidlösungen an der Luft tritt unter Schwefelausscheidung Oxydation zu Thiosulfat ein nach:  $K_2S_3$  + 30 =  $K_2S_2O_3$  + 38. Vgl. S. 418; ferner Jones (J. Chem. Soc. 37. (1880) 461; Chem. N. 41, (1880) 170; J. B. 1880, 282). — b) Beim Kochen der wässrigen Lösung. — Es bildet sich unter Schwefelwasserstoffentwicklung Thiosulfat nach:  $K_2S_3$  +  $3H_2O = K_2S_2O_3$  +  $3H_2S$ . De Clermont u. Frommet (J. B. 1879, 182); Colson (Bull. soc. chim. 34, (1880) 66; Ber. 13, (1880) 1859). Vgl. S. 418. — Besonders beim längeren Kochen unter Einleiten eines langsamen Stromes von Wasserstoff. Drechsel (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20; J. B. 1871, 211). — c) Durch Oxydation mittels Bichromat. — Nach:  $2R_2S_3$  +  $4K_2Cr_2O_2$  +  $H_2O$  =  $2R_2S_2O_3$  +  $3K_2S_2O_3$  +  $4Cr_2O_3$  + 2KOFF.

See

- 4. Aus SO., bzw. Sulfiten. a) Durch Addition con Schwefel. Man kocht die wäßrigen Alkalisulfitlösungen mit Schwefel, der reichlich gelöst wird; R<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + S = R<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. - Man erhitzt ein trockenes Gemenge von Sulfit und Schwefel, besser von Bisulfit, Bikarbonat und Schwefel auf 120 bis 130". Sidens (D. R.-P. 81347 und 84240; J. B. 1895, 525). Durch Einwirkung eines Stromes von SO, und Wasserdämpfen auf ein Gemenge von Alkalibikarbonat und Schwefel. Verein Chem. Fabriken (D. R.-P. 88 594 (1895); Z. ungew. Chem. 9, (1896) 666). — b) Durch Wechselwirkung mit H. S. bzic. Sulfiden. Vgl. unter 2, a. - c) Durch Einwirkung auf Metalle und Metalloide. a) Beim Verbrennen von K in gasförmigem SO. bildet sich K.S.O. neben K. SO, und Kaliumpolysulfid. Schiff (Ann. 117, (1861) 92; J. B. 1861, 119). — 3) Die beim Lösen verschiedener Metalle, die in wäßrigen Säuren löslich sind (wie Zn. Fe usw.), in währiger H SO, von MITSCHERLICH u. a. beobachtete Bildung von Thiosulfat ist eine sekundare aus dem zunächst entstehenden hydroschwefligsaurem Salz durch langsame, spontane Umwandlung. Einfluß des Luftsauerstoffs und auch wohl des eventuellen Ueberschusses an SO<sub>2</sub>. Schützenberger; Bernthsen (Ann. 208, (1881) 142); vgl. a. unter 5. und bei  $H_2S_2O_4$ , S. 431. —  $\gamma$ ) Beim Lösen von Se in Alkalisulfiten entsteht Thiosulfat (und selendithionigsaures Salz, RATHKE: vgl. dieses). RATHKE n. ZSCHIESCHE (J. prakt. Chem. 92, (1864) 141; J. B. 1864, 143). — d) Durch Elektrolyse. — Man elektrolysiert die Alkalisulfite in ammoniakalischer Lösung. Halphen (J. Phurm. Chim, [5] 29, (1894) 371; C. B. 1894, 1, 948). - et Aus Sulfitammon. - Durch Zersetzung der wäßrigen Leg. von H. Ross's Sulfitammon (einem Gemenge von amidoschweftiger Säure und amidoschweftig-gaurem NH<sub>4</sub>); vgl. dieses. — f) Thiosulfat entsteht nach v. Pechnann n. Mauck (Ber. 28, (1895) 2777) durch Kochen von Sulfit mit Ameisensäure.
- 5. Aus  $H_2S_2O_4$ . Durch Zersetzung der Hydrosulfite; vgl. unter 4, c, d und bei  $H_2S_2O_4$ , S. 435. —
- 6. Aus Polythionsäuren. Bei Zersetzung von H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>6</sub>O<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> durch Alkalien; vgl. bei den einzelnen Säuren. —
- 7. Aus Schwefelstickstoff. Bei der Zersetzung von Schwefelstickstoff durch W. entstehen thioschwefligsaures, sowie trithionsaures Ammonium und freies NH3 nach:  $2N_4S_4 + 15H_2O = (NH_4)_2S_2O_3 + 2(NH_4)_2S_3O_6 + 2NH_3$ . Bei der Zersetzung durch wss. KOH entstehen  $K_2S_2O_3$ ,  $K_2SO_3$  und NH3 nach:  $N_4S_4 + 6KOH + 3H_2O = K_2S_2O_3 + 2K_2SO_3 + 4NH_3$ . Fordos a. Gélis (Compt. rend. 31, (1850) 702; J. B. 1850, 281). Nach Ruff a. Geisel (Ber. 37, (1904) 1573) bildet sich  $H_2S_2O_3$  beim Verseifen von  $N_4S_4$  mit  $H_2O$  oder NH3 neben  $H_2SO_4$ ,  $SO_2$  und Trithionsäure, mit Alkalien neben  $SO_2$ ,  $H_2S$  und Dithionsäure. (Vgl. unter  $N_4S_4$ ).
- 8. Im Organismus. Strümprll. (Z. anal. Chem. 16, (1877) 134; J. B. 1877, 1003) hat im Harn eines Typhuskranken H.S.O. nachgewiesen; Salkowski (Z. physiol. Chem. 10, (1886) 106; J. B. 1886, 1861; Arch. f. d. ges. Physiol. 39, 209; Ber. 20, (1887) 582) in den Fäces und im Harn von Hunden. Vgl. a. Heffter (Ber. 19, (1886) R. 560).
- B. Eigenschaften. 1. Der festen Salse. a) Kristallwasser; Verhalten beim Erhitsen. Die Thiosulfate enthalten fast immer Kristallwasser, von welchem ein Molekül nur schwierig, oft nicht unterhalb der Zersetzungstemperatur des Salzes zu entfernen ist. Rose nimmt an, daß wenigstens ein Mol. H.O von allen Thiosulfaten zurückgehalten wird, und daß dieses zur Konstitution gehört. Das K-, Na- und Ba-Salz werden nahe unter oder über 215°, das kein Kristallwasser enthaltende Pb-Salz bei 100° völlig wasserfrei. Pare (Pogg. 122, (1864) 410; J. B. 1864, 57). Die mit ½, 1 und ¾, Mol. H<sub>2</sub>O kristallisierenden K-Salze verlieren gegen 100°, schneller bei 150 bis 160° ihr Wasser. Döpping. Nach Letts (Disser-

o, verwittert und zerfällt, während Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> unverretzt sich Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> nach: Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

Lag. zersetzen sich langsam in der Wird durch Br vollständig in Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

ein lässungen gibt Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> keinen Nd.

een Uns gefällt. Mineralsäuren, Fracheit zu setzen. HNO<sub>8</sub>

ren Mitteilung (Compt.

nsunerstoffsäuren. — Jod führt die  $2Na_9S_2O_0 + 2J = Na_9S_4O_0 + 2NaJ.$ 

$$x_1 - J + \frac{1}{x_1} + \frac{1}{x_2} + \frac{1}{x_2} + \frac{1}{x_3} + \frac{1}{x_4} + \frac{1}{x_5} = \frac{1}{x_5}$$

an die unclektrischen Jodatome je eine negative übergeführt werden, während je zwei S.O. Reste zuionen. Herter (Z. physik Chem. 19, (1896) 310). (Vgl.
zuren, S. 592). Nebenbei bildet sich infolge direkter
etwas NaHSO, dessen Menge mit steigender Temp.
ioin 2.1%, J zur Bildung von NaHSO, verbraucht;
iuz, Ueberschuß an KJ, Menge der vorhandenen HCl,
iou üben keinen Einfluß aus. Pickering (J. Chem. Soc.
13, (1880) 825). — Die Oxydation von Thiosulfat durch
iour Lsg. geht weiter als bis zum Tetrathionat. Ashlev
[SM.) [4] 19, (1904) 237; C.-B. 1905, 1, 1047). — Ebenso wie
[Sin Jodeyanid, in HJ gelöst; war aber das Jodeyanid in neugelöst, so bildet sich neben Tetrathionat auch etwas Sulfat.
[Mineralanalyse 1904, Bd. 2, 432).

(Compt. rend S0, (1879) 422; Ber. 12, (1879) 2264) sollen sich bei der f BaS,O außer der Tetrathionsäure noch sechs andere Polythionsäuren ein Ueberschuß von J oder von Thiosulfat angewandt wird. Von diesen sol, und SaOa, bzw. Il<sub>2</sub>SaOa und U<sub>2</sub>SaO<sub>0</sub>. — Il<sub>2</sub>SaO<sub>0</sub> bildet sich aus einem requiv BaS<sub>2</sub>Oa und 2 Acquiv. J, welches sich nach drei bis vier Tagen itaryumsalz BaSaO<sub>0</sub> ausscheidet. Die Analyse entspricht BaO<sub>1</sub>SaO<sub>0</sub>. wird hei der Behandlung mit AgNO<sub>1</sub> schwarz; das sehr leicht lösliche kreitallen anschießende Natriumsalz gibt mit AgNO<sub>3</sub> einen Niederschlag, beg. 8 verwandelt, wobei die Fl. stark sauer wird. Maumene.

Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8HCl. Formus n. Gérms (J. B. 1847) Le Nor (Ber. 12, (1879) 404; J. B. 1879, 1150) verläuft den Versuchsbedingungen in der Technik im allgemeinen nach: 2Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2Cl = Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> + 2NaCl, ichung von Fornos und Gérms; intermediär ichwefelausscheidung. Vgl. bei H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. S. 604. Gr werden 150.0 Kal. frei. Велинког (Compt. rend. 3) R. 318).

die Zersetzung quantitativ nach. S.O. + H.O = SO. + H.S. bei größerer Konzentration entsteht mehr als ein Mol. H.S auf 1 M L SO., zugreich setzt sich freier Schwefel ab. Coloni Ber. 12 1880 1869; Bull. sor. chim [2] 24. (1980) 66. - Nach VATBEL (Bor. 22, 1889 1686; J. ponid, Chem. (2) 62, (1900) 141; C.-B. 1900), 2, 657 geten nor 30, and Shwefel; Amersen-Essig-, Bernstein-, Citronensaure; Holl HBr. HJ. HFL HNO, SO, H.S.O. verd. H.SO, and verd. H.PO,: - SO,. Schweiel and H.S geben: washing HCN, Butter-, Oxal-, Weinsäure: H.SiFL, CO., H.SO, 54 ... - Aus den Warmetonungen schliebt Besthelot Compt. rend. 108, 1889 971; das H. BO, night zersetzend einwirkt, CH, COOH sehr langsam, H. SO, rasch; bei Hil treten mehrere aufeinander folgende Reaktionen ein. - Alkulithiospliathisungen werden durch Essignaure nur wenig zersetzt: eine kaltgesättigte Leg. scheidet, mit dem gleichen Vol. (H.CO)H & versetzt in drei bis vier Tagen nur etwa I', Schwesel aus. Matthiet-Plessy (Compt. rend. 101, (1885) 59; Ber. 18, 1885 R. 1941. — Pie Zeesstrung der Thiomiliate durch Sturen ist von einer Vergreit rung des Leitungswiderstalles begiebtet Forenzur (Despt. rend. 104, 1887–1842; J. B. 1887–389. — Versalten gegen 30, vgl. unter ein gegen oxydierende Sausen Halt gensanderstoffsturen: HNO<sub>1</sub>, CrO<sub>2</sub> usw. vgl.

e) Verhalten gegen SO., Sett., TeO. — Beim Eintragen von K.S.O. in eine geseittigte L.s. von SO., so daß letzteres im Ueberschuß ist, bildet sich eine intensiv gelbe Flüssigkeit ohne Abscheidung von Schwefel, die ohne jede Veranderung über eine Woche aufbewahrt werden kann und größtenteils Solft und Sulfat enthält. Die gelbe Farbe rührt von freigemachter Thioschwefelsaure her, die unter diesen Umständen nicht in SO, and S zerfailt, sondern in dem schon vorhandenen großen Ueberschaß an SO, unverändert mit gelber Farbe gelöst bleibt. - Fugt man zu Thiosultat im Veberschuß eine geringe Menge SO,, so färbt sich die Flüssigkeit zunächst gelb, entfärbt sich tasch unter Schwefelausscheidung und verliert dabei der Geruch nach SO. Unter diesen Umständen (SO, nicht im großen Veberschuß verhanden) kondensiert sich die aus K.S.O. und SO, gebildete und zunächst mit SO, eine gelbe Lösung gebende Thioschweselsaure zu Pentathionsaure. Das zugleich vorhandene Sulit reduziert aber den größten Teil der Pentathionsaure zu Tetra- bzw. Trithionsaure. Der ganze Vorgang verläuft nach: 6K2S2O2 + 9SO2 = K2S2O6 + K.S.O. + 4K.S.O. (wahrend man früher annahm: 2K.S.O. + 3SO. = 2K, S, O. + St. In Wirklichkeit erhalt man weniger Tetra- und Penta- und mehr Trichionat, als diese (eleichung verlangt, weil zugleich Schwefel, wahrscheinlich durch Zorsetzeng von Kes-Oa durch SOe, abgeschieden wird DEBUS (Ann. 244, (1888) 169); HERTLEIN (Z. physik, Chem. 19, 1896) 291; vgl. auch Berthelot Compt. rend. 108, (1889) 971); Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 1, (1881), Nr. 2; J. B.

108. (1889) 971); SPRING (Blut. Acad. Bedg. [5] I. (1881), No. 27, 1881, 166).

Victions macht in seinen ersten, später widercusenen, Mitteilungen Bull. soc. chim.

49, (1888, 671; Campit. rend 106. (1888, 851; Ber 21, 1888, R 343 and 468 über die Einwirkung von 80, auf Na.S.O. folgende Augaben: Uebergiellt man Na.S.O. mit einer zur Auflösung unzureichenden Menge W., kühit in Eiswasser und leitet 80, ein, so entsteht eine gelbe Lsg., die beim Verdunsten über H.SO. im Vakuum bei einer O' nicht überschreitenden Temp. nur Na.S.O., hinterlaßt Leitet man 80, bei gewöhnlicher Temp. ein, so scheidet sich etwas 8 ab und es bildet sich noch Na.S.O., welches man durch fraktienierte Kristallisation abtrennen kann. Läßt man die zuerst erhaltene gelbe Lsg. aber zwei bis drei Tage bei gewöhnlicher Temp. stehen, leitet alsdann und noch einmal nach ein bis zwei Tagen) 80, ein, so scheiden sich im Vakuum farblose, glänzende, verfülzte Prismen aus. Diese stellen das Natriumsalz eines Derivates der Perschwefelsäure, der Disaltenberschu efelsaure\*, H.S.O., dar, welches durch Umbristallisieren in Kristallwarzen. "Disulfunberschiefelsiure",  $H_2S_4O_a$ , dar, welches durch Umkristallisieren in Kristallwarzen von  $N_{a_2}S_aO_{a_2}H_1O$  und später in trithionsaures Na fibergeht.  $2Na_2S_2O_4 + 58O_7 = 2Na_2S_4O_4 + S$ . (Ber. für  $Na_2S_4O_a$ :  $42.380^\circ$ , S.  $15.130^\circ$ , Na; gef  $42.110^\circ$ , S.  $14.900^\circ$ , Na). Hie Tronnung des "disulfoüberschwefelsauren" Natriums von  $Na_2S_3O_6$  geschieht durch

Liegenlassen an der Luft, wobei Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> verwittert und zerfällt, während Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> anverändert bleibt. Beim Erhitzen auf 140° zersetzt sich Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub>, nach: Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> = Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 28O<sub>2</sub> + S; das hydratische Sulz und die wss Lsg. zersetzen sich langsam in der Kälte, rascher beim Erhitzen in SO<sub>2</sub> und Na<sub>1</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>. Wird durch Br vollständig in Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> übergeführt; verhält sich gegen J indifferent. Mit Metallösungen gibt Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> keinen Nd. (nur HgCl<sub>2</sub> fällt S), mit CuSO<sub>4</sub> wird erst nach langem Kochen CuS gefüllt. Mineralsäuren, selbst konzentrierte, scheinen H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> ohne Zersetzung in Freiheit zu setzen. HNO<sub>3</sub> scheidet heftig und explosionsartig Schwefel ans. — In einer späteren Mitteilung (Compt. rend. 108, (1889) 402; Ber. 22. (1889) R. 222; J. B. 1880, 383) widerruft Villiers diese Angaben; das angebliche "disulfoüberschwefelsaure" Natrium ist um vier Wasserstoffatome reicher und besteht aus Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>.2H<sub>2</sub>O. — Trotzdem hält Maumen (Bull. soc. chim 11, (1894) 196; J. B. 1894, 4131 die Existenz einer Säure von der Formel S<sub>4</sub>O<sub>7</sub> für bewiesen und gibt ihr den Namen "aerde tetrasulfugnque" (g als siebenter Buchstabe des Alphabets).

Mit. SeO<sub>2</sub> in verd chlorwasserstoffsaurer Lso reagieren stärkere Thio.

Mit SeO<sub>2</sub> in verd. chlorwasserstoffsaurer Lsg. reagieren stärkere Thiosulfatlösungen nach: SeO<sub>2</sub> + 4Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 2Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> + Se + 2Na<sub>2</sub>O; bei Gegenwart von mehr HCl nach: SeO<sub>2</sub> + 4Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 4HCl = Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>SeO<sub>6</sub> + Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> + 4NaCl + 2H<sub>2</sub>O. — Mit TeO<sub>2</sub> entsteht eine gelbe Lösung, aus welcher NaOH Tellur ausscheidet. Norris u. Fay (Am. Chem. J. 18, 703; 23, 119; C.-B. 1900, 1, 710).

f) Verhalten gegen J, Br, Cl; gegen Halogensauerstoffsäuren. — Jod führt die Thiosulfate in Tetrathionate über, nach:  $2Na_2S_2O_8 + 2J = Na_2S_4O_6 + 2NaJ$ . Elektrochemisch erklärt sich diese Reaktion wie folgt:

Die negativen Anionen (S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) geben an die unelektrischen Jodatome je eine negative Ladung ab, wodurch diese in Ionen übergeführt werden, während je zwei S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Reste zugammentreten unter B. von S<sub>4</sub>O<sub>5</sub>-Ionen. Henrikin (Z. physik Chem. 19, (1896) 310). (Vgl. unter Konstitution der Polythionsühren, S. 592). Nebenbei bildet sich infolge direkter Oxydation von Na<sub>7</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> etwas NaHSO<sub>4</sub>, dessen Menge mit steigender Temp. wächst; bei 20° werden 2.1°/0 J zur Bildung von NaHSO<sub>4</sub> verbraucht; Grad der Verdünnung, Ueberschuß an K.J. Menge der vorhandenen HCl, Dauer der Reaktion üben keinen Einfluß aus. Pickering (J. Chem. Soc. 1880, 1, 128; Ber. 13, (1880) 825). — Die Oxydation von Thiosulfat durch Jod in alkalischer Lsg. geht weiter als bis zum Tetrathionat. Ashley (Americ. J. sci. (Sill.) [4] 19, (1904) 237; C.-B. 1905, 1, 1047). — Ebenso wie Jod verhält sich Jodeyanid, in HJ gelöst; war aber das Jodeyanid in neutraler KJ-Lsg. gelöst, so bildet sich neben Tetrathionat auch etwas Sulfat. Koninck-Meineke (Mineralanalyse 1904, Bd. 2, 432).

Nach Maumene ("omp", rend 89, (1879) 422; Ber. 12, (1879) 2264) sollen sich bei der Einw. von J auf Ba8<sub>2</sub>O. außer der Tetrathionsäure noch sechs andere Polythionsäuren bilden, je nachdem ein Ueberschuß von J oder von Thiosulfat angewandt wird. Von diesen sind dargestellt: S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und S<sub>6</sub>O<sub>4</sub>, bzw. H<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>6</sub>O<sub>5</sub>. — H<sub>2</sub>S<sub>6</sub>O<sub>9</sub> bildet sich aus einem Gemisch von 3 Aequiv. Ba8<sub>4</sub>O<sub>4</sub> und 2 Aequiv. J, welches sich nach drei bis vier Tagen entfärbt und das Baryumsalz Ba8<sub>5</sub>O<sub>6</sub> ausscheidet. Die Analyse entspricht BaO,S<sub>6</sub>O<sub>4</sub>. Das Baryumsalz wird bei der Behandlung mit AgNO<sub>3</sub> schwarz; das sehr leicht lösliche und in greßen Kristallen anschiedende Natriumsalz gibt mit AgNO<sub>4</sub> einen Niederschlag, der sich rasch in Ag<sub>2</sub>S verwandelt, wobei die Fl. stark sauer wird. Maumene.

Chlor und Brom oxydieren die Thiosulfate zu Sulfaten nach:  $\text{Na}_{4}\text{S}_{2}\text{O}_{5}$  + 8Cl + 5H<sub>2</sub>O =  $\text{Na}_{4}\text{SO}_{4}$  + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8HCl. Formos u. Gelis (J. B. 1847 u. 1848, 950). Nach Lunge (Ber. 12, (1879) 404; J. B. 1879, 1150) verläuft die Reaktion unter den Versuchsbedingungen in der Technik im allgemeinen unter B. von Tetrathionat nach:  $2\text{Na}_{2}\text{S}_{2}\text{O}_{3}$  + 2Cl =  $\text{Na}_{2}\text{S}_{4}\text{O}_{6}$  + 2NaCl, daneben auch nach der Gleichung von Fordos und Gelis; intermediär entsteht auch Trithionat unter Schwefelausscheidung. Vgl. bei H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, S. 604. — Bei der Oxydation zu Sulfat durch Br werden 150.0 Kal, frei. Berthelot (Compt. rend. 106, (1888) 773, 925, 971; Ber. 22, (1889) R. 318).

Auch mit Chloraten, Bromaten, Hypochloriten, Hypochromiten und Hypojoduten entstehen Sulfate. Vgl. Feit u. Kubierschky (Chem. Ztg. 1891, 351;
J. B. 1891, 2396); ferner Lunge (bei H.S.O., S. 604). — Jodsäure oxydiert zu
Tetrathionat. Sonstadt (Chem. N. 26, (1872) 98; J. B. 1872, 181). Nach
Riegler (Z. anal. Chem. 35, (1896) 308; C.-B. 1896, 2, 362) verläuft die Reaktion
nach:  $6Na_2S_2O_3 + 6HJO_3 = 3Na_2S_4O_6 + 5NaJO_8 + NaJ + 3H.O.$  Für so
einfach, wie Riegler annimmt, hält Walker (Americ. J. sci. (Sill.) [4] 4, (1897)
235; C.-B. 1897, 2, 805) die Reaktion nicht; vielmehr ist dieselbe in hohem
Grade abhängig von der Versuchsdauer. der Verdünnung und der Masse.

- g) Verhalten gegen Salpetersäure, Königswasser, Chromsäure. Salpetersäure, Königswasser usw. oxydieren zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mit wäßriger Chromsäure bildet sich sogleich, mit K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> erst beim Kochen eine Fällung von chroms. Chromoxyd (vgl. bei Chrom); neutrales K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> wird nicht zersetzt. Slaten (Chem. Gaz. 1855, 369; J. B. 1855, 306). Mit Chromsäurelösung entsteht bei gewöhnlicher Temperatur kaum merkliche Färbung, beim Erhitzen braune Färbung (Unterschied von Pentathionsäure, welche auch beim Erhitzen klar bleibt). J. Myers (J. prakt. Chem. 108, (1869) 23). Nach Diehl (Z. anal. Chem. 19, (1880) 306) verläuft die Reaktion nach: 8H<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> + 3H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 7H<sub>2</sub>O = 6H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 4Cr<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>. Nach Longi (Gazs. chim. ital. 26, (1896) 2, 119; C.-B. 1896, 1, 886) entspricht die Hauptreaktion der Gleichung: 2H<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> + 6H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 3H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> + Cr<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> + 2H<sub>2</sub>O; die Nebenreaktion der Gleichung: 3H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> + 14H<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> + 16H<sub>4</sub>O = 12H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> + 7Cr<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>. Sowohl Thiosulfat als auch Tetrathionat entwickeln in Ggw. von HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, noch besser in Ggw. von Chromisalzen H<sub>2</sub>S. Bei Abwesenheit von Säuren reagieren K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> und Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nur wenig. Longi. Mit Chromaten entstehen bei Anwesenheit von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Cr(OH)<sub>3</sub> und Chromisalze. Faktor (Pharm. Post 34, 485; C.-B. 1901, 2, 878).
- h) Verhalten gegen Kaliumpermanganat.  $Na_2S_2O_8$  wird durch KMnO<sub>4</sub> nach Stingl u. Morawski (Ber. 11, (1878) 1933; J. B. 1878, 275; Ber. 18, (1885) R. 372) unter Ausschluß freier Mineralsäuren, nach Hönig u. Zatzek (Ber. 16, (1883) 2660; 19, (1886) 229; Monatsh. 6, (1885) 492; 7, (1886) 48) in der Kochhitze nur in alkalischer Lösung, nach Gläser (Monatsh. 6, (1885) 329; 7, (1886) 651; Ber. 20, (1887) 116) bei genügender Konzentration der Permangatlösung (1 ccm = 0.05996 g KMnO<sub>4</sub>) auch in neutraler Lsg. vollständig zu Sulfat unter Fällung des Mangans oxydiert. Die Reaktion verläuft quantitativ nach:  $2KMnO_4 + Na_2S_2O_8 = K_2SO_4 + Na_2SO_4 + Mn_2O_8$ . Brügelmann (Ber. 17, (1884) 65). In saurer und alkal. Lsg. findet Oxydation zu Sulfat und Dithionat statt. Luckow (Z. anal. Chem. 32, (1893) 53; C.-B. 1893, 1, 315). In essigsaurer Lsg. ist die Oxydation unvollständig; es entsteht neben  $H_2SO_4$  Dithionsäure und  $KH_1Mn_3O_8$  (nicht  $KH_2Mn_4O_{10}$ ), wie Stingl u. Morawski annehmen). Hönig u. Zatzek (Monatsh. 4, (1883) 738: Ber. 16, (1883) 2661). Vgl. Bd. III, Abt. 2
- i) Verhalten gegen Wasserstoffperoxyd. Bei Einwirkung von  $H_1O_0$  auf  $Na_2S_2O_3$  in wss. Lsg. verläuft die Reaktion für den Fall, daß das entstehende NaOH sofort neutralisiert wird, nach:  $2Na_2S_2O_3 + H_2O_2 = Na_2S_4O_6 + 2NaOH$ ; wird das NaOH nicht neutralisiert, so entsteht intermediär Dithionsäure und daraus  $H_2SO_4$ , nach:  $2Na_2S_2O_8 + 7H_2O_2 = 2Na_2SO_4 + H_2S_2O_6 + 6H_2O$ ;  $H_2S_2O_6 + H_2O_2 = 2H_2SO_4$ . NaBL (Ber. 33, (1900) 3554; C.-B. 1901, 1, 294; Monatsh. 22, (1901) 737; C.-B. 1901, 2, 1037). In einer früheren Mitteilung Ber. 33, (1900) 3093; C-B. 1900, 2, 1227) hatte Nabl. angenommen, daß in stets neutral gehaltener Lsg. eine basische Verbindung, vielleicht S.H. OH, entstehe, deren Eigenschaften er beschreibt; doch widerruft er a. a. Ö. diese Angaben Wenn  $Na_2S_2O_3$  und  $H_2O_2$  in dem Molekularverhältnis 1:2 aufeinander

einwirken, so entsteht ein neutrales äquimolekulares Gemisch von Sulfat und Trithionat nach:  $3\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 4\text{H}_2\text{O}_2 = 2\text{Na}_2\text{S}_3\text{O}_6 + 2\text{NaOH} + 3\text{H}_2\text{O}$ ;  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 2\text{NaOH} + 4\text{H}_2\text{O}_2 = 2\text{Na}_2\text{SO}_4 + 5\text{H}_2\text{O}$ . Tetrathionat entsteht (gegen die Angaben Nabl's) nicht. Willstätter (Ber. 36, (1903) 1831; C.-B. 1903,

k) Verhalten gegen Arsenite, Antimonite, Stannite, Phosphite, Hypophosphite, Nitrite. - Thiosulfate werden in alkalischer Lösung von Arseniten, Antimoniten und Stanniten reduziert zu Sulfiten unter Bildung von Sulfoxyarsenat and -antimonat und Sulfostannat. Phosphite, Hypophosphite und Nitrite reduzieren nicht. Weinland u. Gutmann (Z. anorg. Chem. 17. (1898) 409; C.-B. 1898, 2, 882). Vgl. Mac Cay (Chem. N. 78, (1898) 209; C.-B. 1898, 2, 1197).

- 1) Verhalten gegen Phosphorpentachlorid; Chlorschwefel. PCl, bildet mit bei 100° getrocknetem (aber dennoch nicht wasserfreiem, vgl. dagegen Pape, S. 576) Bleithiosulfat HCl, SO<sub>2</sub>, PbCl<sub>2</sub>, SOCl<sub>2</sub>, PCl<sub>5</sub> und eine S, P und Cl enthaltende Substanz, wahrscheinlich PSCl<sub>3</sub>. Bei Behandlung der Zersetzungsprodukte mit Wasser entsteht keine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und keine H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub>. Buchanan (Ber. 3, (1871) 485). — Bei Einw. von SCl<sub>2</sub> oder S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> auf  $K_2S_2O_3$  konnte als schwefelreichste Verbindung nur  $K_2S_4O_6$  erhalten werden. Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 1, (1881) Nr. 2; J. B. 1881, 167).
- m) Verhalten gegen Wasserstoff, Schwefel, Kohle; gegen Metalle. Beim Glühen mit einem Reduktionsmittel (H, S oder Kohle) werden die Thiosulfate zu Sulfiden reduziert. - Auch durch Metalle werden Sulfide, bzw. in saurer Lsg. H.S gebildet: Mit Zink und HCl findet Schwefelwasserstoffentwicklung statt, Voil (Ann. 96, (1855) 237; J. B. 1855, 304); erkennbar noch bei einem Gehalt von Manage Salz. Reynolds (Chem. N. 8, (1863) 283; J. B. 1863, 670). — Kupferpulver mit in seinem Kristallwasser geschmolzenem Natriumthiosulfat zum Sieden erhitzt (auf 115%), bildet  $Cu_2S$  und  $Na_2SO_3$  nach:  $Na_2S_2O_3 + 2Cu = Cu_2S + Na_2SO_3$ . In wss. Lsg. findet bei 120° kaum, bei 170° ziemlich langsam Zersetzung statt. Menz u. Weith (Zeitschr. Chem. 12, (1869) 241). - Durch Natriumamalgam werden die Alkalithiosulfate in Sulfide und Sulfite übergeführt nach:  $Na_{a}S_{2}O_{a} + 2Na = Na_{a}S + Na_{a}SO_{a}$ . Spring (Ber. 7, (1874) 1161). — Bei der Behandlung mit Al in Ggw. von NaOH oder KOH liefern Alkalithiosulfate Sulfide nach: M<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2NaOH + 2H - M<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + Na<sub>2</sub>S + 2H<sub>2</sub>O. DE KONINCK (Z. anal. Chem. 26, (1887) 26; Ber. 20, (1887) R. 397). Vgl. S. 406, -- $Na_2S_2O_4$  gibt mit Magnesiumband zum Sieden erhitzt  $Mg(OH)_2$  und  $Mg(SH)_2$  nach:  $Mg + 2H_2O = Mg(OH)_2 + H_2$ ;  $Na_2S_2O_8 + H_2 = H_2S + Na_2SO_3$ ;  $Mg(OH)_2 + 2H_2S = Mg(SH)_2 + 2H_2O$ . Mit Eisenpulver (ferrum limatum), Silberblech, Kuprerhobelspänen und Bleifolien entsteht beim Erhitzen das betreffende schwarze Sulfid, mit Wismut braunschwarzes BigS; Cadmium färbt die Flüssigkeit gelb. Rose's Metall gibt beim Erwärmen schwarze Flocken von Blei und Bi<sub>2</sub>S<sub>3</sub>; beim Kochen mit NaOH entsteht unter Gelbfärbung ein Sulfid. Faktor. Die essigsaure Lsg. gibt auf Zusatz von Mg unter Erwärmung H- und H.S-Entw., während sich nicht mehr S ausscheidet als aus der kalten Lösung. Mattineu-Plessy.
- n) Verhalten gegen Metallsalze. a) Allgemeines. Versetzt man die Lsg. eines Metallsalzes mit Alkalithiosulfat, so entsteht I. oder unl. Metallthiosulfat, welches eich fast durchweg in überschüssigem Alkalithiosulfat zu einem Poppelsalz bzw. einem komplexen Salz löst. Diese Lösungen zeigen, je nach der Natur des betr. Metalls, in wss. Lsg. einen verschiedenen Grad der Bestandigkeit: manche zersetzen sich sehon bei gew. Temperatur, andere beim Erwärmen mehr öder weniger schnell unter Abscheidung von Sulfid, andere sind beständig (vgl. bei Tetrathionsäure (S. 604) und die Einzelheiten bei den betr. Metallen). — Säuert man die Lsg. an, so kann das Metallsulfid gefällt werden,

count for the constitute see for the contract to the tenter of more than the contract and desired that the contract to the con Thomas is all all matter. In the large land in the gratical Content. Proposition to the Proposition of the Landwood Endon wester and Zonatz on NH, as The strike selling ten line seen Booken that Therestment is as fat and reall ein factional J. run plan Ges. 1004 11 12 Rev 16 11003 007 - Versett 212 Cir Lie vie Na. 8.0. met design Metal and that heart day activity with manual appearance From years, so heavy en vin ten benrefentes Metal ab, weiche Zerentropies, will enteress to be decide to know the knowledge the free according to failt come districts, pulled the personnel Metal, ore in verticater Saure on him her want to Ag we work and H. wh and Full one als waith Errahre day Metalle 214 care Respection Court- 23 Copensals ofer he Na. S.O. in Debermanh, en enterett Tetrathianiare Pei emper Metallen (As. St. Sp. when men wines his von Metantand and him fait gydentwicklung: the Floringkest enthalt abor our west wester H. W. matter kaum merk-It he Sparen, hong gen viel Torrain, nature, in emisen Felien anch erhel-John Mongon von Prestathion-same. Vgl. auch S 604. Vontmann Ber. 22. 1100 270 - Nach V at x Z. anorg. Chem. 29, 1991 223 verläuft die Rinw. von Aberni, resigem No. 50, auf Metallealzlagg, unter Drack bei 149 bis 200" folger dermasen: Pb. Hg. As. Cu. Cd. Sb und Bi werden vollständig als Simble getallt, Mn nur teilweise, As aus Arsenat ohne Zusatz von Säure an changent aberhaupt nicht. So faut nicht als Sulad, sondern gibt einen schmatzig worken Nd. unbekannter Zus. Die Salze von Al, Cr. Ti. Zr und The werden vollstandig als Hydroxyde getällt, von Be nur unvellständig, die von Se und Te werden unter Abscheidung der Elemente reduziert. Ba, or, (a geben weiße Ndd, in einer hellgelben Lsg., Mg gibt keinen Nd.; Salze von Mo. V und I' geben dunkelgefärbte Flüssigkeiten; Thalliumvalze eine weiße schwammige, stark zusammenpreßbare Masse, diejenigen von Au und Pt schwach dunkle Ndd, in dunkelgefärbten Flüssigkeiten.

3) Specialles. - Ferrisalze geben in der Kälte vorübergehend eine violette oder schwarzrote Farbung (wahrscheinlich infolge vorübergehender Bildung des unbestandigen Ferrithiosulfates: Lenz (Ann. 40, (1841) 101); Schiff (Ann. 111, (1869) 366; J. B. 1859, 209,: bei Ggw. von Ammoniak eine dunkeirste Farbung. Classeson (Ber. 14, (1881) 412). Nach einiger Zeit wird die 11. farblos und enthält dann FeCl, und Tetrathionat: 2Nn,S,O, + 2FeCl, - 2NuCl + 2FeCl, + Na,S,O<sub>6</sub>. Bei 40 bis 45" entsteht direkt Tetrathionat, Pour Zeitschr. Chem. [2] 6, (1870) 330). -Mercurvalie, nicht im l'eberschuß angewandt, erzeugen einen weißen Nd. von Hes O,, der hald golb, braun, dann unter Abscheidung von HgS schwarz wird. besonders schnell beim Kochen Sind die Mercurisalze im Ueberschuß vorhanden, so bleibt der entstehende weiße Nd. auch beim Kochen unverundert und besteht aus einer Verbindung von HgS mit dem entsprechenden Mercurisalz. In beiden Fällen enthält die Fl. freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Hg(CN), mucht die Leg. des Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> stark alkal., gibt aber, gleichgültig ob dasselbe oder das Thiosulfat im Ueberschuß vorhanden ist, keinen Nd. und auch beim Kochen nur sehr geringe Mengen von HgS. Auf Zusatz von Säure entsteht ein weißer Nd., wie vorstehend erwähnt. H. Rose, - Nach Wyran month u. L. A. Brensen (Report, 71, 24; gibt Hg-NO<sub>2</sub>), einen reichlichen, zitrenenschun, dockhen Niederschlag, der sich mit überschussigem Hg-NO<sub>3</sub>), gelbweiß färbt. — Eine Lösung von Hg.J. Firme; HgCl<sub>2</sub>, Fireck (J. prakt. Chem. 99, (1865) 247) in Na.S.O. gibt bei måßigem Erwärmen eine Ausscheidung von Zinnober. -Nuch Schnars | Irch. Pharm. [3] 6, (1875) 411; J. B. 1875, 225) bildet sich mit flgCl kein flgS, sondern teilweise flg, teilweise die lösliche Ver-

bindung HgNaS,Oa. — Beim Erwärmen der Lösung von HgCl in Na,S,Oa entsteht ein schwarzer Nd.; erwärmt man diese Lösung mit AuCla zum Sieden, so scheidet sich Hg und Au<sub>2</sub>S<sub>3</sub> ab, im Filtrat kann HgCl<sub>2</sub> (aus HgCl) bestimmt werden: 2AuCl<sub>3</sub> + 3Hg<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + 3Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 6HgCl<sub>2</sub> + Au<sub>2</sub>S<sub>3</sub> + 3Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>. Mercurioxyd gibt, mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> erwärmt, schwarzes Sulfid; rotes Quecksilbersulfid nimmt eine feurigere Farbe an. FAKTOR (*Pharm.* Post 38, (1905) 219; C.-B. 1905, 1, 1524). — Silbernitrat gibt einen weißen Niederschlag, der schnell gelb, dann braun, dann unter Abscheidung 

Bei Gegenwart freier Säure verhalten sich Hg-, Ag-, Au- und Pt-Salze gegen Thiosulfatlösungen wie gegen H.S. Lea (Americ, J. sci. (Sill.) [2] 44, (1867) 222; J. B. 1867, 836). - Ag. O wirkt auf Na. S. O. nicht so ein, daß einfach S gegen O ausgetauscht wird, sondern in folgenden drei Phasen: 1. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + Ag<sub>2</sub>O = Ag<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + Na<sub>2</sub>O; 2. Ag<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = Ag<sub>2</sub>S + SO<sub>3</sub>; 3. SO<sub>3</sub> + Na<sub>2</sub>O = Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Demnach sind die "Dithionite", R<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, nicht als "Thiosultate". d. h. Sulfate, in welchen O gegen S ausgetauscht ist, auf zufassen. Geuther (Ann. 226, (1884) 232; Ber. 17, (1884) R. 602); Vaubel (Ber. 22, (1889) 1692). — Rutheniumsesquioxyd, Ru<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, erzeugt, mit HCl zum Sieden erhitzt und mit NH, übersättigt, in Thiosulfatlösungen in der Hitze eine rosenrote bis karminrote, in konzentrierten Lösungen fast schwarze, bei 1/2,000 Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> noch lachsrote Färbung. Lea. — Thalliumsalse geben in alkalischer Lösung mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> einen weißen Niederschlag, der sich beim Kochen unter Braunfärbung der Flüssigkeit löst. Auf Zusatz von HCl, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder CH<sub>3</sub>COOH scheidet sich braunschwarzes Thallosulfid, Tl<sub>2</sub>S, aus. Heiße Thallium- und Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lösungen geben eine braune Flüssigkeit; TlCl ist leicht löslich, TlBr viel weniger löslich und The unlöslich in Na, S, O, Lösungen (Unterschied von AgJ). — Th. Cr, O, löst sich in Na S.O.-Lösung zu gelbem Tl. CrO.: beim Erwärmen der Lsg. von Tl<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> mit NH<sub>4</sub>Cl scheidet sich Cr(OH)<sub>3</sub> aus. Faktor (Pharm. Post 38, (1905) 219; C.-B. 1905, 1, 1524).

BeSO<sub>4</sub> wird zu BeS<sub>1</sub>O<sub>8</sub>,11H<sub>2</sub>O; UO<sub>4</sub>(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> zu UO<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub> zu MoO<sub>3</sub> und MoO<sub>2</sub>,3H<sub>2</sub>O; Na<sub>2</sub>WO<sub>4</sub> beim Erwärmen und bei Ggw. von wenig HNO, zn einem Gemenge von WO, WO, und W,O. Bei Anwesenheit von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> geben Mangansalze einen braunen Nd. von Hydroxyd, Kobaltsalze einen schwarzen, Nickelsalze einen blaßgrünen Niederschlag. FAKTOR (Pharm. Post 34, (1901) 485; C.-B. 1901, 2, 878).

o) Verhalten gegen Kaliumcyanid. — Dasselbe führt Thiosulfut beim Erwärmen in Rhodanid über. v. Phenmass u. Mauer (Ber. 28, 1895, 2377).

p) Verhalten gegen Chraon. — Es wird durch Thiosulfatlösungen reduziert zu Chinhydron und Hydrochinon. Faktor (Pharm Post. 34, (1901) 485); C. B. 1901, 2, 878).

4) Verhalten gegen Bromathyl vgl. unter Konstitution, S. 585.

3. Doppelsalze und komplexe Salze. — Thioschwefelsäure besitzt große Neigung, Doppelsalze bzw. komplexe Salze zu bilden. Die wäßrigen Alkalithiosulfate lösen infolgedessen in der Kälte sehr viele Oxyde und unlösliche Salze von Metallen auf. z. B. AgCl, Herschel, AgBr, AgJ, HgJ, Cuproverbindungen, Wismutsalze, PbSO<sub>4</sub> usw. Die Auflösung von AgCl und AgBr in Thiosulfatlösungen ist eine exothermische, die von AgJ eine endothermische Reaktion. Foon (Compt. rend. 110, (1890) 709; Ber. 23, (1890) R. 315). S. bei den einzelnen Metallen. - In festem Zustande erhält man die Doppelverbb. durch Einw. von

konz. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lösungen auf konz, Metallthiosulfatlösungen bzw. die Metallsalze anderer Säuren (bzw. durch Zusammenreiben unter W.) und ev. Fällung mit Alkohol. Vgl. Jochum (Inaugural-Dissertation, Berlin, 1885; C.-B. 1885, 642; J. B. 1885, 392); Vortmann u. Padberg (Ber. 22, (1889) 2637); Vortmann (Monatsh. 9, (1888) 165); Fock u. Klüss (Ber. 24, (1891) 1351 und 3016). — Vgl. außerdem bei den einzelnen Metallen und über Alkalicu-Thiosuliate: Rammenberg (Pogg 56, (1842–321); Kessel (Ber. 10, (1877) 1677 u. 2000; 11, (1878) 1581); Cohen (J. Chem. Soc. 51, (1887, 1) 38; Ber. 20, (1887) R. 162); Lebz (Ann. 40, (1841) 99); Russell (Chem. Ztg. 9, (1885) 233); C. n. J. Bhadrui (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 1; C.-B. 1898, 2, 268); Muthmann u. Stützel (Ber. 31, (1898) 1732; C.-B. 1898, 2, 410.; Vortmann (Monatsh. 9, (1888) 156); Rosenheim u. Steinhauser (Z. anorg. Chem. 25, (1900) 81); — über Doppelsalze von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und ammoniaklischen Kupfer- und Silbersalzen: Schutte (Compt. rend. 42, (1856) 1267); Peinzer (Ann. 126, (1863) 325; 128, (1863) 187); Schwicker (Ber. 22, (1889, 1733); Shinn (J. Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 947); — über Doppelsalze von Alkalithiosulfaten mit AgCl, AgNO<sub>3</sub>: Hebschell; H. Rose; Schwicker; Cohen; Barth (vgl. unten); mit AgJ, CuJ, Ph.J.: Brun (Compt. rend. 114, (1892) 667; J. B. 1892, 798); mit HgJ<sub>2</sub>: Eder u. Ulm (Monatsh. 3, (1882) 197; Ber. 15, (1882) 1837); Rosenheim u. Steinhäuser (Z. anorg. Chem. 25, (1900) 103); — über Alkali- Erdalkali- und Metall-Wismutdoppelsalze: Caron (Compt. rend. 83, (1876) 338; Chem. N. 34, (1876) 119; J. B. 1876, 266.

Von Rosenheim u. Steinhäuser wurden speziell genauer untersucht die Vereinigungsprodd.

Von Rosenheim in Steinhäusen wurden speziell genauer untersucht die Vereinigungsprodd. der Alkalithiosulfate mit denjenigen des einwertigen Cu und Ag, für welche nicht mit Bestimmtheit zu beweisen ist, ob dieselben Poppelverbb, oder komplexe Salze sind. Die K- und NH4-haltigen Doppelverbb, sind verhältnismidßig einfach zusammengesetzt, auscheinend als Grundformen dieser Verbb zu betrachten. Die Na-doppelsalze sind trotz ihrer änßerlich ganz gleichen Form und gleichen Rkk, meist sehr kompliziert zusammengesetzt, jedenfalls nicht chem. Verbb., und werden am besten als feste Lsgg. von Cupro-bzw. Silberthiosulfat augesehen. — Man kennt mit Sicherheit: 3Ag<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,5K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> — Ag<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,3K<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, 2H<sub>4</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,2H<sub>4</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,2K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> — Cu<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,2N<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,2H<sub>4</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,2N<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 2H<sub>3</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,2N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, 2N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, 2H<sub>4</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,2H<sub>4</sub>O — Ag<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,3N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,2N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, 2H<sub>4</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,3N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,2H<sub>4</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,3N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,2H<sub>4</sub>O — Cu<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,3N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>,4N<sub>4</sub>

Die Doppelverbb. sind meistens weit beständiger als die einfachen Thiosulfate der entsprechenden Metalle. Beim Kochen scheidet sich Metallsulfid aus und die Lösung enthält oft Alkalitrithionat nach:  $2\text{AgKS}_2O_3 = \text{Ag}_2S + \text{K}_2S_3O_6$ . (Aus dem Hg-Na-Thiosulfat wurde auf diese Weise das Natriumtrithionat erhalten). Auch  $\text{H}_2S_4O_6$  bzw.  $\text{H}_2SO_4$  können entstehen. Hierbei tritt bald eine Grenze ein und nur, wenn man das gebildete Metallsulfid durch Filtration entfernt, sehreitet bei erneuten Kochen die Zersetzung fort. Diese Grenze erklärt sich dadurch, daß trithionsaures Metall beim Kochen mit Metallsulfid Thiosulfat bildet, (vgl. unter Trithionsäure, S. 603). Sprang (Ber. 7, (1874) 1159). — Ueber die Färbung metallischer Oberflächen durch Thiosulfatdoppelsalze vgl. Gibard (Revue générale de Chimie pure et appl. 6, 464: C.-B. 1904, 1, 253).

V. Konstitution. — Odling schlug ursprünglich die Formel H.O.SO<sub>2</sub>.S.H vor, mehdem schon Kone (Bull. Acad. Belg 10, 52) die hypothetische wasserfreie Säure als SO<sub>4</sub>S. Schwefeltrioxyd, in dem 1 At. O durch S ersetzt sei, hetrachtet hatte. — Eine auf die angebliche Nichtexistenz wasserfreier Thiosulfate gegründete Ausicht. daß die Thiosehwefelsäure eine einbesische Säure von der Formel H.H.SO<sub>2</sub>(H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>4</sub>O = 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) sei, (welche fübrigens Odling (J. Chem. Soc. [2] 7, (1869) 256) später trotzdem für annehmbar und wegen der Eigenschaft des thioschwefelsauren Chinius, gleich den Halogensalzen dieses Alkaloids nicht zu fluoreszieren, für wahrscheinlich hielt), erscheint jedoch nach der Darstellung wasserhaltiger Thiosulfate (vgl. S. 576), sowie wegen der leichten Spaltbarkeit der Säure und ihrer Neigung, Doppelsalze zu biden, nicht zulässig. Schomennen (J. Chem. Soc. [2] 7, (1869) 254); Williamson (J. Chem. Soc. [2] 7, (1869) 259). Ersterer zog daher die zuerst von Odling gegebene Formel H.O.SO<sub>2</sub>.S.H vor. Blomstann (Chemie d. Jetztzeit, Heidelberg 1809, 258) hält diese Auffassung für weniger geeignet, da die Thioschwefelsäure nähere Beziehung en zur schweftigen als zur Schwefelsäure hat. — Auch Buehann (Ber. 3, (1870) 485) schließt aus dem Verhalten des unterschweftigs. Bleis gegen PCl<sub>5</sub> (s. unten), daß dieselbe nurichtig sei, da die Thioschwefelsäure, wenn ihre Konstitution durch HO.SO<sub>2</sub>.S.H auszuhrlicken wäre, notwendig bei dieser Zersetzung Sulfurylehlorid, SO<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>, liefern mäßte, welches bei Einwirkung von Wasser Schwefelsäure bilden würde, was aber nicht der Fall ist. — In diesen Versuchen sieht Blomstrand (Ber. 3, (1870) 960) eine Stütze für seine

Ansicht, daß die Thioschwefelsäure vielleicht die Konstitution HO S haben könnte;

11,0,0 . . . 2

dagegen spricht die Darstellung der toluylthioschwefelsauren Salze nach der Gleichung VI  $_{\rm C_2H_2SO_2CI}$  + 2KSH = KCl + H<sub>2</sub>S + C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>.SK für die Formel SO<sub>2</sub> - SH  $_{\rm C_3H_2SO_2CI}$  - 2SH  $_{\rm C_3H_2SO_2CI}$  + 2KSH = KCl + H<sub>2</sub>S + C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>.SK für die Formel SO<sub>2</sub> - OH. Jedenfalls besitzt der Schwefel nach Bromstrand eine wechselnde Valenz. — Gegen diese Annahme der wechselnden Valenz wendet sich Sparso (Ber. 6, [1873] 1110; 7, (1874) 1157; Bull. Acad. Belg. 1873, August; 1874, Januar und Juli; 1875, 13; J. B. 1875, 163) auf Grund der Reaktionen zwischen K<sub>2</sub>S und Benzelsulfochlorid; 1) C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>Cl + K<sub>2</sub>S = C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>K + KCl + S. — 2) C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>K + S = C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>K. Danach muß die Thioschwefelsäure als eine Verbindung des Radikals SO<sub>4</sub>H angesehen werden: K-S-S-O-O-O-K. — Die Nichtbildung von Sulfurylchlorid (vgl. Bucharan, oben) bei der Einwirkung von PCl<sub>3</sub> auf Thiosulfate widerspricht dieser Annahme nicht; dagegen wird dieselbe gegen die Ansicht von Michaelts (Ann. 170, (1873) 36), daß H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, weder zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> noch zu H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> in Beziehung stehe, gestützt durch die Bildung von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> aus (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und P<sub>7</sub>S<sub>5</sub>. — Auch Mendenzerer (Ber. 3, (1870) 870) nimmt in H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> eine Sulfogruppe SO<sub>3</sub>H an, indem er sie als Derivat des Typus H<sub>4</sub>S betrachtet: S-SO<sub>3</sub>H (vgl. Polythionsäuren, Konstitution, S. 591)

Drecusel (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 20; J. B. 1871, 212) hielt die Existenz zweier isomerer Thioschwefelsäuren für möglich:  $\binom{\text{N I II}}{\text{S O S}} < \binom{\text{O II}}{\text{O H}}$  (symmetrisch) und  $\binom{\text{N O S}}{\text{O B}} < \binom{\text{S H}}{\text{O H}}$  (asymmetrisch).

Entscheidend zugunsten der asymmetrischen Formel SO<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{SH}}{\text{OH}}$  sind die Versuche Bunte's (Ber. 7, (1874) 646), wonach aus Thiosulfat und Bromäthyl äthylthioschwefelsaures Natrium entsteht nach: SO<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{SMe}}{\text{OMe}}$  + BrC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> = MeBr + SO<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{SC}_2\text{H}_5}{\text{OMe}}$ ; dieses entwickelt mit HCl Merkaptan unter B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nach: SO<sub>4</sub>  $\stackrel{\text{SC}_2\text{H}_5}{\text{OMe}}$  + H<sub>2</sub>O = SO<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{OH}}{\text{OMe}}$  + H.S.C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Durch Oxydation des äthylthioschwefelsauren Natriums werden H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Aethylsulfosäure gebildet. Hiernach muß H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> eine SH-Gruppe enthalten entsprechend der Formel SO<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{SI}}{\text{OH}}$  + Durch die Darstellung von zwei möglicherweise isomeren Kaliumnatriumthiosulfaten von Schwicken (Ber. 22, (1889) 1733) würde die Bunte'sche Ansicht gestützt werden. Bei der Untersuchung der Konstitution derselben nach dem Verfahren von Bunke erhielt Schwicken für das aus NaKSO<sub>4</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> dargestellte Salz NaKS<sub>2</sub>O<sub>5</sub>,2H<sub>2</sub>O die Verbindung KC<sub>2</sub>H<sub>6</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, entsprechend der Konstitution SO<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{OK}}{\text{SN}}$   $\stackrel{\text{CH}}{\text{OH}}$ 0; für das aus KNaSO<sub>4</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> dargestellte Salz KnaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,2H<sub>2</sub>O die Verbindung NaC, H<sub>6</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, entsprechend der Formel SO<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{ON}}{\text{SK}}$   $\stackrel{\text{CH}}{\text{SK}}$ 0, doch bezweifelt Schwicken selbst die absolute Zuverlässigkeit dieser Schlüsse (vgl. Bd. II, 1, 464). — Aus der Tatsache, daß die Alkalithiosulfate selbst in essignaurer Lösung eine genügende Stabilität zeigen, um den Sulfaten an die Seite gestellt werden zu können, schließt Mattheb-Plessa (Compt. rend 101, (1885) 59; J. B. 1885, 392), daß H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> als eine substituierte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aufgefaßt werden muß. — Walden (Z. physik. Chem. 1, (1887) 536; J. B. 1887, 312) bestätigt aus den Beobachtungszahlen über das molekulare Leitungsvermögen des Magnesiumsalzes die Formel SO<sub>2</sub> OH.

Nach Gutmann (Ber. 38, (1905) 1728) lüßt sich mit der asymmetrischen Formel des Natriumthiosulfates SO<sub>2</sub> — SNa seine Reduktion zu Sulfit durch Arsenit (vgl. unter IV, E. k. S. 581) schlecht vereinigen; diese Reaktion leitet vielmehr zur Annahme der Formel IIVI O.S.S(OH)<sub>2</sub>. — Das Silbersalz Ag<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 2Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. betrachtet Bauth (Z. plusik, Chesa, 9, (1892) 176; C.-B. 1892, 1, 921) nach Untersuchungen über das elektrische Leitungsvermögen als das einer dreibasischen Säure H<sub>3</sub>(NaAg<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub>).

A. Nachweis. 1. Fällungsreaktionen. a) Mit Salbernitrat — Vgl. S. 583. — b) Mit Baryunchlorid. — Batl<sub>2</sub> erzengt in genügend konzentrierten Legg. allmühlich eine weiße, kristallinische, in kaltem W. schwer fösliche Fällung. 1 T. löst sich in 480 T. Wasser von 18°, Autensmehn u. Windaus (Z. anal. Chem. 37, (1888) 2907, in 452 T. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Fubbinberg (Konnek-Meinerg. Miaevalanalyse 1904, Bd. 2, 431). — c) Mit Strontiumchlorid. — Strontiumsalze bilden nur in sehr konzentrierten Legg, einen großen, kristallinischen, in Wasser leicht löslichen Niederschlag. 1 T. löst sich in 3.7 T. Wasser von 18°. Autenmehn u. Windaus. — d) Mit Bleisalzen. — Pb(CH<sub>3</sub>(O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> und PbCl<sub>2</sub> fällen weißes PbS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, löslich in überschüssigem Thiosolfat und in Alkalihydraten. PbS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> geht in der Kälte langsam, beim Kochen direkt

in ein graues Gemisch von PbS und PbSO, über. — e. Manganochlorid und Zinksalse geben keinen Niederschlag (Unterschied von Suliden, vgl. S. 422).

2. Farbenreaktionen. a) Mit Ferrichlorid. — Die Lösung färbt sich vorübergehend violett und wird dann farblos Vgl S 582. Infolge der Reduktion von FeCle zu FeCle entsteht mit einem Gemisch von KaFeCye und FeCle ein blauer Niederschlag. b) Mit Kaliumpermanganat. — Saure KMnO4-Lsgg, werden entfärbt. Vgl. S. 580, unter h. — e) Mit Kaliumpermanganat. — Saure KMnO4-Lsgg, werden entfärbt. Vgl. S. 580, unter h. — e) Mit Zinksulfat und Nitroprussidnatium. — Es tritt keine Retfärbang ein (Unterschied von Sulfiten; vgl. S. 468, unter X. A. 2. e). Nach der Einwitung von Aluminium und wenig Alkalihydroxyd wird die Lsg. infolge Bildung von Alkalisulfid durch Nitroprussidnatrium violett gefärbt. De Konnek (Z. anal. Chem 26, (1887) 26). — d) Mit Jodlösung. — Jodlösung (Jodstärke) wird infolge B. von Tetrathionat entfärbt. Vgl. S. 579 —

3. Durch Oxydation zu Sulfaten. — Mittels Chlor, Brom, Chloraten, Bromaten, Hypochloriten, Hypopoliten, Vgl. S. 579 und 589.

4. Durch Reduktion zu Schwefelwasserstoff. — Mittels Zink und Salzsäure. Vgl. S. 581, unter m.

5. Auf trockenem Wege. — Beim Erhitzen geben Alkalithiosulfate Sulfat und Polysulfid, das bei höherer Temp. in Schwefel und Sulfid zerfüllt. Vgl. S. 577. — Beim Erhitzen mit Soda auf der Kohle entstehen, wie bei allen Schwefelverbindungen, Alkalisulfide (Heparreaktion, vgl. unter Schwefel, S. 380).

B. Bestimmung. 1. Gravimetrisch. a) Durch Ovydation zu Schwefelsüure. — Nach einer der auf S. 381 unter b. 1. ; zur Bestimmung des Schwefels mittels Oxydation zu H. SO. angegebenen Methoden. Wägung als BaSO. (2 Mol. BaSO. entsprechen 1 Mol. H.S.O.). — b) Mit Silbernitrat. — Durch Erwärmen mit überschüssiger AgNO. Lsg. wird die Hälfte des Schwefels als Ag. S gefallt, welches als solches oder nach dem Glühen als metallisches Ag gewogen wird oder mit Br zu Sulfat oxydiert wird. -- c, Mit Chlorwasserstoffsäure. - Weniger gut kann man auch mit HCl die Hälfte des Schwefels fällen und wägen. -- d) Mit  $H_{\rm SC}(N)_2$ . -- Versetzt man die Lsg. eines Thiosulfates mit  $H_{\rm SC}(N)_2$ . erhitzt zum Kochen, setzt dabei  $HNO_3$  hinzu, solange noch ein gelber Nd entsteht und führt mit dem Kochen fort bis der Nd. schwarz geworden ist, so verläuft die Rk. nach:  $H_2S_*O_3$  +  $H_2O_4$  +  $H_2CN)_2$  =  $H_2SO_4$  +  $H_2S$  +  $H_2SO_4$  +  $H_3SO_4$  +  $H_3SO_$ (1848) 260).

2. Volumetrisch. a) Acidimetrisch. - Man versetzt das neutrale Thiosulfat mit neutralem H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> und einem bestimmten Volumen titrierter Alkalihydrathösung und titriert den Ueberschuß an Alkalihydrat mit titrierter Säure zurück:  $Na_2S_2O_4 + 4H_2O_2 + nKOH = Na_2SO_4 + K_2SO_4 + 5H_2O + (n-2)KOH.$  ELIASBERG (BOV. 19, (1886) 320). — b) Jodorugstig + K250g + 511,0 + 61 - 2 Kthl. Ellastesa (Br. In. (1880) 520. - 0) Johnmetrisch. — Man läßt zu der mit Starkekleister versetzten, kalten, neutralen Thiosulfatlösung Jodlösung bis zur Blaufürbung tropfen. Alkalische Thiosulfatlösungen läßt man umgekehrt in eine bekaunte Menge einer angesäuerten Jodlösung fließen, oder man gießt sie
m überschüssige, angesäuerte Jodlösung und titriert den Unberschuß mit Thiosulfat zurück. —
c) Mit Silbernitrat. — Nach Zusatz von überschüssiger titrierter AgNO<sub>3</sub>-Lsg. wird von
ausgeschiedenem Ag<sub>2</sub>S abfütriert und im Filtrat der Ueberschuß an AgNO<sub>3</sub> mit Alkalisulfo-

cyanid zurücktitriert.

VII. Anwendung. - Am hänfigsten wird das Natriumsalz angewendet und zwar als Antichlor in den Bleichereien und Papierrabrikationen [vgl. Dambreville (Fr. Br. Nr. 38:6 (1846); Nr. 7403 (1848) und Zusatz von 1848); — als Fixiermittel in der Daguerro-The late of the la sulfat; - zur Darstellung des Quecksilber- und Antimonzinnobers; - zum Fürben der Wolle mit Eosin; — zur Bereitung von Andin- oder Aldehydgrün Emeraldin); — als Beiz-mittel (nuch Laurn, 1876) beim Fürben der Wolle mit Methylgrün. Das Blei-, auch mittel (nach Lauth, 1876) beim Fürben der Wolle mit Methylgrün. Das Blei-, auch Knpferthiosulfat wird als Bestandteil der Zündmasse phosphortreier Zündhölzehen (mit Erfolg?) angewendet. Dammen (Handbuch der chem. Technologie 1805, Bd. I, S. 121). — Ueber Anwendung von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Fabrikation vgl. d. Bd., S. 500. — Außerdem findet Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Anwendung in der Matanalyse (Jodometrie und zu vielen Reduktionsprozessen. — Anwendung an Stelle von H<sub>2</sub>S in der qualitativen und quantitativen Analyse: Für Abscheidung von As, Sb. Cu und Pt: Hivly (Ann. 43, (1842) 150); für Sn. Hg. As, Au, Pb, Bi und Cd: Vohl (Ann. 96, (1855) 278): Stater (Chem. Gaz. 1855, 369). Vgl ferner Westmorkland (J. Soc. Chem. Ind. 5, (1886) 51); Vortmann (Monatsh. 7, (1886) 418); Nolton (S. 582), Fakton (S. 583). Zur Bestimmung des Al-Chanel (Compt. rend. 46, (1858) 987); Zimmemann (Z. anal. Chem. 27, (1888) 62). Zur Trennung von Al und Be: Joy (J. prakt. Chem. [1] 92, (1864) 235); Zimmemann (a. a. O.).

### N. Polythionsäuren.

Allgemeines: Draus. Ann. 244, (1888) 76. Heartzen, Z. physik. Chem. 19, (1896) 289. Nüheres s. bei den einzelnen Polythionsäuren, speziell bei Pentuthionsäure.

Unter diesem Namen sind hier folgende Säuren zusammengefaßt: Dithionsäure H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, Trithionsäure H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, Tetrathionsäure H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, Pentathionsäure H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>. Wielfach werden diese auch mit dem Namen Thionsäuren bezeichnet und unter Polythionsäuren speziell die Säuren mit mehr als zwei Atomen S verstanden, also alle genannten

Säuren mit Ausnahme von HaSaOg.

I. Allgemeine Bildungsweisen der Polythionsäuren; Wackenroden'sche Flüssigkeit. — Die Polythionsäuren entstehen immer, sobald SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O und S in statu nascendi unter günstigen physikalischen Bedingungen aufeinander einwirken. So durch Einw. von SO<sub>2</sub> auf S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>O, durch Zersetzung von Thiosulfaten durch Säuren (vgl. S. 572 u. 577), vor allem bei gegenseitiger Einw. von SO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S in Ggw. von H<sub>2</sub>O. Im letzten Falle sind die Polythionsäuren als Zwischenprodukte der Einw. von H<sub>2</sub>S auf SO<sub>2</sub> aufzufassen, deren Endzustand wiedergegeben wird durch 2H<sub>2</sub>S + SO<sub>3</sub> = 3 + 2H<sub>2</sub>O. Um die Polythionsäuren zu erhalten, muß daher die Reaktion im richtigen Angenblick unterbrochen werden. Debus (Ann. 244, (1888) 76). — In völig trockenen Zustande wirken H<sub>2</sub>S und SO<sub>2</sub> nicht aufeinander Clezel, u. W. Sommo (Zeitschr. Chem. 11, 50). — Daß bei Einw. von schwefliger Säure und H<sub>2</sub>S aufeinander im [feuchten] gasförmigen Zustande oder in wss. Lsg eine Säure entstehe, hatte bereits Daltos beobachtet (N. Syst. d. chem Teils d. Natura. übers. v. Wolfe, Berlin, 1812, 1, 189). Er hielt dieselbe aber für "Schwefeloxyd" und betrachtete den die Flüssigkeit milchig trübenden Schwefel als solches. Auch Thomson (Ann. Phil. 12, (1826) 441) hatte später saure Beaktion an dem Einwirkungsprodukt beobachtet, es aber als schwefligs. Schwefelwasserstelf betrachtet. —

Wackenroder (Ann. 60, (1846) 189) entdeckte in dem Reaktionsprodukt die Pentathionsäure (vgl. diese, S. 609); nach ihm wird die durch Einleiten von H<sub>2</sub>S in eine Lösung von SO<sub>2</sub> in Wasser erhaltene Fl. "Wackenrodersche Flüssigkeit" genannt. — Nach Sobbeno u. Sremt (Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1850) 240; J. B. 1850, 264) und Curtus u. Henkel (J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 137) entstehen gleichzeitig auch Tetrathionsäure. Thioschwetelsäure und Schwefelsäure; dieselben sind jedoch nach Foinos u. Gelis nur Zerschungsprodukte der Pentathionsäure. — Lawer (J. Chem. Soc. 39, (1884) 68) erhielt durch Neutralisen und Kakaum zuerst Bas. (0.8H<sub>2</sub>O, dann aus der Mutterlange ein Gemenge von Tetra- und Pentathionat, zuletzt nur Pentathionat (vgl. 8. 613). — Debus (Ann. 244, (1888) 76) untersuchte die Zusammensetzung der Wackenroder schen Flüssigkeit und die Bildungsweise der darin vorkommenden Körper eingehend und kam zu folgenden Resultaten [vgl. a.

HERTLEIN (Z. physik, Chem. 19, (1896) 289)]:

a) Darstellung der "Wackennoden Schen Flüssigkeit." — Durch 480 ccm einer beinahe gesättigten Lsg. von SO<sub>3</sub> in Wasser leitet man einige Grad über Null zwei bis drei Stunden einen langsamen Strom von H<sub>2</sub>S hindurch und läßt dann die noch viel unzersetztes SO<sub>2</sub> enthaltende Lsg. in verschlossener Flasche 24 bis 28 Stunden im Dunkeln stehen. Die Operation wird wiederholt, indem man wieder ein bis zwei Stunden langsam H<sub>2</sub>S einleitet und dann ein bis zwei Tage stehen läßt. In dieser Weise wird die Behandlung mit H<sub>2</sub>S bis zur vollständigen Zersetzung von SO<sub>4</sub> fortgesetzt, wozu im ganzen ungefähr zehn bis vierzehn Tage nötig sind. Die Reaktion ist beendet, wenn die Wackennoden sche Flüssigkeit nach zehnbis zwölfstündigem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur nicht mehr nach SO<sub>4</sub> riecht. (Besonders bei der Darstellung der Pentathionate darf auf

keinen Fall SO, zugegen sein). Vgl. auch Darstellung der Pentathionsäure.

8. 610.

b) Zusammensetzung der Wackenroden'schen Flüssigkeit. — In der Leg. sind von Debus folgende Substanzen nachgewiesen worden: 1) flüssiger Schwefel, in äußerst feinen Tröpfchen suspendiert; 2) gelöster kolloidaler Schwefel, 8-8 (vgl. d. Bd., S. 361); 3) Schwefelsäure; 4) kleine Mengen von Trithionsäure; 5) Tetrathionsäure; 6) Pentathionsäure; 7) eine oder mehrere höher geschwefelte Polythionsauren, wahrscheinlich Hexathionsaure. HERTLEIS (Z. physik Chem. 19, (1896) 201); frühere Ansichten s. oben.

Die Zusammensetzung entspricht folgenden Prozentzahlen:

	Gefunden	Berechnet
		auf H <sub>a</sub> S <sub>5</sub> O <sub>6</sub>
8	61 52	62.01
()	37.72	37.21
H	0.75	0.77
	99.99	99.99

Hiernach ist das Atomverhältnis von H zu S = 2:5.12. Dasselbe Verhältnis wurde von Kessler (Pogg. 74. (1848) 249; Ann. 200, (1880) 256; Ber. 13, (1880) 424; Taramatsu u. Smith (Chem. N. 41. (1884) 290) und Lewes (J. Chem. Sac. 39, (1881) 68; Ber. 14, (1881) 990; J. B. 1881, 168) gefunden. Hieraus kann man aber nicht de Existenz der Pentathionsäure beweisen (vgl. 8. 612 u. 613, oben), wie man irtümlich allgemein angenommen hatte, denn die Wackenroden sche Flüssigkeit könnte jn gleiche Molekule  $H_1S_4O_6$  und  $H_2S_5O_6$  enthalten und würde dann, auch wenn sie keine Spur  $H_2S_6O_6$  enthalten, doch genau dieselben Verhältniszahlen geben:  $H_2S_4O_6$   $H_4S_6O_6$  =  $H_4S_6O_6$  enthalten, Die rationelle Zusammensetzung fand Deres durch Dates durch Patrellang von Metallsalzen der einzelnen Säuren aus der Wackenrodenschen Flüssigkeit stellung von Metallsalzen der einzelnen Säuren aus der Wackenroder schen Flüssigkeit. Vgl. H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>4</sub>, S. 613.

c) Bildung der in der Wackenroden schen Flüssigkeit enthaltenen Bestandteile. — Leitet man in eine Auflösung von SO, in W. einen Strom von H.S ohne Unterbrechung bis zum Verschwinden von SO, und wählt solche Mengen, daß die Operation in drei bis vier Stunden vollendet ist, dann bildet sich verhältnismäßig wenig HaSaOa. Unterbricht man die Zuleitung des HaS, wenn ungefähr die Hälfte des SO, zersetzt ist und beendet die Operation durch weitere Zuleitung am nächsten Tag, so erhält man eine an H2S, Oa reichere Flüssigkeit. Wird endlich mit einer größeren Menge 80, operiert und der H.S mit solchen Unterbrechungen eingeleitet, daß ungefähr acht Tage zur vollständigen Zersetzung von SO, nötig sind, dann wird die Wackenroden'sche Flüssigkeit am reichsten an Pentathionat.

		Gebildetes		
Zeit	der Behandlung mit H.S	K2S4O8	î	K, S, O.
	Drei bis vier Stunden	6		
11	/ Zwei Tage, jeden Tag 111/2 bis 2 Stunden	6	:	2.5
111	i Acht Toge, jeden Tag ungefähr 2 bis 3 Stunden	6	:	4.8

Dagegen ist die absolute Menge an K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> in I ungeführ dieselbe wie in II und III. -Daraus folgt, daß H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> unabhängig von H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> gebildet wird. Der Prozeß verläuft in zwei Phasen: 1) Es tritt Bildung von H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> nach: 3SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>S = H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> ein; diese wird durch H<sub>2</sub>S wieder zerlegt in Wasser und S. welcher teilweise in statu nascendi mit unzersetztem H,S,O, reagiert unter B. von  $H_aS_bO_a$  und wahrscheinlich  $H_aS_aO_a$ . Durch  $SO_2$  wird der  $H_aS_aO_a$ . Schwefel eutzogen, wodurch dieselbe in  $H_aS_aO_a$  umgewandelt wird: anderseits überträgt  $SO_2$  einen Teil des entzogenen Schwefels auf unzersetzte  $H_aS_aO_a$  und führt diese in  $H_aS_aO_a$  über. — 2)  $SO_2$  bildet mit dem durch Zersetzung gebildeten S eine gelbe Lsg. von  $S_aO_3$  (vgl. S. 578, unter e, velche sich bei nicht zu großem Ueberschuß an  $SO_2$  in ein bis zwei Tagen m H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> kondensiert. — Vorwiegend die erste Phase vollzieht sich, wenn

ein langsamer Strom von H<sub>2</sub>S durch eine Lösung von SO<sub>2</sub> bis zum Verschwinden des letzteren geleitet wird; dazu gesellt sich uoch die zweite Phase, wenn die Durchleitung des H<sub>2</sub>S mit Unterbrechungen geschieht. — Gegen Ende der Operationen, wenn beinahe die ganze Menge des ursprünglich vorhandenen SO<sub>2</sub> mit H<sub>2</sub>S zu H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> in Verbindung getreten ist und auch viel H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> sich gebildet hat, greift der weiter zugeführte H<sub>2</sub>S hauptsächlich diese Polythionsäuren an unter Bildung von Wasser und Schwefel. Der Schwefel in statu nascendi verbindet sich nun mit H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> zu H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, bzw. H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>. Eine richtig bereitete Wackenbodensche Flüssigkeit enthält deshalb nur verhältnismäßig kleine Mengen von H<sub>2</sub>S<sub>6</sub>O<sub>6</sub>. Hierzu kommt, daß die Reaktionen der Polythionsäuren mit SO<sub>2</sub> in derselben Flüssigkeit auch in umgekehrter Richtung statthaden. Ferner unterliegt jede Polythionsäure während der Aufbewahrung in währiger Lösung für sich einer langsamen spontanen Zersetzung, während welcher sich die anderen erzeugen (vgl. unter d.  $\gamma$ ; weiter unten). H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist höchst wahrscheinlich durch

Oxydation von SO, an der Luft entstanden, DEBUS.

d) Eigenschaften der Wackenroder'schen I-tüssigkeit. a) Aussehen. — Die nach a, S. 587, gewonnene Wackenroden'sche Flüssigkeit bildet eine in dicken Schichten undurchsichtige, in dünnen rot durchscheinende Emulsion. Durch Erwärmung wird sie mehr durchscheinend, durch Abkühlung mehr undurchsichtig. Ein in derselben befindlicher Nd. von S läßt sich durch Filtration trennen. Die filtrierte Fl. behält aber ihren emulsionsartigen Charakter infolge der Anwesenheit von flüssigem S, der in äußerst feinen Tröpfchen darin suspendiert ist. - B) Verhalten beim Konzentrieren. Auf dem Wasserbade läßt sich die Lösung nur bis zu D, 1.3 ohne Zersetzung konzentrieren. Dabei scheidet sich der gelöste Schwefel ab und die Flüssigkeit verliert ihren emulsionsartigen Charakter. In diesem Zustand wurde die Wackenhoden'sche Lörung früher als "Pentathionsäure" beschrieben [vgl. Wackenroden'sche Lörung früher als "Pentathionsäure" beschrieben [vgl. Wackenroden; Kessler (Pogg. 74, (1848) 249; J. B. 29. 151; Taramatsu u. Smith (Ann. 207, (1881) 68; J. Chem. Soc. 37, (1880) 592 u. 41, (1882) 162); Lewes; siehe auch unter H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>0</sub>, Parst. S. 610 u. 611], wahrscheinlich, weil sieh die Zus. der darin enthaltenen Säuren durch die Formel H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>0</sub> wiedergeben läßt (vgl. S. : 88, unter b). — Sprisg (Ann. 199, (1879) 97; 213, (1882) 329) bält dieselbe für eine Lösung von S in H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>0</sub> (vgl. angebliche Nichtexistenz der Pentathionsäure, S. 612). — Im Vakuum läßt sich die Wackenroden'sche Flüssigkeit ohne weitere Verfinderung bie gw. 11, 1442 abdernröhen. Die geweit konnen weitere Verfinderung bie gw. 11, 1442 abdernröhen. änderung bis zu D. 1.462 abdampfen. Die soweit konzentrierte Lsg. ist eine farblose, ölartige, sehr saure Flüssigkeit von starkem Lichtbrechungsvermögen, die keinen gelösten Schwefel enthalt. - γ) Verhalten beim Aufbewahren. - Je nach Konzentration und Temperatur läßt sieh die WACKEN-RODER'sche Flüssigkeit kürzere oder längere Zeit aufbewahren. Eine Probe von D. 1.30 hielt sich drei Monate lang im Dunkeln in einer verschlossenen Flasche ohne Veränderung, dann begann langsame Zersetzung unter Abscheidung von monoklinem S und Entwicklung von SO2; nach zwei Jahren war die Zersetzung noch nicht beendet. — Die Zersetzung verläuft wie bei einer wss. Lsg. der Kaliumpolythionate:  $H_aS_aO_a$  und  $H_aS_aO_a$  gehen unter Schwefelausscheidung in  $H_aS_aO_a$  über, welche ihrerseits in S,  $SO_a$  und  $H_aSO_a$  zerfällt. In dem Maße wie die Bildung von  $H_aSO_a$  zunimmt, wird die Zersetzung von  $H_aS_aO_a$  und  $H_aS_aO_a$  erschwert und zuletzt ganz aufgehoben; so erklärt sich, daß dieselbe selbst nach zwei Jahren nicht beendet war. Im luftleeren Raume schreitet die Zersetzung schneller fort als im lufthaltigen. Debus. Vgl. unter II, b, S. 590.

δ) Verhalten gegen SO<sub>2</sub>. — Mischt man die Wackenroder'sche Flüssigkeit mit SO<sub>2</sub>, so entzieht diese den Polythionsäuren S und bildet einerseits H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>5</sub>, anderseits eine gelbe Flüssigkeit, die sich wie eine Lösung von S in SO<sub>2</sub> verhält (vgl. S. 578, unter e). Wird gleich darauf SO<sub>2</sub> verfüchtigt, so verbindet sich der Schwefel wieder mit H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>5</sub> zu H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> bzw. H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>, und man findet keine H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> mehr. Läßt man aber die mit

keinen Fall SO, zugegen sein). Vgl. auch Darstellung der Pentath

8. 610.
b) Zusammensetzung der Wackenroden'schen Flüszigkeit. — International von Debus folgende Substanzen nachgewiesen worden. 1 Schwefel, in äußerst feinen Tröpfchen suspendiert; 2) gelöster Schwefel, 6-8 (vgl. d. Bd., S. 361); 3) Schwefelsäure; 4) kleine Trithionsäure; 5) Tetrathionsäure; 6) Pentathionsäure; 7) eine höher geschwefelte Polythionsäuren, wahrscheinlich Hexathum (Z. physik Chem. 19, (1896) 291); frühere Ansichten s. oben.

Die Zusammensetzung entspricht folgenden Prozentzahlen:

	Gefunden	Berechnet
		auf H.S.O.
S	61 52	62.01
()	37.72	37.21
11	0.75	0,77
-	99,99	99,99

Hiernach ist das Atomverhältnis von H zu S = 2:5.12. Dasson Kesslen (Pogg. 74, (1848) 249; Ann. 200, (1880) 256; Taramarsu u. Smith (Chem. N. 41, (1884) 290) und Lawis (J 68; Ber. 14, (1881) 990; J. B. 1881, 168, gefunden. Hieraus kezensten der Pentathionsäure beweisen vyl. S. 612 u. 613, oben), wie angenommen hatte, denn die Wackenroderische Ffüssigkeit kon H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> enthalten und würde dann, auch wenn sie kerdoch genan dieselben Verhältniszahlen geben: H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> + H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> S. 613.

c) Bildung der in der Wackerroder schen Flüsteile. — Leitet man in eine Auflösung von SO, in ohne Unterbrechung bis zum Verschwinden vom Mengen, daß die Operation in drei his vier Stbildet sich verhältnismäßig wenig H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>. Undes H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, wenn ungefähr die Hälfte des SO. 20 Operation durch weitere Zuleitung am nächt an H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> reichere Flüssigkeit. Wird enoties SO, operiert und der H<sub>2</sub>S mit solchen Ungefähr acht Tage zur vollständigen Zetzwird die Wackerrodersche Flüssigkeit

Zeit der Behandlung mit fl.

I Drei bis vier Stund m.

I { Zwei Tage, jeden Ts. } 11/4 bis 2 Stunden

II { Acht Tage, jeden m. } 4 ungefähr 2 bis 5 Ste

Dagegen ist die absolute Menge an Kaster Daraus folgt, daß  $H_2S_4O_6$  unablaster Prozeß verläuft in zwei Phasen: 1)  $1 + H_2S = H_2S_4O_6$  ein; diese wird durch welcher teilweise in statu nassen  $1 + H_2S_4O_6$  und wahrscheinlich  $1 + H_2S_4O_6$  und führt diese in  $H_2S_4O_6$  und führt diese in  $H_2S_4O_6$  die Zersetzung gebildeten S eine gella  $1 + H_2S_4O_6$  kondensiert, — Vorwiegend

der Flüssigkeiten 5, S. 589, und bei

und Tetrathionatwarzen Niederschlag.
Siedehitze entsteht
BaCl<sub>2</sub> gibt keines der
t man die Lsg. eines
5.612, unten), so bildet

. 11.

die Konstitution der Polythionet auf Grund der Typentheorie Wege von Blomstrand (Chemie 870) 870) aufgestellt. Chronon als Anhydride der schwefligen unter Zugrundelegung der asymhalten und dem chemischen Cha-

SLOMSTRAND sowohl wie Mendaleieff

VI

Speed SO<sub>3</sub>H oder -SO<sub>2</sub>-OH ("Sulfo"
Suren durch Vermittlung von S, S<sub>2</sub>, S<sub>3</sub>

SO<sub>2</sub>.OH
SO<sub>2</sub>.OH
SO<sub>2</sub>.OH
Pentathionsäure

obstrand u. Mandelejeff durch Ersatz von open H<sub>2</sub>S und den Wasserstoffpersultiden, die den Rest -SH von dem Typus H<sub>2</sub> bzw. H<sub>2</sub>S

SO, H

SO, H

Othionsäure

H

SO, H

Thioschwefelsäure

SH

SO, H

SO, H

So, H

So, H

So, H

So, H

SH

So, H

So, H

So, H

SH

So, H

Son 
oreo and in den beiden anderen Reihen nicht der Karboxylgruppe — COOH. Wie die "" " o entstehen die Polythionsäuren durch " O und U2 O, zersetzt so zersetzt sich " " Theorie durch die Versuche von utralem Sulfit Trithionat entsteht, " igibt mit K.SO, Trithionat (neben " o onat (vgl. S. 6-1 u. 605). Für ihiensauren mittels J und ihre " Rev. 7, (1874) 1161). Vgl. " S. S. 609, oben.

hi Auffassung als Anhydride von  $H_2SO_1$  bzw.  $H_2S_2O_3$ . — Auf Grund der symmetrischen Konstitution der schwefligen Säure  $SO(OH)_2$  (vgl. S. 466) und der asymmetrischen Konstitution der Thioschwefelsäure (SO2) -SH (vgl. S. 584) nimmt Michaelis (Ann. 170, (1873) 31; J. B. 1873, 211) folgende Formeln an:

Schwellige Säure SO(OH) Thioschwefelsäure SO,OH.O-SH 80.0H.0-8 Tetrathiousäure Dithionsäure SO.OH.O-S SO(OH).0 SO,OH).0 80.0H.0-8 Trithionsäure Pentathionsäure 80:0H.0/ 80.0H.0-8

BERTHELOT (Compt. rend. 106, (1888) 928; Ber. 22, (1889) R. 318) faßt die Polythionsauren als einfach oder doppelt kondensierte Anhydride auf, entstanden aus  $H_4S_2O_3$ , eventuell aus  $H_4SO_4$ . Allgemeine Formel:  $(S_2O_2)_n(H_2O)_{n-m}$  (m = Anzuhl Moleküle des eliminierten Wassers).

c) Auschauung von Denvs. - Ausgehend von der asymmetrischen Formel der Sulfite (K.SO<sub>2</sub>,OK) und von der Annahme, daß in den Sulfiten der Atomgruppe K.SO<sub>2</sub> die Eigenschaft zukommt, sich mit S zu verbinden, nach: K.SO<sub>2</sub>,OK - S = K.S.SO<sub>2</sub>,OK, führt Danes die Fühigkeit des K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, Schwefel in statu nascendi aufzunehmen, gleichfalls auf die Anwesenheit der Atomgruppe K.SO<sub>3</sub> zurück. Unter den beiden unter dieser Voraussetzung K.SO2.0 K.80, 0

möglichen Formeln und entscheidet sich Denus für die letztere auf KO.SO, S K8,80, 0

KS,SO<sub>2</sub>,O KO,SO<sub>2</sub>,S Grund folgender Tatsachen: Von den fünt Schwefelatomen des  $K_2S_5O_6$  werden zwei einzeln oder zusammen leicht abgegeben unter Bildung von  $K_2S_1O_6$ , bzw.  $K_2S_3O_6$ . Trennen sich aber drei Schwefelatome von  $K_2S_5O_6$ , so zerfällt der Rest in  $K_2SO_4$  und  $SO_4$ . Das dritte Schwefelatom nimmt also eine andere Stellung ein als die beiden vorher erwähnten. Ferner reagiert  $K_2S_5O_6$  mit Br nicht entsprechend der Konstitution  $S_5SO_4$ ,  $OK)_2$  nach:  $S_4(SO_2,OK)_2$  Br<sub>2</sub> +  $2H_2O = S_3$  +  $2KBr + 2H_2SO_4$ , sondern nach:  $2(K_2S_3O_6)$ ,  $3H_4O = 16$  Br  $\frac{1}{2}$   $3H_2O = 4KBr + 48$   $\frac{1}{2}$   $1H_2SO_4 + 12HBr$ . Danach scheinen sich drei Atome S in  $K_2S_3O_6$  bereits in Verbindung mit O zu befinden. Dies sind die drei Atome S, die in  $K_2S_3O_6$  zurückbleiben, wenn  $K_2S_3O_6$  sich nach:  $2(K_2S_3O_6)_3H_4O = 2(K_2S_8O_6) + 4S + 3H_2O$  zersetzt. Damit ergeben sich für die Polythionate die Formeln:  $K_2S_3O_6$   $KS_2SO_2O$   $KS_2SO_2O$   $KS_2SO_2O$ 

KO.SO2.S KO.80,8 KO.SO2.S KO.SO, S Pentathionat

Trithionat Tetrathionat Pentathionat Hexathionat
Die Bildung des Tetrathionates aus Thiosulfat und Jod verläuft demgemäß nach der (-leichung:

KS.SO<sub>2</sub>.OK KO.SO<sub>2</sub>.SK - 2J = KS.SO<sub>2</sub>.O + 2KJ. KO.SO, S

d) Kritik von Hentlein. - Bei einer Prüfung der Anschauungen von Blomstrand u. Mendelejere einerseits, sowie von Denus anderseits entscheidet sich Hertlein (Z. physik. n. Mendelleber einerseits, sowie von Danes anderseits entscheidet sich Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896) 310) auf Grund der physikalischen und chemischen Eigenschaften der Polythionate für die von Blomstrand und Mendelleber aufgestellten Formeln. Das Verhalten der Polythionate gegen Hg und Ag (untersucht durch Messungen der elektromotorischen Kräfte) zeigt, daß dieselben mit Hg- und namentlich Ag-Salzen keine komplexen Verbindungen eingehen; daraus folgt, daß das Metall nicht an den Schwelel gebunden ist (vgl. unter SO<sub>2</sub>, S. 467). — Mit zunehmendem Schwelelgehalt tritt eine Volumenvergrößerung des Moleküls ein; die Differenz nimmt mit der Anzahl der Schwefelstome zu und bewegt sich zwischen 17 und 21 Einheiten. Die Atomrefraktion des Schwefels in den Polythionaten (vgl. unter Schwefel, S. 375) entspricht den Werten für zweiwertigen Schwefel und nimmt mit steigendem Schwefelgehalt zu. Die Zunahme dieser zweiwertigen Schwefel und nimmt mit steigendem Schwefelgehalt zu. Die Zunahme dieser Werte mit wachsendem Schwefelgehalt deutet durauf hin, daß das Element mit sich selbst verbunden ist. — Die Bildung von Tetrathionat durch Einwirkung von Jod auf K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> besteht nach Herters in der Abgabe einer negativen Einheit des Ious S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>", welche das indifferente Jod aufnimmt, um in den Ionenzustand übergehen zu können, und in der Angabe einer negativen zu können, und in der Ketteng zweier Radikale S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>" zu S<sub>4</sub>O<sub>0</sub>" (vgl. anter H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, S. 579). Ebenso entsteht das Trithionat durch einfache Ionenreaktion. — Vgl. auch Gutmann, S. 600, oben.

IV. Analytisches. A. Nachweis. — Vgl. Allgemeine Reaktionen der Polythionsäuren, S. 591, und Reaktionen mit Metallsalzen bei den einzelnen Polythionsäuren, S. 602, 603, 607, 609, 611, 614. —

B. Bestimmung. — Die Best, des S geschicht am besten durch Oxydation zu H.SO<sub>4</sub> und Fallung mit BaCl<sub>2</sub>. Man oxydiert in konzentrierter Lösung mit Brom, KClO<sub>3</sub> und HCl, Königswasser usw. — Eine auf Reduktion berühende, speziell auf Dithionsäure angewandte Methode (Reduktion mit Zn und HCl, volumetrische Bestimmung des entwickelten H<sub>2</sub>S durch Auffangen in titrierter Jodlösung und gravimetrische Bestimmung der gleichzeitig gebildeten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) von v. Klonekow (Ber. 18, (1885) 1861 wurde von Frindenzim (Ber. 19, (1886) 1123) als ungenau nachgewiesen. — Der von Krishen (Pogg. 74, (1848) 268) zur Bestimmung der Zus der Polythionsauren eingeschlagene Weg ist der folgende: Durch Kenhan der angestingeren Lage, der Salze mit einigen Metallsalzen tritt eine Zers, in dem Kochen der angesäuerten Lagg, der Salze mit einigen Metallsalzen tritt eine Zers, in dem Sinne ein, daß H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Schwefelmetall und ev. S sich bilden. Man ermittelt dann die Menge der gebildeten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, des S und Metalls im Nd. und hat so die Daten zur Berechnung des S und des O im angewendeten Salze. Am meisten empfiehlt sieh die Zersetzung mit Hg(CN). Vgl. S. 612, unten.

### V. Spezielles über die einzelnen Polythionsüuren,

## 

Welter B. Gay-Lussac. Ann. Chim. Phys. 10, (1819) 312; Schic. 29, 182; Gilb. 65, 252, Herren. Pogg. 7, (1826) 55.
Ramnelsberg. Pogg. 59, (1843) 295; Ausz. Ann. 48, (1843) 207.
Kluss. Ann. 246, (1888, 179)

Herriers, Z. physik, Chem. 19, 1896) 289.

J. Meyen, Ber. 34, (1901–3606; C.-B. 1901, 2, 1328; Ber. 35, (1902) 3429; C.-B. 1902, 2, 1294; Habilitationsschrift, Breslau, 1903; C.-B. 1903, 2, 480.

Unterwhwefelsäure; auch Dithioschwefelsäure genannt! -

I Geschichte. - Entdeckt im Jahre 1819 von Gay-Lussac und Weller.

H. Bildung. 1. Aus  $SO_2$ . a.) Durch Einwirkung auf Peroxyde von Mangan, Eisen, Nickel, Cobalt, Ruthenium usw.: ouf  $H_2O_2$ . — Beim Zusammenbringen wäßriger  $H_2SO_n$  mit Braunstein (nicht mit PbO<sub>2</sub> oder  $BaO_2$ ). (†Ay-Lussac u. Welter (Ann. Chim. Phys 10, (1819) 312). — Gay-Lussac u Welter nahmen die einfache Reaktionsgleichung: MnO<sub>2</sub> + 28O<sub>2</sub> = MnS<sub>2</sub>O<sub>6</sub> an. — Diese Gleichung entspricht aber nicht den Tatsachen, denn nehen MnS<sub>2</sub>O<sub>6</sub> entsteht immer zugleich etwas MnSO<sub>4</sub>; die Menge der erzeugten H.SO<sub>4</sub> ist veränderlich und baträgt auf 1000 T. erzeugte H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 137 bis 370 T.; es seheint sich um so mehr H.SO<sub>4</sub> zu bilden, je höher die Temperatur der Flüssigkeit und je gröber das Braunsteinpulver ist. Gegenwart von Mn<sub>2</sub>O<sub>6</sub> im Brauntein kann howitken daß nech mehr MnSO<sub>4</sub> und angleich MnSO<sub>4</sub> entstehen (Mn O<sub>4</sub>). PSO<sub>4</sub> uer Filssigkeit und je gröber das Bräunsteinpulver ist. Gegenwart von Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> im Braunstein kann bewirken, daß noch mehr MnSO<sub>4</sub> und zogleich MnSO<sub>3</sub> entstehen (Mn<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 2SO<sub>5</sub> = MnSO<sub>3</sub>), doch löst sich das natürliche Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O nur schwierig. Ist 1 T. fein gepulverter Braunstein in 5 T. Wasser verteilt, so steigt die Temperatur der Flüssigkeit beim Durchleiten von SO<sub>5</sub> von 16 auf 50°, und es schedet sich Mn<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, H<sub>2</sub>O aus. Herren (Fogg. 7, (1826) 191). — Der Bildung von H<sub>4</sub>SO<sub>5</sub> tragen Spanso u. Bot acrois (Bull. Acad. Belg. [2] 45, (1878) 151; Bull. soc. chim. [2] 46, (1886) 151; Ber. 19, (1886) 656) durch folgende Gleichungen Rechnung: 1) 2H<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> + MnO<sub>2</sub> = MnS<sub>2</sub>O<sub>6</sub> + 2H<sub>2</sub>O; 2) SO<sub>2</sub> + MnO<sub>2</sub> = MnSO<sub>4</sub>. Die Menge des gebildeten Sulfates kann das Neunfache des gebildeten Dithionates betragen und nimmt (autgegen der Anunhme Herrens<sup>(2)</sup>) nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(2)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher die Temperatur der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher der Anunhme der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher der Anunhme Herrens<sup>(3)</sup> nm so mahr au is häher der Anunhme der Anunhme der Anunh betragen und nimmt (entgegen der Annahme Heenen's) um so mehr zu, je höher die Temperatur ist und je feiner der Braunstein verteilt ist. — Nach J. MEYER (Ber. 34, (1901) 3606) verläuft die Reaktion beim Einleiten von SO<sub>2</sub> in eine kalte wäßrige Suspension von Braunstein analog der von Gélis (s. unten) gefundenen Einwirkung von  $SO_2$  auf Fe(OH), unter intermediärer Bildung des Manganisulfits nach: 1)  $2\text{MnO}_2 + 3\text{H}_2\text{SO}_3 = \text{Mn}_2(\text{SO}_3)_3 + 3\text{H}_2\text{O} + \text{O}$ : 2)  $\text{Mn}_2(\text{SO}_3)_3 = \text{MnSO}_3 + \text{MnSO}_2 + \text{MnSO}_3$ ; 3)  $\text{MnSO}_3 + \text{O} = \text{MnSO}_1$ . An Stelle der ersten Gleichung formuliert Meyen später (Habilitationsschrift, Breslau (1903); C.-B. 1903, 2, 480):  $2\text{MnO}_2 + 4\text{H}_2\text{SO}_3 = \text{Mn}_2(\text{SO}_1)_3 + \text{H}_2\text{SO}_4 - 3\text{H}_2\text{O} - \text{Manganisulfit läßt sich nicht nachweisen, wohl aber die vorübergehende Anwesenheit von Manganosulfit. Meyen. – Vgl. Astony, unter.$ 

Andere Peroxyde sind nicht befähigt, mit SO, Dithionsäure zu bilden: PbO, reagiert mit SO, fast gar nicht; BaO, Na,O, und MgO, liefern Sulfate; auch HgO gibt nach Rammelsberg (Pogg. 67, (1846) 504) keine Dithionsäure. Viel geeigneter sind die schwächer oxydierend wirkenden dreiwertigen Hydroxyde der Eisengruppe. Nach Gelis (Bull. soc. chim.

1962, 333: Ann. Chem. Phys. [3] 65. 1962, 222) entsteht durch Einleiten von SO, in aufgeschlimmtes Feith, eine rote Lisung von Fe, SO, anachter OH, +380, = Fe, SO, +3H,O: in zweiter Phase geht die rote Parbung in eine blaßgrune über unter Bildung von Ferrodithienat und sulnt: Fe, SO, = Fes.O, + Fes.O). Ine Entstehung der roten Lisung wurde rotest von Berraus Ann. Chem. Phys. 3: 7, 1843–78 berbachtet - Sweiter a E ins. Z. anny. Chem. 4, 1868–86. Sestäugen die Arwissenheit von Fe, SO, in der roten Lisung - Analog wie Fe OH, geben auch Co OH, und Ni OH, mit SO, zunächst Gobalti. bzw. Nickelisulfit, das sich rasch in das Suifit und Dithionat des zweitwertigen Metalls zersetzt. Meden Ber. 34. (1901) 3006; C.-B. 1901. 2, 1328). — Nach Autori Grez chem. itel. 32, 1902. 1, 514: C.-B. 1902. 2, 185 seht die Bk. auch wester: Das gebildete sulfit randert mit der ingliech entstehenden H.SO, und bildet Orbitanat nach. Fest). — H.SO. = FestO. + H.O. Bestruten von Medin. voll anter c. meter anten. — Auch Carrenter Proc. Chem. Soc. 17. (1901) 212. C.-B. 1902. 1, 96 untersuchte die Einw. von SO, auf die Sesquiexyde von Fe. Mn. Co. Ni. Danach entsteht mit Fe OH, fast die Sesquiexyde von Fe. Mn. Co. Ni. Danach entsteht mit Fe OH, fast die Sesquiexyde von Fe. Mn. Co. Ni. Danach entsteht mit Fe OH, fast die Sesquiexyde von Fe. Mn. Co. Ni. Danach entsteht mit Fe OH, fast die Sesquiexyde von Fe. Mn. Co. Ni. Danach entsteht mit Fe OH, fast die Sesquiexyde von Fe. Mn. Co. Ni. OH, liefert überhaupt keine Dithionsäure. Durch Einwirkung von SO, auf CrO. (K. CrO. oder K. Cr. O. in saurer Lösung) entstehen 5 bis 6 n. Dithionat und 94 bis 95 n. Sulfat. Berthier Ann. Chim. Phys. [3] 7, (1843) 77.: Bassett Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 54: —

b. Aus Sulfiten dreibertiger Metalle. — Die von selbst erfolgende Umwandlung des Ferrisulfites in Dithionat und Sulfit wurde zuerst von Fordes u. Gebes beobachtet. Näheres siehe unter au. —

- c) Aus Sultaten und SO<sub>2</sub>, hzw, aus Sulfiten und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Ruthenisulfat reagiert mit SO<sub>2</sub> nach: Ru SO<sub>4</sub> + SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O RuSO<sub>4</sub> + 2H SO<sub>4</sub>: RuSO<sub>4</sub> + SO<sub>2</sub> RuS<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Antony u. Lucuhest (Gaze, chim ital.) 25, 1898-2, 139; C.-B. 1898, 2, 262). Die Sulfate der Eisengruppe von dem Typus M'SO<sub>4</sub> geben mit SO<sub>2</sub> nicht, wie RuSO<sub>4</sub>. Dithionate: wohl aber Fe, SO<sub>4</sub> und zwar nach: Fe<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 3SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O = 2FeS<sub>2</sub>O<sub>6</sub> + 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Die Aushaus hängt von der femperatur ab: sie beträgt bei O' = SO<sup>4</sup>, der Tharie, bei 30° Null Zuest beidet sich Fe<sub>3</sub>SO<sub>5</sub>, das sieh weiter umsetzt zu FeS<sub>2</sub>O<sub>6</sub> und FeSO<sub>5</sub>. Die ersgert mit H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> nach. FeSO<sub>2</sub> + H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> = FeS<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + H<sub>4</sub>O. Annon a Manasse Gaze, chim ital 20, 2600 1, 483; C.-B 1800, 2, 516. Dementsprobend sell MaSO<sub>4</sub> chenfalls H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> anthehmen, weduren MaSO<sub>4</sub> entsteht, während MaSO<sub>4</sub> mit SO<sub>5</sub> nicht reagiert, im Gerenastz zu RusO<sub>4</sub>. Annon Gaze chim, ital 32, 1802 1, 514; C.-B 1902 2, 496. Nach Meyeb (Ber. 35, (1902 3429; C.-B. 1902 2, 1294) dagegen vellzieht sich eine Vereinigung von H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> und SO<sub>4</sub>, bzw. ihren Salzen, in währiger Lösung nicht. Da H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, stacker ist als SO<sub>5</sub>, ist es chie Belang, ob man zu einem Sulfate SO<sub>5</sub> oder zu einem sulfate H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> gilt. FeSO<sub>4</sub> bildet in H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>, Losung mit Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> weder bei 48 Stunden langem Stehen in der Kälte, noch bei 8 Stunden langem Erwarmen auf dem Wasserbade lött mat. Auch durch Vermischen mit NaHsO<sub>4</sub>-Losung konnte kein Dithionat erhalten werden. Ebenso verhält sieh MuSO<sub>4</sub>. Die von Annony beobachtete Bibliung von MuS<sub>3</sub>O<sub>4</sub>. Zunlichst wird Ruthenisulfat, Ru SO<sub>4</sub>, reduziert zu Kuthensequisulfat, Ru<sub>2</sub>SO<sub>1</sub>; dieses gibt mit übersebtussigem SO<sub>2</sub> Ruthensesquisulfit, Ru<sub>2</sub>SO<sub>12</sub>, welches weiter in Ruthenosulfit und dithiomat zerfällt. Meyen.
- d) Bet der Oxydation von wässrigem  $SO_2$  oder  $NH_4HSO_4$ . Unter unvolkommenem Luftzutritt (bei mehrjahriger Aufbewahrung in öfter geöffneten Flaschen) bildet sich hier neben  $H_2SO_4$  auch  $H_2S_2O_6$ . Jacquelain (Ann. Chim. Phys. [3] 21, (1847) 110; J. B. 1847 u. 1848, 375); Rochleden Ber. Wien. Akad. 22. (1856) 289; J. B. 1856, 291). e) Aus  $SO_2$  and Perschwefelsäure. Beim Einleiten von  $SO_2$  in eine Lösung von  $H_2S_2O_4$  in viel  $H_2SO_4$ . Beathelot (Compt. rend. 86, (1878) 20; J. B. 1878, 203). f) Aus Sulpten und Selen. —

Beim Auflösen von Selen in wäßrigen Alkalisulfiten. RATHKE u. ZSCHIESCHE (J. prakt. Chem. 92. (1864) 141; J. B. 1864, 143). Sie entsteht dabei erst durch Zerfallen des zuerst gebildeten selentrithions. Kaliums:  $K_2S_2SeO_6 = K_2S_2O_6 + Se$ . RATHER (J. prakt. Chem. 97, (1866) 56; J. B. 1865, 147). — g) Angebliche Bildung aus Sulfiten (J. prakt. Chem. 97, (1866) 56; J. B. 1865, 147). — g) Angeowne Bilaning aus Bilguen and Jod. — Beim allmählichen Zugießen einer schwachen Lösung von J in KJ zu einer schwachen Lösung von NaHSO<sub>4</sub> erhält man nach Sokolow u. Maltschewsky (J. russ. phys. Ges. 1881, 1, 169; Ber. 14, (1881) 2058) außer H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auch H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> (etwa 20% der theoretischen Menge), nach: 2NaHSO<sub>4</sub> ÷ 2J = 2NaJ + H<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. — Es bildet sich nur Sulfat und keine Dithionsäure, nach: 2NaHSO<sub>5</sub> + 4J + 2H<sub>2</sub>O = 2NaHSO<sub>4</sub> + 4HJ. Spring u. Bourgeois (Bull. soc. chim. [2] 46, (1886) 151; Ber. 19, (1886) 657; Arch. Pharm. 229, (1891) 707; C.-B. 1892, 1, 372; Bull. soc. chim. [3] 6, (1891) 920). Vgl. a. Spring (Ber. 7, (1874) 1161). — Von Otto wurde die Ansicht von Sokolow u. Maltschewsky zunächst bestätigt (Arch. Pharm. 229, (1891) 171), später bestritten (Arch. Pharm. 230, (1892) 1). — h) Durch Elektrolyse von Sulfiten. — Bei der Elektrolyse des neutralen oder alkalischen Natriumsulfits bildet sich Dithionat bei hohem Anodenpotential velon. Sulfat. nach: 280 ° ± 20H′ ± 2H ± 2 (±) = 8.0. ° ± 2H.O. Als. neben Sulfat nach:  $2SO_8$ " + 2OH' + 2H + 2 (+) =  $S_2O_8$ " +  $2H_2O$ . Als Anode dient  $PbO_2$ ; an frisch platinierten Anoden bildet sich  $H_2S_2O_8$  erst durch längere anodische Polarisation, an mit Platinschwarz behafteten Anoden direkt; glatte Platinelektroden verhalten sich wie platinierte. Nach kathodischer Polarisation wird die Bildang von Dithionat stark herabgedrückt; dieselbe läßt sich durch Erhöhung der Stromdichte nicht erzwingen; sie hängt nicht von Verunreinigung durch MnO, ab. FÖRSTER U. FRIESSNER (Ber. 35, (1902) 2515; C.-B. 1902, 2, 415); FRIESSNER (Z. Elektrochem, 10, (1904) 265; C.-B. 1904, 1, 1391).

2. Aus Thiosulfaten und Wasserstoffperoxyd. - Läßt man zu 33 ogiger Na2S2O3-Lösung die berechnete Menge H2O3 fließen und hält die Reaktion durch stetige Zugabe einer Säure stets neutral, so entsteht Dithionat, nach: The settle stages of the state setts neutral, so entstent Dimonal, having  $2Na_4S_2O_3 + H_2O_2 = 2NaOH + Na_2S_2O_6$ . Durch überschüßiges  $H_2O_2$  wird  $H_2S_2O_6$  zu  $H_2SO_4$  oxydiert, nach:  $H_2S_2O_6 + H_2O_2 = 2H_2SO_4$ . Läßt man die Reaktion alkalisch werden, so erfolgt Umsetzung nach:  $16Na_2S_2O_3 + 8H_2O_2 = 12Na_2S_2O_4 + 2Na_2SO_4 + Na_2S_2O_6 + Na_2S_4O_6 + 8H_2O$ . Nabl. (Monatsh. 22, (1901) 737; C.-B. 1901, 2, 1037). Vgl. unter  $H_2S_2O_3$ , S. 580.

3. Aus SO, Thiosulfaten, Trithionaten und Kaliumpermangunat. - Entsteht durch Einwirkung von KMnO<sub>4</sub> in saurer Lsg. auf SO<sub>4</sub>, Heeren: Péar de St. Gilles (Ann. Chim. Phys. [3] 55, (1859) 374; J. B. 1858, 583); Buigner (J. Pharm. [3] 36, (1859) 122; J. B. 1859, 660); Fordos u. Gélis (J. Pharm. [3] 36, (1859) 113; J. B. 1859, 660); Dymond u. Hughes (Proc. Chem. Soc. 1890 bis 1807, Nr. 175, 42; C.-B. 1807, 1, 629); - auf Thiosulfate, PEAN DE ST. GILL ES; - auf Trithionate, Fondos u. GELIS. Mit SO, bilden sich zunächst H.SO, und MnO2, welches teilweise mit SO2 Dithionsaure liefert, so daß auf 4 Mol.  $H_{2}SO_{4} + Mol$ .  $H_{2}S_{2}O_{0}$  entsteht, nach:  $2KMnO_{4} + 6SO_{2} + 2H_{2}O = 2KHSO_{4} + 2MnSO_{4} +$ H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. Buigner. – In alkalischen Lösungen werden die Säuren fast vollständig zu H.SO, oxydiert, in sauren bildet sich mehr H2S2O0. Péan de St. Gilles; Fordos u. Gélis. — Thiosulfate geben mit KMnO<sub>4</sub> in essigsaurer Lsg. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> neben H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Hönig u. Zavzek (Monatsh. 4, (1883) 738; Ber. 16, (1883) 2661); Luckow (Z. anal. Chem. 32, (1893) 53; C.-B 1893, 1, 315). — Bei Einwirkung von KMnO<sub>4</sub> auf Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in neutraler Lsg. in der Kochhitze entsteht wahrscheinlich neben H.SO, auch H<sub>2</sub>S.O<sub>6</sub>. Der Niederschlag entspricht nicht, wie Stingl u Morawski (Ber. 11 (1878) 1933) annehmen, stets der Zusammensetzung KH Mu,O<sub>10</sub>; dieselbe schwankt vielmehr. Honto u. Zatzer (Monatsh. 7, (1886) 48; Ber. 19, (1886) 229). — Vgl. unter SO<sub>2</sub>, S. 459, und H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>,

4. Aus hydroschwefliger Säure. — Vgl. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, S. 435.
5. Aus Chloraulfonsiuwe. — Bildet sich wahrscheinlich intermediär beim laugen Erhitzen von SO<sub>2</sub>ClOH), zerfällt rasch in SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Beckunts u. Otto (Ber. 11, (1878) 2058; J. B. 1878, 207).

III. Darstellung. - Eine wäßrige Lösung von H. S. O. wird auf folgendem Wege erhalten: 1. Man leitet SO2 durch in Wasser verteiltes Braunsteinpoliver, wobei Mast), und Masto, entstehen vol. II. 1. a. 8. 593. A sort durch aberschussiges Earchwasser Masto, und H. 80, um. ültrert und scheidet das überschüssige Ba OH, durch hindurelizeleitetes (O), und nachberiges Kochen ab. Man gewinnt derauf Basto, durch Abdaupfen und Kristallisteren. Eind die Kristalle in Wasser. füllt aus der Anflesung das Ba durch im genau entsprechenden Verhaltnis zugefürte schweielsäure und dampft endlich das Filtrat zuerst durch Erwärmen, dann im luftieren Raume über 5 hwefelsaure bis zu D. 1347 ab. 1787-L. auc u. Written. — Hiszas werdet auf 5 7 Wasser 1 7 sehr lein gegeberten Branchein an, fillt die führet statt duch Barrtwasse durch eine gegeberten Branchein an, fillt die führet statt duch Barrtwasse durch eine Leg von hie von han unt fellen hin desselben zu retestand die blangen mit (O), naturet und daupft zur Kristallistern zu um 2. Man leitet 20, in Wasser, welches Fe OH, suspendiert enthält, bis dieses zu einer dunkelruten Flussigkeit von Fe, So.), gelöst ist, welche nach längerer Zeit hellgrun wird und dann Fest), und Fos. Og enthält evgl. II. 1, a. 8. 5944. Man fällt darauf die Lisz, durch Ba OH, und behandelt das Ras. Og enthältende Filtrat, wie ohen augegeben. Gritis

IV. Engenschaften. — Ist nur in währiger Lösung bekannt: das Hydrat H.S.O. und das entsprechende Anhydrid existieren nicht: vgl. Polythionsanren. Allgemeines. S. 520. 1. Physicalische Ligenschuften. a. Allgemeines. — Die währige H.S.O. ist wasserhell, geruchles und schmeckt rader. — b. Thermochemisches. — Bildungsedrue: (280,0.aq) ... + 68 95 Kal.: (280,aq.O) ... + 53 55 Kal.: (80,aq.SO,aq) ... - 10.08 Kal.: (8,0.H.aq) ... + 279.45 Kal.: (8,0.aq) ... - 211.09 Kal. Thomsen (Ber. 5, 1872) 1016: J. B. 1872, 66: Br. 6, (1873–1535): (8,0.H.O.aq) ... + 206 8 Kal. Berthelot Compt. rend. 108, 1889–777 — Neutralisationswarme: (2NaOHaq.S.O.aq) ... + 27.07 Kal. Thomsen (Ber. 5, (1872) 1016;

J. B. 1572, 66.

c Elektrichemisches. — Dithionsäure zeigt sich nach dem melekularen Leitungsvernigen als sehr stacke säure: die Zahlen gestatten jedoch keine Entscheidung, ob eie ein sich erweihasisch ist ugl jedoch unter V. 3a. Ihre Leitfähigkeit beträgt bei 25° für 1 Grammagnivalent sbezogen auf die Formel Hatta.

in 4 16 65 256 1624 4086 I Wasser = 79.4 83.2 87.3 40.0 91.6 90.7 OSTWALD 'A prok! Chem [2] 32, 1885 315; J. B. 1885, 274). — Dieselbe betragt bej 25° nach Hantunis 'Z. physik. Chem. 19, 1886 300.;

l Grammäggiv. gelöst in	Acquiv. Leitfäbigkeit in Queck-t beseinheiten	Dissoziation
43,18 1 Wasser	365.8	0.898°
86 96 g	37×3	0.92
17272	884.8	0.835
255 (4 , , ,	391.7	0.825 "
614144	395.5	0 (9)1
1381 76	397.4	0.986 _

Die Wanderungsgeschwindigkeit des Anions  $\frac{S_2O_8}{2}$  bei 25° berechnet Henrungs ans Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>  $K_2$ \*<sub>2</sub>O<sub>6</sub> BaS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>  $Tl_2S_2O_6$  zu 85.5 75.5 96.5

d) Basicität der Dithionsäutre. — Berrettes hielt die Säure für einbosisch; auch Koung J prakt. Chem. [2] 19, 1879-485; J. B 1879, 263-schloß aus seinen vergeblichen Versachen, saure Dithionate, sowie Boppelsalze, eine Aether- und eine Aminsaure dar zustellen, daß die Formel H<sub>1</sub>S<sub>1</sub>O<sub>2</sub> zu halbieren sei. Unter Zugrundelegung der Beobachtung von Ostward I. prakt Chem. 23, 1881–209, daß bei einbosischen Säuren die lesende Kraft, die s.e. auf unt Verbindungen ausüben, darch Zusatz ihrer neutralen Salze vermehrt, bei den nerbasischen Säuren aber vermindert wird, wies Trav J. prakt Chem. [2] 31, 1885; 223; Rev. 18, 1885, 239 ein der HCl analoges Verhalten der Dithionsaure und die Richtigkeit der Formel HSO<sub>3</sub>, nach, fand aber später daselbst 34, 1886–353, daß auch die Methylendisulfosäure sich der HCl analog verhält, und somit ein völliger Beweis für die Kinbasisch-

keit nicht erbrucht sei. Auch nach Kluss (Ann. 246, (1888) 179) liegt kein zwingender Grund vor, die Saure als zweibasisch anzunehmen. - Ostwald (Z. physik. Chem. 1. (1887) 106; J. B. 1887, 312) schließt aus der Zunahme des molekularen Leitvermögens des Natriumsalzes mit der Verdünnung, daß die Dithionsäure trotz ihrer Unfähigkeit, saure Salze, Estersäuren und dergl, zu bilden, H,S,O, zu schreiben und zweibasisch ist. -- Dies wird bestätigt von J. MEYER (Habilitationsschrift, Breslau, 1903; C.-B. 1903, 2, 480; Ber. 34. (1901) 3610), welcher die molekulare Leitfähigkeit von BaS.O., sowie die Gefrierpunktserniedrigung durch Na, S, O, und BaS, O, in W. bestimmte.

2. Chemische Eigenschaften, a) Verhalten der wässrigen Lösung beim Konzentrieren; an der Luft. - Verdunstet man wss. H.S.O.-Lsg. im Vakuum über konz. H. 80, bei gewöhnlicher Temperatur weiter als bis zum spezifischen Gewicht 1.347 (vgl. Darst. 1, S. 596), oder erwärmt man dieselbe, so tritt Zersetzung in  $H_2SO_4$  ein unter  $SO_2$ -Entwicklung, nach:  $H_2S_2O_3$  ==  $H_2SO_4 + SO_2$ . GAY-LUSSAC u. Weller. An der Luft geht die Säure langsam

in H.SO, über. HEEREN. --

b) Verhalten gegen Oxydationsmittel. - Mit Oxydationsmitteln wird H.SO. gebildet. Hierbei werden 73 74 Kal. entwickelt. Thomsen (Thermochem. Untersuchungen 2, 262). —  $H_0S_2O_6$  wird in der Kälte nicht oxydiert durch konz. HNO, wäßriges Chlor und Mn (SO,)4. GAY-Lussac; auch nicht durch wäßrige HCIO, BALARD. Sie entzieht keinen Sauerstoff der wäßrigen HMnO4, dem PbO2 und den in Säuren gelösten Oxyden von Hg. Ag. Au. Pt, und zersetzt weder Schwefelwasserstoffwasser noch Jodwasserstoff. Heeren. — Vgl. a. S. 590, unter c.

c) Verhalten gegen Reduktionsmittel. - Durch Natriumamalgam, Spring (Bull, Acad. Belg. [2] 45, 151); Spring u. Bourgeois (Bull. soc. chim. [3] 6, (1891) 920), ebenso durch Zink und HCl. Otto (Ann. 147, (1868) 187; J. B. 1868, 152), wird H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>a</sub> zu SO<sub>a</sub> reduziert. Eine Spaltung in SO<sub>a</sub> und H2SO4 findet dabei nicht stutt; die Einwirkung geht selbst bei 0° vor sich. Отто. — V. Dithionate. — Inthionaure Sulze, unterschwefelsaure Salze, Иуровивае.

1. Bildung. — Vgl. unter 11, S. 593.

2. Darstellung. — Man erhält die Dithionate durch Sättigen der Basen mit H.S.O. oder durch Wechselzersetzung mit dem nach III, S. 595 dargestellten Bariumsalz. - Als Ausgangsmaterial dient auch MnS<sub>2</sub>O<sub>n</sub>, dargestellt durch langsames Durchleiten von SO, durch kaltes Wasser, in welchem fein gepulverter Braunstein aufgeschlemmt ist (vgl. unter II, 8, 593). Die Bildung ist eine exotherme Reaktion. Die anderen Salze werden aus MuS. O. durch doppelte Umsetzung mit dem Hydroxyd dargestellt. Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896) 289). — Die Alkalisalze kann man nach Haufer (J. prakt. Chem. 80, (1860) 229) auch direkt durch Kochen von Alkalisulfit mit MnO<sub>3</sub> durstellen. — Durch Erhitzen von äthylthioschwetelsaurem Natrium auf 100° entsteht Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. Busta Bec. 7, 1874-647).

3. Eigenschaften. a) Allgemeines und physikalische Eigenschaften. - Es sind nur neutrale Dithionate, RaSaO6, and basische, aber keine sauren Salze bekannt. Allgemeine Untersuchungen über Dithionate vgl. Welter u. Gay-Lussac (Aun. chim. phys. 10, (1849-312); Herres Pogg 7, (1826-55); Ramanismeng (daselbst 59, (1843) 472; 128, (1866; 332); Kraut (Aun. 118, (1861) 95; 250, (1889-255); Mariokac (Compt. rend. 42, (1855), 288); Piccard (J. prakt. Chem. 86, (1862-156); Wenturn (daselbst 92, (1864) 353); Cleve (Bull. soc. chim. [2] 21, (1874) 344); John (daselbst 553). Kristallographische Untersuchungen bes. von Herres, Ramanismeng, (daselbst 553). Torson und von Fock (Z. Kryst. 6, (1882) 161; 14, (1888) 340. - Nach Fock (bei Klüss) existieren vier isomorphe Gruppen: 1) R'2S2O6, hexagonaltetartoedrisch; R' = K, Rb, (Tl); 2)  $R'_2S_2O_02H_2O$  rhombisch; R' = Na, Li, Ag;

- 3) R"S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,4H<sub>2</sub>O, hexagonal-tetartoedrisch: R" = Pb, Sr, Ca; 4) R"S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, 6H<sub>2</sub>O, triklin; R" = Mg, Zn, Cd, Ni, Mn. Nach Topsob (Ber. Wien. Akad. II. Abt 66, (1872) 5; J. B. 1872, 163) ist CdS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,6H<sub>2</sub>O nicht isomorph mit den entsprechenden Salzen des Mg, Mn nsw. (vgl. Bd. IV. Abt. 1, S. 130). Die Dithionate von K, Ca, Sr, Pb zeigen Zirkularpolarisation. Pape (Pogg. 139, (1870) 224); Bichat (Bull. soc. chim. [2] 20, (1873) 436; Compt. rend. 77, (1873) 1189; J. B. 1873, 171). Näheres über optische Eigenschaften der Dithionate vgl. Topsoë u. Christiansen (K. Danske Vidensk. Selskabs Skr. 5. Rackke 9; ausführl. Auszug Ann. Chim. Phys. [4] 30, (1873) 1; Pogg. Ergänzungsband 6, (1873) 499; J. B. 1873, 138). Die Verwitterungsfächen an den Kristallen von SrS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,4H<sub>2</sub>O, CaS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,4H<sub>2</sub>O and PbS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,4H<sub>2</sub>O sind Ellipsoide. Schucke (Z. Kryst. 4, (1879) 225; J. B. 1870, 2. Es sind verschiedene Doppelsalze und isomorphe Mischkristalle dargestellt worden. Vgl. Schiff (Ann. 105, (1858) 239; J. B. 1858, 85); Khaut (Ann. 118, (1861) 95; 250, (1889) 255; J. B. 1861, 118: Ber. 22, (1889) R. 193); Klüss; Fock u. Klüss (Ber. 23, (1890) 3001); Bodländer (Ber. 23, (1890) R. 684; Chem. Ztg. 14, (1890) 1140).
- b) Chemisches Verhalten. 1. Beständigkeit. Die Alkali- und Erdalkalidithionate sind sowohl trocken wie in Lösung sehr beständig. Die Metallsalze sind viel unbeständiger; einige sind in fester Form überhaupt nicht darstellbar, andere zersetzen sich rasch unter Bildung von SO<sub>2</sub>. PbS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> überzieht sich an der Luft mit einer Schicht von PbSO<sub>4</sub>. Klüss. CuS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·5H<sub>2</sub>O zerfließt in feuchter Luft. Topsoë (Ber. Wien. Akad. 2. Abt. 69, (1874) 261; J. B. 1874, 179). Dithionsaures Vanadintetroxyd enthält stets Sulfat beigemengt. Bevan (Chem. N. 38, (1878) 294; J. B. 1878, 204). 2. Verhalten beim Erhitzen. Beim Erhitzen, zum Teil schon bei 100°. entwickeln sie 1 Mol. SO<sub>2</sub> und hinterlassen Sulfat. 3. Verhalten gegen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; gegen HFl. Die festen Salze geben mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> schon bei gewöhnlicher Temperatur SO<sub>2</sub>. In den Dithionaten von K, Rb, Cs kann durch Behandlung mit Fluorwasserstoff (OH) durch Fl unterBildung von Fluordithionaten ersetzt werden. Weinland u. Alfa (Z. anorg. Chem. 21, (1899) 43). Vgl. Bd. H, 1. S. 130. 208, 223. 4. Verhalten gegen PCl<sub>3</sub> und POCl<sub>3</sub>. Beim Erhitzen der trockenen Salze mit PCl<sub>5</sub> entstehen SOCl<sub>4</sub> und POCl<sub>3</sub>; mit POCl<sub>3</sub> zersetzen sie sich ebenfalls beim Erhitzen. Kraut (Ann. 118. (1861) 95; J. prakt. Chem. 84, (1861) 125; J. B. 1861, 118). —
- c) Verhalten der wässrigen Lösung, a) Löslichkeit der Dithionate. Sämtliche Dithionate sind ähnlich den Nitraten in W. löslich. Gay-Lussac u. Welter: Heeren; H. Rose. 1 T. Bas<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,2H<sub>2</sub>O löst sich in 1.1 T. siedenden Wassers, Hærens: bei 102° in 0.994 T. Wasser; 1 T. Pbs<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,4H<sub>2</sub>O löst sich bei 20.5° in 0.869 T. Wasser; 1 T. Nis<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,6H<sub>2</sub>O löst sich bei 12° in 0.897 T. Wasser; 1 T. Mgs<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,6H<sub>2</sub>O löst sich bei 17° in 0.692 T. Wasser. Baker (Chem. N. 36, (1877) 203; J. B. 1877, 211). Lösungswärme bei 18° nach Thomsen (Ber. 11, (1878) 1021):

Formel	Wasser-	Lösungsw.	Formel	Wasser-	Lösungsw.
des Salzes	menge d. Lsg.	bei 18º	des Salzes	menge d. Lsg.	bei 18°
K <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>0</sub> Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,2H <sub>2</sub> O Ag <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,2H <sub>2</sub> O gaS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,2H <sub>2</sub> O grS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,4H <sub>2</sub> O CaS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,4H <sub>2</sub> O	500 Mol. 400 400 400 400 400	- 13.010 Kal. 5,370 - 11.650 - 10.360 - 6.930 - 9.250 - 7.970	PbS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,4H <sub>2</sub> O CuS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,5H <sub>2</sub> O MgS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,6H <sub>2</sub> O MuS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,6H <sub>2</sub> O ZuS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,6H <sub>2</sub> O NiS <sub>2</sub> O <sub>0</sub> ,6H <sub>2</sub> O	400 Mol. 400 - 400 - 400 - 400 - 400 -	- 8.540 Kal. - 4.870 " - 2.960 " - 1.970 " - 2.240 " - 2.420 "

β) Beständigkeit der wässrigen Lösungen. - Die Alkali- und Erdalkalisalze sind auch in wäßriger Lösung sehr beständig; man kann die konzentrierte wäßrige Lösung bis auf 100° ohne Zersetzung erhitzen. Die

Metallsalze zersetzen sich beim Kochen der verdünnten wäßrigen Lösung unter Bildung von Sulfat; die konzentrierten Lösungen entwickeln schon bei niedriger Temperatur (einige schon bei etwa 50°) Schwefeldioxyd. KLÜSS.

7) Verhalten gegen Oxydations- und Reduktionsmittel. - Die wäßrigen Lösungen werden bei gewöhnlicher Temperatur nicht durch den Einfluß des Luftsauerstoffs, durch HNO3, Cl, HClO, HMnO4. PbO2 und die in Säuren gelösten Oxyde von Hg, Ag, Au, Pt oxydiert. In der Siedehitze erzeugen HNO<sub>3</sub> oder Chlor auf 1 Mol. Basis 2 Mol. H.SO<sub>4</sub>. — vgl. Verhalten der Polythionsäuren gegen Oxydationsmittel, 8, 590. unter c. — Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oxydiert unvollständig zu Sulfat. Longi u. Bonavia (Gazz. chim. (ital.) 28, (1898) 1, 325; C.-B. 1898, 2, 255 u. 310). — Durch Zink und HCl oder durch Natriumamalgam werden die Dithionate zu Sulfiten reduziert, R. Otto (Ann. 147, (1868) 187); Spring (Ber. 7, (1874) 1161).

δ) Verhalten gegen Säuren. — Durch Säuren werden die Dithionat-lösungen erst beim Kochen in SO<sub>2</sub> und Sulfat zersetzt ohne Schwefel-ausscheidung. Daher entfärben sie KMnO<sub>4</sub> nicht direkt, wohl aber nach kurzem Kochen mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder HCl infolge der B. von SO<sub>2</sub> und geben mit Schwefelwasserstoffwasser Schwefel, mit AuCla Gold. - Von SO. wird BaS2Oa nicht verändert; PbS2Oa liefert PbSOa und H2S2Oa. CARPENTER

(Proc. Chem. Soc. 17, (1901) 212; C.-B. 1902, 1, 96).

VI. Konstitution. - Vgl. Konstitution der Polythionsäuren, S. 591. Da aus K. SO. und SO, kein  $K_2S_2O_6$  gebildet wird, ist  $H_2S_2O_6$  ihrer Zusammensetzung nach nur scheinbar intermediär zwischen  $H_2S_2O_7$  und  $H_2S_2O_5$ . Schultz-Sellack (Ber. 4, (1871) 109).

VII. Analytisches. — A. Nachweis. — Vgl. oben, Verhalten der wüßrigen Dithionat-lösungen. — B. Bestimmung. — Vgl. Bestimmung der Polythionsäuren, S. 593.

## B. Trithionsäure, HaSaOa.

Langlois. Compt. rend. 10, (1840) 461; J. prakt. Chem. 20, (1840) 61; Ann. Chim. Phys. 79, (1840) 77; Ann., 40, (1841) 102; Compt. rend. 62, (1866) 842; Zeitschr. Chem. 2, (1866) 248; C.-B. 1866, 1007; J. B. 1866, 125.

Priores. Ann. Chim. Phys. 79, (1840) 85.

Dibus, Ann. 244, (1888) 76. Hertiers. Z. physik. Chem. 19, (1896) 289.

Niederschwefelsuure, geschwefelte Unterschwefelsuure.

I. Geschichte. - Entdeckt im Jahre 1841 von Languois.

II. Bildung. 1. Aus Kaliumbisulfit bzw. SO4. a) Aus KHSO8 und Schwefel. - Durch mäßiges Erhitzen von KHSO3 mit S bildet sich K, S3O6 neben etwas  $K_2SO_4$  und  $K_2S_2O_3$ . Langlois (Compt. rend. 10, (1840) 461). Die Bildung von  $K_2S_2O_3$  ist wesentlich, aber die von  $K_2SO_4$  nur die Folge zu starker Erhitzung, wodurch  $K_2S_3O_5$  zersetzt wurde:  $6KHSO_3 + 2S = 2K_2S_3O_5 + K_2S_2O_3 + 3H_2O$ . PELOUZE, Vgl. auch unter b). - b) Beim Erhitzen einer Lönung von KHSOg. - Eine FELOZE. vg., auch unter 0.— 0) Deim Frindzen einer Daszug ein KII-30g. — Eine verd Lsg. in geschlossenen Glasröhren im Wasserbade erhitzt und vier Jahre lang sich selbst überlassen, enthielt nur Schwefel, K<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>0</sub> und K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, aber keine andere Schwefelverbindung. Bei der Darstellung nach a) wirkt wahrscheinlich weder der zugesetzte Schwefel noch der Sauerstoff der Luft mit; in beiden Füllen entsteht wahrscheinlich die Trithionsäure durch Spaltung der schwefligen Säure nach: 10KHSO<sub>1</sub> = 5K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> · ·· H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> + 2S + 4H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> Satstruerer (Compt. vend 62, (1866) 632; J. B. 1866, 124. — Die anfänglich gelbe Fürbung der Flüssigkeit (s. naten) welche nach Bildung der Trithionsäure verzehwindet weist auf Mitder Flüssigkeit (s. unten), welche nach Bildung der Trithionsäure verschwindet, weist auf Mitwirkung des Schwefels hin: auch bildet die Schwefelsäure sich nicht in erheblicher Menge. Da sich nach Plessy Trithionat auch aus Thiosulfat und SO, bildet (vgl. unter 2), so verläuft die Einwirkung von S auf KIISO, wahrscheinlich in zwei Phasen 6KIISO, +28  $2K_2S_3O_6+K_2S_2O_4+3H_2O$  und:  $2K_2S_2O_3+3SO_2=2K_2S_4O_6+S$ . Languois. — C) Aus KHSO3 und  $K_2S$  durch Einwirkung von SO2. — Läßt man SO2 auf gemischte Lösungen von  $K_2S$  und KHSO3 einwirken, so bildet sich  $K_2S_3O_6$  nach:

 $K_2S+4KHSO_3+4SO_2=3K_2S_3O_6+2H_2O$ . Chancel u. Diacon (Compt. rend. 56, 1863) 710; J. B. 1863, 150). — d) Aus KHSO\_3 oder SO\_2 and  $K_2S_2O_8$ . — Vgl. unter 2, a) and b). — e) Aus SO\_2 and  $H_2S$ . — Vgl. alignmeine Budungsweisen der Polythionsäuren, S. 587; ferner unter 3. — f) Aus SO\_2 bzw.  $K_2SO_3$  and Chlo hwefel. — Vgl. unter 3 and 6. —

2. Aus Thiosulfalen. a) Aus  $K_2S_2O_3$  und  $SO_3$ . — Bildet sich bei der Einwirkung von  $SO_3$  auf konzentrierte  $K_2S_2O_3$ -Lösung, nach:  $2K_2S_2O_3$  + 380, = 2K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>0</sub> + S. Vgl. Plessy (J. prakt. Chem. 33, (1844) 348). - Diese Gleichung entspricht nicht den Tatsachen, da sich nicht einmal die Hälfte des hiernach berechneten Schwefels bildet; der fehlende Schwefel ist als the merhach bereameter Schweres bluet; der leitende Schwerel ist als  $K_2S_4O_6$  und  $K_2S_5O_6$  in Auflösung. Derus (Ann. 244, (1888) 170). Bei einem Ueberschuß von  $SO_2$  bildet sich überhaupt kein Polythionat. Derus; Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896) 291). — Nach Villiers (Compt. rend. 108, (1889) 42; Ber. 22, 1889 R. 222) verlauft die Reaktion mit  $Na_2S_2O_4$  nach:  $2Na_2S_2O_5 + 3SO_4 = Na_2S_4O_6 + Na_2S_2O_6$ , während Bakku (Chem. N. 36, (1877) 203; J. B. 1877, 2121 mit  $Na_2S_2O_5$ -Lag. therhaupt kein Trithionat, sondern nur Kristalle von  $Na_2S_2O_6$  erhalten hatte. Vgl. 8, 578. - b) Aus K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und KHSO<sub>3</sub>. - Beim Zusammenkristallisieren einer Mischung von K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und KHSO<sub>3</sub>, nach: 2K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 3SO<sub>2</sub> = 2K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> + S. Die nach 1, a) und nach 2, b) erhaltene Lösung scheidet, wenn sie nicht zu konzentriert ist, beim Sieden keinen Schwefel ab, sie gibt mit Hg (N; keinen oder nur einen geringen Nd und unterscheidet sieh dadurch von der durch Wiederauflösen der Kristalle erhaltenen Plüssigkeit; die Trithionsaure bildet sieh daher wahrscheinlich erst beim Kristallisieren. Flüssigkeit; die Trithonsaure bildet sich daher wahrscheinlich erst beim Kristallisieren. Die Bildung erklärt sieh durch die bei der Annahme der festen Gestalt frei werdenden Wärme, welche den zur Erzeugung des gelösten Salzes nötigen Wärmeverbrauch überwiegt. Rature (J. prakt. Chem. 95, (1865) 1; J. B. 1865, 164; Ann. 161, (1872) 171; J. B. 1872, 97).

e) Aus Zinkthiosulfat. — Bildet sich beim Abdampfen einer Lösung von Zn in H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, wahrscheinlich aus ZnS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, nach: 2ZnS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> — ZuS + ZnS<sub>3</sub>O<sub>6</sub>. Fordos u. Genst (Compt. rend. 16, (1843) 1070). — Vgl. dagegen bei H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, S. 431. — d) Aus Doppelsalzen der Thioschwefelsäure. — Beim Kochen der Deutschaften bildet eine Trithionat nach 2 Land Compt. Her Deutschaften bildet eine Trithionat nach 2 Land Compt. der Doppelsalze bildet sich Trithionat nach: 2HgNaS, Os = Hg,S + Na, S,O. Spring (Ber. 7, (1874) 1159). - 0) Aus Na,  $S_2O_8$  and  $H_2O_4$ . -  $Na_4S_4O_8$ bildet sich beim Eintropfen von H2O2 in eine Lsg. von Na2S2O3 bei 0 bis 10°. WILLSTÄTTER (Ber. 36, (1903) 1831). - f) Angebliche Synthese aus Alkalisu'jit und -thiosulfat mittels Jod. - Die von Spring anfänglich (Ber. 7. (1874) 1159) angenommene Bildung nach:  $Na_2SO_3 + Na_2S_2O_3 + 2J - Na_2S_3O_6 + 2NaJ$  ist nach den Untersuchungen von Colefax (Chem. N. 65, (1892) 47; 66, (1892) 292); J. Chem. Soc. 61. (1892) 1083; C.-B. 1892, 1, 372; 1893, 1, 193) irrig; die Anwesenheit von Trithionat beruht auf einer sekundaren Reaktion zwischen Tetrathionat und Sulfit, welche bei langsamer Wirkung des Jods vor sich geht. Vgl. Spring (Chem. N. 65, (1892) 247; C.-B. 1892, 2, 29). — g) Bei der Elektrolyse von  $(NH_1)_2S_2O_3$ . — Bildet sich an der Anode neben S,  $H_2SO_4$ ,  $H_2SO_3$  und  $H_2S_4O_6$  infolge Einwirkung von  $SO_2$  auf  $H_2S_4O_4$ . Pierron (Bull. soc. chim. [3] 21, (1899) 477; C.-B. 1899, 2, 87).

3. Aus den höheren Polythionsäuren. a) Durch freiwillige Zersetzung —

3. Aus den höheren Polythionsäuren. a) Durch freiwillige Zersetzung — Vgl. allgemeine Bildungsweisen und Eigenschaften der Polythionsäuren, S. 588, unter c, und S. 590; ferner bei H<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>6</sub>, S. 607, und bei H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>, S. 611. 613, 614. — b) Durch Einwirkung von SO<sub>2</sub>. — Vgl. Verhalten der Wackennonenschen Fl. gegen SO<sub>2</sub> (S. 589); und Verhalten der Polythionsäuren gegen SO<sub>3</sub>. (S. 591). — Die Angabe Baumann's (Arch. Pharm. [2] 33, (1843–286), daß aus Dithionsäuren und Schwefel Trithionsäure entstehe, ist unrichtig. Kesslere: Lange of

gegen SO<sub>2</sub>, (S. 591). — Die Angabe Baumans's (Arch. Pharm. [2] 33, (1843–286), daß aus Dirhionaten und Schwefel Trithionsäue entstehe, ist unrichtig Kessler; Langiots. 4. Aus Ammoniumsulfat und MuS bzw. P<sub>4</sub>S<sub>5</sub>. — Bei der Einw. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf MuS entwickeln sich in der Kälte NH<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S; in der Lsw. bildet sich Trithionat neben Sulfat, aber kein (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S. Auch beim Erhitzen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit P<sub>2</sub>S<sub>5</sub> bildet sich im Rückstand etwas (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>. Seinne (Ber. 7, (1874) 1159).

5. Aus Alkalisulfiden oder -polysulfiden und Kaliumpermanganat. -- Entsteht bei gegenseitiger Einw. derselben in der Kälte neben H.SO, und Schwefel. Hönig n. Zatzek (Monatsh. 4, (1883) 738; Ber. 16. (1883) 2661).

6. Aus Chlorschwefel and Sulfiten bzw.  $SO_2$ . —  $S_2Cl_2$  and  $SCl_4$  geben mit Sulfit Trithionat nach:  $2K_2SO_3 + S_2Cl_2 = K_2S_3O_4 + 2KCl + S$  and  $2K_2SO_3 + SCl_2 = K_2S_3O_4 + 2KCl$  (vgl. S. 591, unten, u. S. 605). Spring (Ber. 6. (1873) 1108). — Ueber die Bildung bei der Einwirkung von  $SO_2$ auf S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> und Wasser vgl. Debus (Ann. 244, (1888) 172); ferner bei H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, S. 605, unter 3).

7. Aus Schwefelstickstoff. - Bildet sich beim Verseifen von N.S. mit

Wasser oder NH<sub>3</sub>. Vgl. Ruff n. Geisel (Ber. 37, (1904) 1573).

III. Darstellung. - Eine wäßrige Lösung von HaSaOg wird erhalten, wenn man zu einer kaltgesättigten Lösung des Kaliumsalzes (s. Bildung und K<sub>2</sub>S<sub>8</sub>O<sub>6</sub>, Bd. II, Abt. 1, S. 63) in kleinen Anteilen die zur Fällung des Kaliums erforderliche Menge Silicofluorwasserstoffsäure, Kessler (*Pogg.* 74, (1848) 250), oder Weinsäure, besser noch Ueberchlorsäure, Langlois (Compt. rend. 10, (1840) 461), fügt und vom ausgeschiedenen Kaliumsalz die wss. Lsg. der Trithionsäure abfiltriert.

IV. Eigenschaften. — Existiert nur in wäßriger Lösung. Die Verb. H. S. O. als solche und das entsprechende Anhydrid sind nicht bekannt. — 1. Physikalische Eigenschaften. — Wasserhelle, bei großer Konzentration etwas sirupartige Flüssigkeit, nicht sehr ätzend, geruchlos, von saurem und etwas herbem und bittrem Geschmack. LANGLOIS. - Bildungswärme: (S.O., aq) ... + 201.76 Kal., Thomsex (Thermochem, Untersuchungen, Bd. II, 265); ... + 211.4 Kal., Berthelot (Compt. rend. 108, (1889) 775). In einer anderen Mitteilung (Ber. 5, (1872) 1019) gibt Thomsen dafür den Wert . . . + 208.03 Kal. an. -(280<sub>2</sub>,8,0.aq)... + 65.886 Kal. - Vgl. auch S. 590. - Die Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 1,2840<sub>6</sub> beträgt bei 25° = 72.8 Einheiten. Hentleis (Z. physik. Chem. 19, (1896) 301).

2. Chemisches Verhalten. a) Verhalten der wässrigen Lösung beim Aufbewahren und beim Erhitzen. - Die Lösung von H.S.O. ist nur sofort nach der Bereitung völlig rein und befindet sich bei gewöhnlicher Temperatur im Zustande fortwährender, aber langsamer Zersetzung unter Ausscheidung von Schwefel, Entwicklung von SO<sub>2</sub> und Bildung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nach: H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> = H.SO<sub>4</sub> + SO<sub>2</sub> + S. Langlois; Debus, Diese Zersetzung ist nach Wochen noch nicht beendet; so wurde nach 14 Tagen noch viel H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> nachgewiesen; H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> hatten sich in reichlicher Menge gebildet, waren aber gleich nach der Bereitung nicht gefunden worden. Debus, Vgl. unter Verhalten der Wackensanden sehen Lösung, S. 589, Die vardöhnte wößpigg Lösung läßt sieh nach und der Polythionsäuren, S. 590. - Die verdünnte wäßrige Lösung läßt sich nach Languois durch Abdampfen bei geringer Wärme oder besser im Vakuum über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> konzentrieren; nach Kessler selbst bei 0° nicht ohne Zersetzung. (Vgl. Verhalten der Wackenroder'schen Flüssigkeit beim Konzentrieren, S. 589). — Bei 80° und beim Abdampfen auf dem Wasserbad findet dieselbe Zersetzung wie beim Aufbewahren statt, nur bedeutend schneller.

b) Verhalten gegen Säuren. - Gegenwart anderer Säuren in der Lösung macht die Trithionsäure haltbarer. Fordos u. Gélis (Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1850) 451; J. B. 1850, 265). — Nach Langlois sind dagegen HCl und HClO, ohne Wirkung: konz. H.SO, verursacht nur durch die Erhitzung, die sie bewirkt, Zersetzung. - HCl und verd. H.SO. wirken in der Kälte nicht ein; beim Kochen entwickelt sich H.S. und erst nach längerem Kochen scheidet sich S aus. Spring (Ber. 7, (1874) 1159). — HNO3 verwandelt die Lösung unter Stickoxydentwicklung und Fällung von S in H.SO.. HClO, oxydiert schnell unter Abscheidung von S und Entwicklung von Cl zu H2SO4. Aehnlich wirkt HJOs. LANGLOIS. - Verhalten gegen SO, vgl. unter Verhalten der Wackenroder'schen Lösung und der Polythionsäuren gegen SO<sub>s</sub>, S. 589 und 591.

- c) Verhalten gegen Schwefelwasserstoff. Im Gegensatz zu  $H_2S_4O_6$  (vgl. S. 607) und  $H_2S_5O_6$  (vgl. S. 612) wird  $H_2S_3O_6$  durch  $H_2S$  nicht nur nicht zersetzt, sondern sogar beständiger gemacht. Dagegen wird bei gleichzeitiger Anwesenheit von  $H_2S_4O_6$  oder  $H_2S_5O_6$  auch  $H_2S_3O_6$  angegriffen, indem der aus  $H_2S$  und  $H_2S_4O_6$  bzw.  $H_2S_5O_6$  entstehende Schwefel sich in statu nascendi mit  $H_2S_3O_6$  zu  $H_2S_4O_6$  bzw.  $H_2S_5O_6$  verbindet usw. Debus.
- d) Reuktionen mit Metallsalzen, CuSO<sub>4</sub> zersetzt die Säure vollständig beim Kochen, indem CuS ausfällt. HgNO<sub>3</sub> in kleinen Mengen erzeugt einen bleibenden schwarzen Niederschlag von HgS, im Ueberschuß bildet es einen schwarzen Niederschlag, der nach kurzer Zeit weiß wird. Spring (Ber. 7, (1874) 1159). Mit HgCl<sub>2</sub> entsteht ein vollkommen weißer Niederschlag, der aus einer Verbindung von HgS und HgCl<sub>3</sub> ohne freien Schwefel besteht; mit Hg(CN)<sub>3</sub> anfänglich kein, allmählich ein gelber Niederschlag, der sich langsam in der Kälte, schnell beim Kochen schwärzt. AgNO<sub>3</sub> erzeugt eine reinweiße Fällung, die rasch gelb, dann schwarz wird. Vgl. Spring; Debus. Gegen ammoniakalische Silberlösung verhält sich H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> wie H<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>6</sub>, vgl. S. 607. Unterscheidung von den anderen Polythionsäuren vgl. S. 591.
- V. Trithionate. Trithionsäure ist zweibasisch; es sind aber nur Salze M.S.O. bekannt. — a) Darstellung. — Am bekanntesten ist das Kaliumsalz, das zur Gewinnung der freien Säure (vgl. S. 601) nach einer der folgenden Methoden erhalten wird: 1. Man mischt die Lsgg. von K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und KHSO<sub>3</sub> und läßt durch Verdunsten kristallisieren. Rathke. — 2. Man leitet SO<sub>3</sub> zu einer Lösung von K.S.O. in einer Mischung von 7 T. Wasser und 1 T. Alkohol, löst das abgeschiedene Kristallpulver von K2S3O, in Wasser von 50 bis 60°, filtriert vom ausgeschiedenen Schwefel ab und vermischt mit dem achten Teil Alkohol. Beim Erkalten kristallisiert das Salz aus. Plessy. — 3. Man schüttelt die Lösungen von 4 Mol. KHSO $_3$  und 1 Mol. K $_3$ S anhaltend zusammen, wobei sie sich erwärmen, ohne Schwefel abzuscheiden, leitet SO, ein bis zur Sättigung, dampft die in dünner Schicht in flachen Gefäßen ausgebreitete Flüssigkeit rasch ab und kristallisiert den Rückstand wie bei 2) um. Chancel u. Diacon. — 4. Man erhitzt eine gesättigte Lösung von KHSO, mit Schwefelblumen im Kolben drei bis vier Tage lang (aber nicht bis zum Kochen, wodurch die Verbindung zerstört werden würde), bis die anfangs eingetretene gelbe Färbung der Flüssigkeit verschwunden ist. Es entsteht unter Entw. von Schwefeldioxyd  $K_2S_3O_6$  neben etwas  $K_2SO_4$  und  $K_2S_2O_6$ . Die heiß filtrierte Flüssigkeit trübt sich beim Erkalten durch Ausscheiden von Schwefel, der sich nebst etwas K.SO. den sich abscheidenden Kristallen von K.S.O. beimengt; durch Auflösen in wenig lauwarmem Wasser, Filtrieren und Erkalten erhält man das Salz rein. LANGLOIS. Vgl. auch Bd. II, Abt. 1, S. 63 betr. der Methoden von Spring u. Hertern. -Das Natriumsalz wird durch Oxydation von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> mit  $H_2$ O<sub>2</sub> dargestellt. Vgl. Wildstätter (Ber. 36, (1903) 1831; C.-B. 1903, 2, 186) und Bd. H. Abt. 1, S. 341. — Das Thalliumsalz  $Tl_2$ S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> enthält stets etwas Sulfat. Bevan (Chem. N. 38, (1878) 294; J. B. 1878, 204).
- b) Eigenschaften. a) In der Glühhitze zersetzen sich die Trithionate;  $K_2S_3O_6$  in S,  $SO_2$  und  $K_2SO_4$ , nach:  $K_2S_3O_6 = K_2SO_4 + SO_2 + S$ . LANGLOIS.
- β) Verhalten der wässrigen Lösung. Von den Trithionaten sind das K-, Ba-, Sr-, Ca-, Mg-, Al-, U-, Pb-, Zn-, Co-, Ni-, Cu-Salz in Wasser leicht löslich, das Mercuri-, Mercuro- und Ag-Salz schwer löslich. 1. Verhalten

beim Aufbewahren; beim Erhitzen. - Die wäßrige Lösung des Kaliumsalzes wird beim Aufbewahren sauer. Zunächst (nach etwa zwei Tagen) entstehen Tetrathionat, Sulfat und SO, ohne Schwefelausscheidung und Bildung von Pentathionat, nach:  $2K_2S_3O_6 = K_2S_4O_0 + K_2SO_4 + SO_2$ . Später (nach etwa sechs Tagen) enthält die Lösung auch Pentathionat, nach:  $3K_2S_3O_6=K_2S_5O_6+2K_2SO_4+2SO_2$ . Erst nachdem sich eine größere Menge  $K_2S_5O_6$  gebildet hat, tritt Schwefelausscheidung ein. Dies erklärt sich dadurch, daß der durch Zersetzung des Trithionats nach: K2S3O8 = K2SO4 + SO2 + S entstehende Schwefel sich zunächst in statu nascendi mit noch unzersetztem Trithionat zu Tetra-, bzw. Pentathionat verbindet. Debus. (Vgl. S. 590). — Beim Kochen tritt Zersetzung in Kaliumsulfit, SO<sub>2</sub> und Schwefel ein. Pelouze. —  $\mathrm{HgS_{a}O_{e}}$  zerfällt beim Kochen in Sulfid und Schwefelsäure, nach:  $HgS_sO_0 = HgS + 2SO_s$ . Kessler.

2. Verhalten gegen Säuren. - Durch verdünnte H.SO, wird die Selbstzersetzung des Trithionats weder verzögert noch verhindert. Danus. Konzentrierte H. SO4 fällt unter Wärmeentwicklung Schwefel und macht SO2 frei. - HNO3 wirkt heftig, entwickelt NO und scheidet S ab. - HCl, selbst konzentrierte, HClO, und HJO, zersetzen die aus dem Trithionat freigemachte Säure nicht. Fordos u. Gélis. - Verhalten gegen 80. vgl. 8. 589 u. 591.

3. Verhalten gegen Schwefelwasserstoff. - Es tritt Zersetzung unter Bildung von Sulfat. Thiosulfat und Schwefel ein, nach:  $2K_2S_4O_0 + 5H_2S = K_2SO_4 + K_2S_2O_8 + 8S + 5H_2O$ . Debus, Vgl. S. 602. —  $K_2S$  wandelt das Trithionat ohne Schwefelabscheidung in Thiosulfat um, nach:  $K_2S_3O_6$ + KoS = 2KoSoOs. CHANCEL U. DIACON. - PbSaOo bildet beim Kochen mit PbS Bleithiosulfat. Spring (Ber. 7, (1874) 1159). -

4. Verhalten gegen Chlor, Brom; gegen KMnO4. - Beim Durchleiten von Chlor entsteht H2SO4, ebenso bei Behandlung mit Brom. Bei der Oxydation durch Br werden 161.6 Kal. entwickelt. Beatherfor (Compt. rend 108, (1889) 774; Ber. 22, (1889) R. 318). — Verhalten gegen KMnO<sub>4</sub> vgl. S. 595, unter 3, und S. 590, unter c.

5. Verhalten gegen Alkalien. - Beim Erwärmen mit überschüssigem Alkali verwandelt sich die Trithionatlösung in Thiosulfat und Sulfit, ohne eine Spur von Sulfat zu bilden, nach: 2K,S,O, + 6KOH = K,S,O, + 4K,SO, + 3H.O. Fordos u. Gélis. Diese Reaktion tritt in der Kälte nicht ein; sie vollzieht sich unter Wärmeentwicklung. Berthelot (Compt. rend. 108, (1889) 927). — Beim Kochen mit KOH entstehen  $K_2S_2O_3$  und  $K_2SO_4$ , aber kein  $K_2S_3$ , nach:  $K_2S_3O_6+2KOH-K_2S_2O_3+K_2SO_4+H_2O$ ; daher gibt Bleiacetat keinen schwarzen Niederschlag. Kesslen. — Mit Natrium bilden sich Thiosulfat und Sulfit, nach:  $K_2S_3O_6+2Na=KNaS_2O_3+KNaSO_3$ ; mit mehr Na zerfällt das Thiosulfat weiter in Sulfid und Sulfit. Mcck

(Ber. 4, (1871) 446); Spring (Ber. 7, (1874) 1159). 6. Reaktionen mit Metallsalzen. -- Mit CuSO, entsteht beim Kochen schwarze Fällung von CuS. Diese Reaktion tritt nur ein, wenn kein oder wenigstens nur sehr wenig Sulfit zugegen ist; im anderen Falle wird CuSO4 reduziert und ein Cuprokaliumdoppelsalz der Trithionsäure erzeugt. Spring (Rer. 6, (1873) 1108). — Die wäßrige Trithionatlösung entfärbt eine Lösung von Mn<sub>a</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>a</sub>; fällt in der Kälte nicht die Salze von Ba (außer beim Erhitzen, wohei BaSO4 entsteht, Pelouze; Debus), ferner von Sr, Ca, Mg, Al, U. Pb, Zn, Co, Ni und Cu. Mit Mercurosalzen gibt sie einen schwarzen Niederschlag von HgS, mit Mercurisalzen einen weißen von HggSO4; mit AgNO3 einen gelbweißen, der durch Bildung von Ag<sub>2</sub>S schnell schwarz wird. Langlois. Hg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> gibt eine grünlich braune Fällung, die beim Erwärmen schwarz und dann beim Kochen weiß wird. Whatstätter (Ber. 36, (1903) 1831)

7. Verhalten bei der Elektrolyse. - Bei der Elektrolyse entsteht am positiven Pol KHSO4. Fordos u. Gélis.

VI. Konstitution. - Vgl. Konstitution der Polythionsäuren, S. 591.

VII. Analytisches. A. Nachweis. — Vgl. Reaktionen mit Metallsalzen S. 602 und S. 603, ferner S. 591. — B. Bestimmung. — Vgl. unter Polythionsäuren, Allgemeines, S. 593

### C. Tetrathionsaure, H.S.O.

Fordos B. Gells. Compt. rend. 15, (1842) 920; Ann. 44, (1842) 217; Ann. Chim. Phys. [3] 8, (1843) 349.

Debus. Ann. 244, (1888-76.

Hertlein. Z physik. Chem. 19, (1896) 289.

Vel. ferner Literatur bei Pentathionsung.

1. Geschichte. - Entdeckt im Jahre 1842 von Fordes u. Gelis bei der Einwirkung von Jod auf Natriumthiosulfat.

II. Bildung. 1. Aus Thiosulfalen. a) Durch Einwirkung von Jod, Chlor und Halogensauerstoffsauren. - Vgl. unter H.S.O., S. 579. - Die Bildung aus K,S,O, und J tritt unter starker Wärmeentwicklung augenblicklich ein, da es eine eintache Ionenreaktion ist; Cl und Br können nicht in demselben Sinne gebraucht werden, da die Ionisierungstendenz dieser beiden Halogene zu stark ist und das gebildete Tetrathionat dadurch weiter oxydiert wurde. Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896) 289). - Bildet sich nach Lunge (Ber. 12, (1879) 404) als Hauptprod. bei der Einw. von Cl auf Thiosulfate. Lunge's Versuche wurden zwar mit Hypochlorit, nicht mit freiem Cl ausgeführt, wie es den in der Praxis wesentlich in Betracht kommenden Bedingungen entspricht, aber die Fl. wird hierbei stets sauer, so daß die Wrkg, des freien Cl eintreten mußte. Neben der hauptsiehlichsten B. von  $\rm H_2S_4O_6$  nach:  $\rm 2Na_2S_4O_5 + 2Cl = Na_2S_4O_6$ mutte. Neben der hauptsachlichsten B. von  $\Pi_2S_1O_3$  nuch:  $2Na_2S_3O_3 + 2C1 = Na_2S_3O_4$  -| 2NaCl bilden sich auch freie Säuren nach der gewöhnlich angenommenen Reaktionsgleichung:  $Na_2S_2O_3 + 8C1 + 5\Pi_2O = Na_2SO_4 + \Pi_2SO_4 + 8HC1$  (vgl. bei  $H_2S_2O_3$ , S. 579); ferner tritt  $H_2S_2$ Entw. und nach längerem Stehen Schwefelausscheidung ein, indem sich gleichzeitig ein Teil des Thiosulfates spaltet nach:  $2Na_2S_2O_3 = Na_2S_3O_4 + Na_4S_5$  und  $Na_2S_3O_4 + Na_4S_5$  und  $Na_2S_3O_5$  durch die frei gewordenen Säuren zersetzt wird; die Schwefelausscheidung rührt sowohl durch die trei gewordenen Säuren zersetzt wird; die Schwefelausscheidung rührt sowohl von der allmählichen Zersetzung des intermediär gebildeten Trithionates her, als auch von der Einw. freier Säure auf Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, wobei sich SO<sub>3</sub> bildet, welches mit H<sub>4</sub>S nach: 2H<sub>2</sub>S + SO<sub>2</sub> = 3S + 2H<sub>2</sub>O Schwefel gibt. Diese letzte Rk, tritt aber nur bei Anwendung eines großen Geberschusses an Thiosulfat ein; dasselbe gilt von der auch bisweilen als Reaktionsgleichung zwischen Cl und Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> aufgestellten Gleichung: Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2Cl + H<sub>2</sub>O = Na<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>4</sub> + 2HCl + S. — Sebon durch die Rk.: 2Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = Na<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>6</sub> + Na<sub>2</sub>S wird seviel Thiosulfat zersetzt, daß als Endresultat nicht ganz 1 At. Cl von 1 Mol. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gebunden wird, wie es die quantitative B von H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> nach: 2Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2Cl = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 2Nat1 verlangen würde. Bei einem Geberschuß von Hypochlorit wird von jedem Mol. Thiosulfat noch weniger als 1 At. Cl gebunden. Noch ungünstiger wird das Verhältnis, wenn die mit W. verd Nat Ob-log, erst mit Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub> uur Abstumpfung der mit Thiosulfat entstehenden freien Säuren und dann allmählich mit Thiosulfatlsg, versetzt wird Lengt. — NaClO, KClO<sub>3</sub>, Fordos u. Gélis; Sering (Bull, Acad. Belg. 42, (1876) 103), KJO<sub>3</sub>, Sonstadt (Chem. N. 26, (1872) 98; J. B. 1872, 181), geben mit Thiosulfatlösungen beim Ansäuern mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Tetrathionat. Vgl. Lunge, — b) Durch Einwirkung von Metallsalzen. — Im allgemeinen geben Metallsalze mit Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Tetrathionat, wenn das Metalloxyd eine Reduktion Metallsalze mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Tetrathionat, wenn das Metalloxyd eine Reduktion erfährt oder  $Na_3S_2O_3$  im Ueberschuß vorhanden ist. Vortmann (Ber. 22, (1889) 2807). Daher bildet sich Tetrathionat aus  $Na_2S_2O_3$  und Ferrisalzen oder bei der Oxydation von  $FeS_2O_3$  an der Luft, nach:  $2Na_2S_2O_3 + 2FeCl_3 = 2NaCl_4 - FeCl_2 + Na_2S_4O_3$ . Fordos u. Gélis. In sehr sauren oder in warmen Lösungen entsteht hierbei auch etwas  $H_1SO_4$ . Schenke (Gel. Anz. d. Bayr. Akad 1859, 194). — Analog wirken Cuprisalze:  $2CuS_2O_3 = Cu_2S_4O_3$ . Fordos u. Gélis: Chancel u. Diacon. — Bildet sich bei Genes u. Genes u. Gelis:  $2CuS_2O_3 = 2Cu_2S_4O_3$ . Fordos u. Gélis:  $2CuS_3O_4 = 2CuS_4O_3$ . + 380, + 6H, O. VORTMANN. Vgl. unter H, S, O, S. 581 a. 582, - c. Mil

Superoxyden. Bei vorsichtigem Zusatz von H2SO, zu einem in Wasser verteilten Gemenge von PbS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oder BaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und BaO<sub>2</sub> oder PbO<sub>2</sub>, nach:  $2\text{PbS}_2\text{O}_3 + \text{PbO}_2 + 2\text{H}_2\text{SO}_1 = \text{PbS}_1\text{O}_0 + 2\text{PbSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$ . Chancel u. Diacon (Compt. rend. 56, (1863) 710: J. B. 1863, 150). — Aus Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und H2O2, jedoch nur wenn das entstehende NaOH sofort neutralisiert wird, nach:  $2Na_2S_2O_3 + H_2O_2 = Na_2S_2O_0 + 2NaOH$ ; im anderen Falle wirkt das gebildete NaOH zersetzend unter Bildung von Na, S, O3, Na, SO3 und Na, SO4. Nabl. (Ber. 33, (1900) 3554). Vgl. dagegen Willstätter (Ber. 36, (1903) 1831; auch unter  $H_2S_2O_3$ , S. 580; unter  $H_2S_3O_6$ , S. 600; unter  $Na_2S_2O_3$ , Bd. II, Abt. 1. S. 341). — d) Mit Persulfaten. — Bei Zersetzung von Thiosulfaten durch Persulfate. Marshall (J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; C.-B. 1897, 2, 173). — e) Durch Einwirkung von  $SO_2$ ;  $SeO_2$ . — Bildet sich beim Durchleiten von  $SO_2$  durch Thiosulfatlösungen neben Trithionat und Pentathionat. Vgl. Denus (Ann. 244, (1888) 169); VILLIERS (Ber. 22, (1889) R. 222; Compt. rend. 108, (1889) 42). Näheres, auch über die von Villiens anfünglich vermutete Bildung von "Na<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>3</sub>" vgl. unter H.S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, S. 578. — SeO<sub>2</sub> reagiert mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nach: SeO<sub>2</sub> + 4Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 2Na<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>6</sub> + Se + 2Na<sub>2</sub>O. Norris u. Fax (Americ. Chem. J. 18, (1896) 703; 23, (1901) 119; C.-B. 1900, 1, 710). — f) Mit Chlorschwefel. — Bei der Einwirkung von SCl<sub>2</sub> oder S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> auf K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> konnte als schwefelreichste Verbindung nur K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>9</sub> erhalten werden. Spring (Bull, Acad. Belg. [3] 1881, 1. Nr. 2; J. B. 1881, 167). — g) Durch Elektrolyse. — Bildet sich bei der Elektrolyse von (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> an der Anode. Entsteht hierbei nicht durch direkte Addition von zwei Resten, da ihre Menge mit steigender Stromdichte nicht anslog der l'erschwefelsäure und Omsläure zusondern abnimmt;  $H_2S_1O_6$  entsteht vielmehr durch Oxydation der  $H_2S_2O_4$  mittels des bei
der Elektrolyse der  $H_2SO_4$  entstehenden Sauerstoffs. Piennon (Bull. soc chim. 21, (1899)
477; C.-B. 1899, 2, 87). - Als Nebenprodukte hilden sich bei der Elektrolyse S,  $H_2S$ ,  $SO_2$ und  $H_2SO_4$ . Fakton (Pharm. Post. 34, (1901) 769; C.-B. 1902, 1, 161). - In neutraler
Lösung bildet sich zwischen - 0.75 und - 0.95 Volt nur  $S_2O_6$ ". Thatehen (Z. physik. Chem.
47, (1904) 691; C.-B. 1904, 1, 1321).

- 2. Aus SO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S bzw. Schwefel, Vgl. Wackenroderische Flüssigkeit, S. 588, und Tetrathionate, S. 607). Nach Sprise (Bull Acad. Belg. [2] 45. (1878) Nr. 5; J. B. 1878, 206) verläuft die Reaktion wie folgt: SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>S 2H<sub>2</sub>O 3S; SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O S H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. Die Richtigkeit dieser Gleichung beweist Sprise dadurch, daß es in der Tat möglich ist, durch Einw. von SO<sub>2</sub> auf Schwefelblumen H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> zu erhalten (vgl. d. Bd. S. 458, ferner dadurch, daß die nach der letzten Gleichung sich gleichzeitig bildende hydroschweftige Säure (über die Formel H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> vgl. S. 430) sich durch die starke EntGrbung von Indigolsg, nachweisen läßt. (Vgl. indessen Allgemeine Bildung der Polythionsäuren, S. 586). Sprise nimmt auf Grund der von ihm behaupteten Nichtexistenz der Pentathionsäure die Bildung von H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> bei allen Reaktionen an, die nach anderen Forschern zu H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> führen; vgl. H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, S. 612. Nach Debtes (Ann. 244, (1888) 177) dagegen reagiert nur der Schwefel in statu nascendi mit SO<sub>4</sub>. Vgl. auch d. Bd. S. 458. Bei der Reaktion zwischen H<sub>2</sub>S<sub>4</sub> und SO<sub>2</sub> bildet sich H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> unter gleichzeitiger Abscheidung von S und Bildung einer Indigo entfärbenden Lösung (H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>). Sering (Bull. Acad. Belg. [3] I. (1881) Nr. 2; J. B. 1881, 166).
- 3. Aus  $SO_2$  and  $S_2Cl_2$ . Bildet sich bei Einw. von  $SO_2$  and W. auf  $S_2Cl_2$  neben HCl.  $\tilde{H}_2S_3O_6$ .  $H_2S_3O_6$  and Schwefel. Denus (Ann. 244, (1888) 172). Aus  $S_2Cl_2$  and  $K_2SO_3$  entsteht nicht Tetrathionat, sondern Trithionat. Sprass (vgl. S. 591, unten and S. 601).
- 4. Aus Pentathionsaure. a) Durch freiwillige Zersetzung; vgl. bei Polythionsauren, S. 589 u. 590, und bei Pentathionsaure, S. 611 u. 612. b) Bei Einwirkung von PbO, auf heiße Pentathionsaure nach:  $4H_2S_5O_8 + 5PbO_2 = 5PbS_4O_6 + 4H_2O$ . Chancel u. Diacon.
- III. Darstellung. Eine wäßrige Lösung von H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> wird auf folgenden Wegen erhalten: 1. Man setzt zu PbS<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, welches durch Misc

verd. warmer Lsgg. von 2 T. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und drei T. Bleizucker erhalten und gut ausgewaschen ist, ein T. Jod, läßt einige Tage stehen, filtriert vom abgeschiedenen PbJ, ab, fällt aus der Lösung das Pb durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, entfernt den Ueberschuß der letzteren durch Digerieren mit BaCO<sub>3</sub> und konzentriert die filtrierte wss. Tetrathionsäure durch Abdampfen im Wasserbade. Kessler. Mit H.S kann man das Bleisalz nicht zersetzen, da frischgefälltes PbS die Tetrathionsäure unter Entwicklung von SO, zersetzt (vgl. unter IV, 2, e). - 2. Man rührt BaS, O, (erhalten durch Fällen einer konz. Lsg. von Na. S.O. mit Baryumacetat und Waschen mit verd. A.) mit Wasser zum Brei an und setzt J in kleinen Mengen hinzu, wodurch sich eine Lösung von BaJ, und BaS, O, bildet, aus der sich beim Fortgang der Operation das letztere anfangs flockig, dann als Kristallbrei abscheidet, der zuletzt die ganze Masse erstarren läßt. Man entfernt daraus durch Waschen mit Alkohol BaJ, und überschüssiges Jod, trocknet und zersetzt mit der genau hinreichenden Menge einer erkalteten Mischung von 1 T. konz. H,80, und 4 T. Wasser, die man, um Erhitzung zu vermeiden, in kleinen Mengen hinzufügt. Die von BaSO4 abfiltrierte Flüssigkeit wird im Vakuum über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> konzentriert. Fordos u. Gélis. Die so bereitete Säure ist nie ganz rein, da die Tetrathionsäure in Gegenwart starker Basen, wie Baryumbydroxyd, sich teilweise in Trithionsäure und Schwefel zersetzt. Krssler. — 3. Durch Zersetzung von K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> (vgl. Tetrathionate, Darst., S. 607) mit der berechneten Menge Weinsäure. Nach zwei Tagen wird von dem gebildeten Weinstein abfiltriert. Denus (Ann. 244, (1888) 148).

IV. Eigenschaften. - Existiert nur in wäßriger Lösung; das Hydrat H2S1O8 und das Anhydrid sind unbekannt. — 1. Physikalische Eigenschaften. - Farb- und geruchlose, stark sauer schmeckende Flüssigkeit. - Bildungswarme:  $(S_4, O_6, H_2, aq) \dots + 273.32 \text{ Kal.}; (S_4, O_5, aq) \dots + 204.96 \text{ Kal.}; (280_9, aq) \dots$  $0.S_2$ , aq) ... + 62.82 Kal.;  $(2SO_2$ aq. $0.S_2$ ) ... + 47.42 Kal.;  $(2S_2O_2$ aq.0) ... + 53.489 Kal., Thomsen (Ber. 5, (1872) 1017; J. B. 1872, 66). Für die Bildung aus den Elementen fand Berthelot (Compt. rend. 108, (1889) 775) den fast identischen Wert: (S<sub>1</sub>,O<sub>5</sub>,H<sub>2</sub>O,aq) ... + 205,2 Kal. — Die Neutralisationswärme ist gleich derjenigen der Dithiousaure und beträgt 27,07 Kal., Thomsen.

Elektrische Eigenschaften. — Das molekulare Leitungsvermögen bei 25° beträgt nach Ostwald (J. prakt. Chem. 32, (1885) 316; J. B. 1885, 273) für 1 Grammüquivalent, gelöst in 16 64 256 1024 4006 8192 l Wasser = 165,4 174,0 181.5 186.1 188.6 187.2.

Dasselbe geht erheblich über das Maximum für zweibasische Säuren hinaus, vielleicht infolge Zersetzung Ostwald. — Hertleis (Z. physik. Chem. 19, (1896) 300) fand für die üquivalente Leitfäbigkeit bei 25° für 1 Grammäquivalent, gelöst in 43.18 86.36 172.72 345.44 690.88 1381.76 l Wasser die Werte: 361.6 371.3 380.2 390.0 400.0 406.6 Queeksilbereinheiten.

Die Dissoziation beträgt 0.92%. Danach ist H2S4On eine stärkere Saure als H2S2On. Die Zahlen sind infolge der nicht absoluten Reinheit vielleicht etwas ungenau. — Die Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 1,2 S4O6 bei 25° beträgt 67.4. Hertlein.

- 2. Chemisches Verhalten. a) Beständigkeit; Verhalten beim Erhitzen. -H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> ist ungefähr ebenso beständig wie H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. Die verdünnte wäßrige Lösung kann ohne Zersetzung gekocht werden, die konzentriertere zerfällt dabei in S. SO, und  $H_2SO_4$ . Fordos u. Gélis. — Wird beim Kochen nicht zersetzt; die von Fordos und Gélis untersuchte Säure enthielt wahrscheinlich  $H_2SO_4$ . Kessler. Die wäßrige Lösung ist ziemlich unbeständig. Hertlein. — Vgl. a. S. 589, unter  $d,\gamma$ .
- b) Verhalten gegen Säuren. H.SO, und HCl zersetzen die Säure nicht, sondern machen sie haltbarer. Fordos u. Gelis; Hertlein. Beim gelinden Erwärmen mit HCl entwickelt sie H,S. KESSLER. - HNO2 oxydiert zu HaSO, unter Schwefelausscheidung, Fordos u. Gélis.

c) Verhalten gegen Oxydationsmittel. - Chlor, HClO u. a. oxydieren zu

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — PbO<sub>2</sub> wirkt nicht ein. Chancel u. Diacon.
d) Verhalten gegen SO<sub>2</sub>. — SO<sub>2</sub> entzieht der H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> Schwefel und verwandelt sie in H2S3Oa. Der Schwefel tritt mit SO2 in Verbindung unter B. einer gelben Flüssigkeit (vgl. S. 578, unter e), scheidet sich aber nicht wie bei analoger Behandlung der H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> (vgl. S. 612) beim Stehen und der späteren Verflüchtigung von  $SO_2$  teilweise ab, sondern tritt mit einem Teil der  $H_2S_3O_6$  wieder zu  $H_2S_4O_6$  und  $H_9S_5O_6$  zusammen. Debus (Ann. 244, (1888) 154).

e) Verhalten gegen H.S. — Wäßrige H.S.O. geht bei wiederholter Behandlung mit H2S und jedesmaligem 24-stündigem Stehen in Schwefel und  $H_2S_5O_8$  über, indem sich ein Teil des nach der Gleichung  $H_2S_4O_8+5H_2S=6H_2O+9S$  gebildeten Schwefels in statu nascendi mit noch unzersetzter H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> zu H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> verbindet. Bei genügend langer Behandlung mit H<sub>2</sub>S würde man nur Schwefel als Zersetzungsprodukt erhalten. Debus (Ann. 244, (1888) 148). — PbS in frisch gefälltem Zustande entwickelt aus Tetrathionsäure SO<sub>2</sub> (vgl. Darstellung, 1, S. 606).

f) Verhalten gegen Metallsalze. - Die währige Lösung von HoS. () gibt mit SnCl<sub>2</sub> einen weißen Niederschlag. Fordos u. Gelis. — Gegen Lösungen von CuSO<sub>4</sub>, HgNO<sub>3</sub>, HgCl<sub>2</sub> und AgNO<sub>3</sub> verhält sie sich ähnlich wie H<sub>\*</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>, unterscheidet sich aber von derselben dadurch, daß sie, in der Kälte mit NH3 übersättigt, durch H2S nicht zersetzt wird und mit ammoniakalischem AgNO, oder mit ammoniakalischem Hg(CN), keine Fällung gibt. Kessler.

Vgl. auch unter Tetrathionaten, unten.

V. Tetrathionate: tetrathionsaure, tiefschwefelsaure Salze. - 1. Bildung. Vgl. S. 604. - 2. Darstellung. - Die Tetrathionate lassen sich zum größten Teil ohne Schwierigkeit durch Zusatz von Alkohol zu der wss. Lsg. kristallisiert erhalten. — Ueber die Darst, aus der Wackenroden-Lsg. Kristallisiert erhalten. — Ueber die Darst, aus der Wackenroderschen Flüssigkeit vgl. bei  $H_2S_5O_6$ , S. 612; Darst, von  $K_2S_4O_6$  Bd. II, 1, S 64, 482; von  $Na_2S_4O_6$ , ebendort 341, 506. — Die das  $BaS_4O_6$  enthaltende, aus der Wackenroderschen Flüssigkeit dargestellte Lsg. (vgl. bei  $H_2S_5O_6$ , S. 612) verhält sich nach Curtius (J. prakt. Chem [2] 24, (1881) 225; J B. 1881, 170) anders als die auf anderem Wege erhaltenen Tetrathionate. Curtius vermutet daher, daß die beiden Tetrathionate nicht identisch sind. Tatsächlich will er auch durch Neutralisation der Wackenroderschen Flüssigkeit mit Karbonaten von Zink, Mangan, Didym "eigentümlich" zusammengesetzte Salze erhalten luben, die beim Erwärmen bereits unter 100° zerfallen unter Abspaltung von S. SO<sub>2</sub> und  $H_2S$  und daher nicht identisch sind mit den von Læwes (Ber. 14, (1881) 990; 15, (1882) 2222; vgl. a. bei  $H_2S_hO_6$ , S. 613, dargestellten Fentathionaten, die kein  $H_2S$  bei der Zersetzung liefern. Curtius. — Beim Versetzen der neutralisierten Wackenroderschen Flüssigkeit mit dem gleichen Volum der unserten Wackenroderschen Flüssigkeit mit dem gleichen Volum der unserten Wackenroderschen Flüssigkeit mit dem gleichen Volum der unserten sierten Wackenhoden'schen Flüssigkeit mit dem gleichen Volum der ursprünglichen Säure und Eindampfen auf dem Wasserbade und zuletzt im Vakuum erhielten Curtius u. Henkel (J. prakt. Chem. [2] 37, (1888) 137; Ber. 21, (1888) R. 282) nicht die von Lewes beschriebenen Tetrathionate und Pentathionate, sondern nur die betreffenden "sauren Salze der Tetra-thionsäure" von Zn, Mn und Cu. Dieselben zeigen die Reaktionen, welche Lewes für die kristallisierten Pentathionate von Ba und K (vgl. bei H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>, S. 613) angegeben hat.

2. Eigenschaften. - Die Tetrathionsäure ist zweibasisch. - Die Tetrathionate sind in Wasser löslich und werden aus der wäßrigen Lösung

durch Alkohol meistens kristallinisch gefällt; vgl. Darstellung.

a) Verhalten der wässrigen Lösung beim Aufbewahren; beim Erhitzen, -Die wäßlige Lösung zersetzt sich, besouders beim Eindampfen, leicht in Trithionsäure und Schwefel. Kessler. — Während längerer Aufbewahrung von wistrigen K.S.O. bildet sich in der Lieung ein Gereich von K.S.O. i. S.O. and S.O. nach 2K.S.O. = K.S.O. + K.S.O. and: K.S.O. - K.S.O. and S.O. nach 2K.S.O. = K.S.O. + K.S.O. and: K.S.O. - K.S.O. and S.O. - S. der durch Zersetzung von K.S.O. entstehende schweist wird zher nicht abgeschieden. Soldern verbindet sich mit unzetzeiten Tribu Lat zu Tetra- wier nut Tetra- zu Pentuthionat. Diese Zersetzung wird durch Gegenwart von etwas H.S.O. verbindert. Bei hierer Temperatur verlaufen diese Reaktionen schneller. Die G. Ann. 244 1844 124 - K.S.O. ist in währiger Lisung nich verhältnismäßig besantig. Bas.O. darezen sehr unbeständig. Henriens (Z. phas.). Chem. 19, 1856, und O. dann tritt weiterer Zerfall in S.S.O. und Sulfate ein. Dieset findet Unswandlung der Tetrathionsäure in H.S.O. statt. wenn die Laung von Bas.O. mit starkem Alkohol versetzt wird. Cratics J. prak. Chem. 12 24. 1881–225. Der hierbei entstehende Nd. wurde von Lenois (Ann. 62, 1847–253; J. B. 1847 u. 1848, 375 für Ras.O. gehalten (vgl. 8, 612) - (n.S.O. bildet langsam schon bei gewöhnlicher Temp., rascher beim Kochen Sulfid (kein Cuprisalz). Chancel u. Diacon.

- beim Kochen Sulfid (kein Cuprisalz). Chancel a Diacon,
  b. Verhalten genen Alkalingdrorgd Mit überschüssigem Alkali tritt
  rasch Zerfall zu Thiosulfat und Sulfit ein ohne Bildung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder
  Abscheidung von Schwefel, nach: 2K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>8</sub> 6KOH 3K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>
  + 3H<sub>2</sub>O. Formos u. Gillis. Nach Takamate und Sulfit I Chem. Soc. 25.

  (1880) 372: J. B. 1880, 252: I. Chem. Soc. 41. 1882, 162: Ber. 15. 1882, 1440
  wird reine H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub> dusch köhl night zersetzt; Lewes J. Chem. Soc. 1882, 300:
  Ber. 15. 1882, 2222 hingegen bestätigt den von Formes u Genes angegebenen Reaktionsverhall. Der se un bei gewonnlicher Temperatur mit übersechsischen Reaktionsverhall im Thiosulfat und Sulfit Gelzicht sich unter Wärmenntwicklung. Bernnelox Compt.

  zund. 1983, 1883, 327. Nach Thatenen Z. physik. Chem. 47. 1901 (691: C-B. 1904), 1821, wird Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> in alkalischer Lösung hydrolysiert zu Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> und Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. Beim Kochen mit KOH bilden sich Thiosulfat. Sulfit und Sulfid. Kesslein.
- c) Verhalten gegen Schwefel, Schwefelwasserstuff, Sulfite. Schwefel in statu nascendi wird von Tetrathionat addiert unter Bildung von Pentathionat (vgl S, 590, unter II, b). Daher wird  $K_2S_4O_6$  nach Zusatz von etwas  $H_2SO_4$  durch  $H_2S$  in  $K_2S_2O_6$  übergeführt, indem  $H_2S$  mit  $H_2S_4O_6$  Schwefel freimacht, der sich im Ausscheidungsmoment an  $K_2S_4O_6$  anlagert. Debus (Ann. 244, 1888) 129). Siehe auch Lewes (J. Chem. Soc. 1882, 300; Ber. 15. (1882) 2222).  $K_2S_2O_6$  bildet Thiosulfat unter Abscheidung von Schwefel nach:  $K_2S_4O_6$  +  $K_2S_2$  =  $2K_2S_2O_3$  + S. Chancel u. Diacon; Smith u. Takamatse (J. Chem. Soc. 41, (1882) 162; Ber. 15. (1882) 1440). Verhalten gegen  $SO_2$  vgl. S. 591 u. 589. Durch Sulfite werden Tetrathionate zu Trithionaten reduziert, Spiene (Chem. N. 65, (1892) 247; C.-B. 1892, 2, 29).

d) Verhalten gegen Oxydationsmittel. — Es tritt Oxydation zu Sulfat ein. — Bromwasser wirkt im Ueberschuß ebenso; bei allmählichem Zusatz kleiner Mengen aber wird S ausgeschieden, nach:  $K_2S_4O_6+2H_2O+2Br-2KBr+2H_2SO_4+S_2$ ; dieser löst sich jedoch während des Umrührens wieder und es bilden sich  $K_2S_2O_6$  und vielleicht auch  $K_2S_6O_6$ . Debes. — Die Oxydation zu Sulfat verläuft unter Wärmeentwicklung nach:  $(Na_2S_2O_6, 7Br_7aq)$ ...+2710 Kal, Besturker (Compt. rend. 106, 1889) 775; Ber. 22, 1889; R. 318).

e) Verhalten gegen Reduktionsmittel. — Diese führen die Tetrathionate in Thiosulfate über. — Wasserstoff reduziert in neutraler und alkalischer Lösung mit oder ohne Gegenwart von Platin zu Thiosulfat Thatcher (Z. physik. Chem. 47, (1904) 691; C.-B. 1904, 1, 1321). — Natriumamalgam reagiert mit Tetrathionaten bei der berechneten Menge Na nach: K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub> + 2Na = 2KNaS<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Spring (Ber. 7, (1874) 1161). — Kaliumamalgam, in

geringer Menge zugesetzt, bildet gleichfalls Thiosulfat; bei Zusatz bis zur stark alkalischen Reaktion tritt auch K2S auf. Lewes (J. Chem. Soc. 1882, 300: Ber. 15. (1882) 2222). - Natriumstannit (NaSnO<sub>2</sub>) reduziert in alkalischer Lösung zu Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> unter Bildung von Stannat (Na<sub>2</sub>SnO<sub>3</sub>) und Sulfostannat (Na<sub>2</sub>SnS<sub>3</sub>). GUTMANN (Ber. 3S, (1905) 1728). — Natriumarsenit reagiert mit Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> in alkalischer Lösung nach: Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> + 3Na<sub>3</sub>AsO<sub>5</sub> + 2NaOH = 2Na<sub>4</sub>AsSO<sub>3</sub> + Na<sub>4</sub>AsO<sub>5</sub> + 2Na<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> + H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Der dieser Reaktion zugrunde liegende Zerfall der H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>a</sub> in O, S und SO<sub>2</sub> ist sehr bemerkenswert und läßt sich mit der Mendelleierprischen Formulierung der Tetrathionsäure (vg). Konstitution der Polythionsäuren, S. 591) nur schwer in Einklang bringen. Gutmann.

f) Verhalten gegen Metallsalze. - Vgl. bei der freien Säure, S. 607 CuSO, gibt beim Kochen mit Tetrathionaten kein CuS. Chancel n. Diacon. VI. Konstitution. — Siehe Konstitution der Polythionsäuren, S. 591.

VII. Analytisches. A. Nachweis. - Siehe allgemeine Reaktionen der Polythion-säuren, S. 591, und Reaktionen der Tetrathionsäure mit Metallsalzen, S. 607 und oben. -B. Bestimmung. - Siehe Bestimmung der Polythionsäuren, S. 593.

# D. Pentathionsäure, H.S.O.

Thomson. Ann. Phil. 12, (1826) 441.

PLESSY. Compt. rend. 21, (1845) 473; Ann. Chim. Phys. [3] 20, (1847) 162; J. B. 1847 u. 1848, 374; Benzelius' J. B. 26, 72; 28, 24.

WACKENRODER. N. Br. Arch. 47, 272; 48, 140; Ausz. Ann. 60, (1846) 189; Berzelius' J. B. 29, (1850) 13.

Lenoir. Ann. 62, (1847) 253; J. prakt. Chem. 43, (1848) 455; Pharm. Centr. 1847, 685; J. B. 1847 u. 1548, 376.

Fournes n. Geris. Ann. Chim. Phys. 131, 22, (1848) 66; J. prakt. Chem. 43, (1848) 456;

J. D. 1844 d. 1848, 540, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1848, 1850,

Pogg. 74, (1848) 249; Berzelins' J. B. 29, (1850) 15; Ann. 200, (1880) 256; Ber. 13, (1880) 424. KRESLER.

13, (1880) 424.

Sobrero U. Selmi. Ann. Chim. Phys. [3] 28, (1850) 210; J. B. 1850, 264.

Risler-Brunat. Pogg. 116, (1862) 470; J. B. 1862, 60.

Chancel U. Diacon. Compt. rend. 56, (1863) 710; J. B. 1863, 151.

Rammelsberg. J. B. 1857, 136.

Speing. Ber. 6, (1873) 1108; J. B. 1873, 210; Bull. Acad. Belg. [2] 45, (1878) Nr. 5; [3] 1, (1881, Nr. 2; Ann. 199, (1879) 97; 201, (1860) 377; 213, (1882) 329; Ber. 15, (1882) 2618; J. B. 1878, 205; 1880, 258; 1881, 163.

Stingl U. Morawski. J. prakt. Chem. [2] 20, (1879) 76; Dingl. 234, (1879) 134; J. B. 1879, 1110.

STINGL U. MORAWSKI. 1879, 1110.

TAKAMATSU U. SMITH. Chem. N. 41, (18°0) 290; J. Chem. Soc. 37, (1880) 592; 41, (1882) 162; Ann. 207, (1881) 68; J. B. 1880, 259; Ber. 15, (1882) 1440.

LEWIS. J. Chem. Soc. 30, (1880) 68; 41, (1882) 300; Ber. 15, (1882) 2222.

CURTIUS. J. prakt. Chem. [2] 24, (1881) 225; 37, (1888; 137; J. B. 1881, 169; Ber. 14, (1881) 2235; 21 (1888) R. 285.

Shaw. J. Chem. Soc. 43, (1883) 351; J. B. 1883, 290. Smith. J. Chem. Soc. 43, (1883) 355; Ber. 16, (1883) 2488; J. B. 1883, 291.

SMITH. J. Chem. Soc. 43, (1885) 905; Ber. Salzer. Ber. 19, (1886) 1696.
Debos. Ann. 244, (1888) 76.
Vortmann. Ber. 22, (1889) 2307.
Hertlein. Z. physik. Chem. 19, (1896) 289.

Gmelin-Friedheim, I. Rd. 1. Abt. 7. Auf.

1. Geschichte. -- Dalton (N. Syst. d. chem. Teils d. Naturviss., fibers. v. Wolfp, Berlin, 1812, 1, 189) und Thomson (Ann. Phil. 12, (1826) 441; beobachteten bei der Einwirkung von H<sub>2</sub>S auf SO<sub>2</sub> die Bildung einer sauren Flüssigkeit, in welcher Wackenhoder (Ann. 60, (1846) 189) die Pentathionsäure entdeckte. Vgl. allgemeine Bildungsweisen der Polythionsäuren, S. 587. – Von Spring (Bull. Acad. Belg. [2] 45, (1878) Nr. 5; [3] 1, (1881) Nr. 2; Ann. 190, (1879) 97; 213, (1882) 329; J. B. 1878, 20.; 1881, 163) wurde die Existenz der Pentathionsäure bestritten, durch die Arbeiten zahlreicher Forscher aber als sicher hingestellt. Vgl. S. 612.

II. Bildung. 1. Aus schwefliger Säure. a) Aus SO, und H.S. Vgl. Wackenroder'sche Flüssigkeit, S. 587 u. 588. — Auch bei Einwirkung erwärmter wäßriger H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> auf Wasserstoffpersulfid. Ludwig (Arch. Pharm. [2] 51, (1847) 259; J. B. 1847 u. 1848, 377). — b) Beim Auflösen von Zink in wäßriger schwefliger Säure. Der Wasserstoff im Entstehungszustande, der sich durch Einwirkung der Säure auf das Zink bildet, reduziert einen Teil der schweftigen Säure zu Wasser

Einwirkung der Säure auf das Zink bildet, reduziert einen Teil der schweftigen Säure zur Wasser und Schwefelwasserstoff und dieser bildet mit einem anderen Teil der schweftigen Säure Pentathionsäure. Solange freie schweftige Säure in der Fl. ist, ist auch Pentathionsäure vorhanden; nachher zerfällt dieselbe in Sulfat, Thiosulfat und Schwefel, welch letzterer sich mit ZnSO, zu Thiosulfat vereinigen kann, so daß man nach einigen Tagen nur die Solze dieser drei Säuren in der Flüssigkeit findet. Rieser-Brunat (Poyg. 116, (1862) 470; J. B. 1862, 60). — Vielleicht hat Rieser-Brunat Hydrosulfit in Händen gehabt; vgl. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, S. 431).

2. Aus Chlorschwefel. — Bei Einwirkung von Wasser auf SCl<sub>2</sub> oder S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, nach: 58<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O = 58 + 10HCl + H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>4</sub>. Fordos u. Gelis. — Plessy (Compt. rend. 21, (1845) 473; Ann. Chim. Phys. [3] 20, (1847) 162; J. B. 1847 n. 1848, 374) hatte als Umsetzungsprodukte von S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> mit währiger schwefliger Säure Tetrathionsäure und Säuren von der Zusammensetzung S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> and S<sub>5</sub>O<sub>7</sub> gefunden. Diese letzteren sind Gemische von Pentathionsäure mit Tetrathionsäure und Trithionsäure, alle drei sind Zersetzungsprodukte der zuerst entstehenden Pentathionsäure, zu deren Bildung die Gegenwart setzungsprodukte der zuerst entstehenden Pentathionsaure, zu deren Bildung die Gegenwart setzungsprodukte der zuerst entstehenden Pentathionsäure, zu deren Bildung die Gegenwartschwefliger Säure bei der Einwirkung von Wasser auf Chlorschwefel nichts beiträgt. Fordos a. Gelis. — Nach Dries (.inn. 244, (1888) 172) zersetzt sich S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> mit Wasser zumechst in SO<sub>2</sub>, HCl und S; ist genügend SO<sub>2</sub> vorhanden, so wird der Schwefel nicht abgeschieden, sondern bleibt mit SO<sub>2</sub> in Verbindung als H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gelöst. Diese gelbe Verbindung (vgl. 8, 578, unter e) kondensiert sich nach und nach zu H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, welche von SO<sub>2</sub> teilweise in H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub>, teilweise in H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub>, teilweise in H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub> verwandelt wird (vgl. 8, 612)

3. Aus Thiosulfaten. a) Bei Zersetzung durch Säuren. Chancel u. Diacon (Compt. rend. 56, (1863) 710; J. prakt. Chem. 90, (1863) 55); Voet-Mann (Ber. 22, (1889) 2307). Vgl. auch H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, S. 572, — b) Bei Zersetzung von PhS () durch H S. Pensez (Compt. rend. 10, (1840) 575; Poon. 124.

von PbS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> durch H.S. Persoz (Compt. rend. 10, (1840) 575; Pogg. 124, (1865) 257). — c) Bei Einwirkung von HJ und J auf PbS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, nach:  $3\text{PbS}_2\text{O}_3$  + 2HJ + 4J = 4H + 4J = 4H + 4J + 4J = 4H + 4J + 4(1881) 68; Ber. 13, (1880) 1976). Nach Spring (Ann. 201, (1880) 377; J. B. 1880. 258) soll sich hierbei nicht H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>5</sub> bilden, sondern es tritt, wie schon Pensoz gefunden hat. Zersetzung zu S. SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>5</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ein. — d) Bei Zusatz von wenig Kaliumselenit zu Na S.O. Lösung und Zersetzung mit HCl im Ueberschuß. SALZER (Ber. 19, (1886) 1696). — Bei Einwirkung von Na, S, O, auf H, AsO, Vonr-MANN (Ber. 22, (1889) 2309).

4. Aus Schwefel und Wasser, — a) Beim Durchleiten von Wasserdampf mit Schwefeldampf durch eine rotglühende Steingutröhre. Im Destillate finlet sich ein wenig Pentathionsäure, aus Schwelelwasserstoff und schweflige Säure entstanden, die sich bei der Einwirkung des Schwefels auf den Wasserdampf gebildet haben, Gnijos (Compt. rend. 56, (1863) 1137; J. B. 1863, 148). - Bildet sich schon beim Ueberleiten von Wasserdampf über schmelzenden Schwefel. Myens (J. prakt. Chem. 108, (1869) 23). b) Bei der Oxydation des Schwefels in Gegenwart von Wasser an der Luft bildet sich vor der Oxydation zu H.SO, zunächst H.S.O. BRUGNATELLI u. PEL-Loggio (Gazz, chim, (ital.) 1875; Ber. S. (1875) 71). Vgl. nuter Schwefel. S. 377.

III. Darstellung. — 1. Man leitet Schwefelwasserstoff im Ueberschuß durch eine währige Lösung von schwefliger Säure, filtriert und digeriert die milchige Flüssigkeit mit Streifen von reinem metallischen Kupfer, bis sie klar geworden ist, filtriert wieder, fällt das aufgelöste Kupfer durch Schwefelwasserstoff und treibt den Ueberschuß des letzteren durch gelindes Erwärmen aus. Die Lösung kann ohne Zers, bis zu D. 1.37 konzentriert werden. Wackenroder. — 2. Man leitet abwechselnd SO<sub>2</sub> und H.S in W., bis der ausgeschiedene S auf dem Boden des Gefäßes einen dicken Brei bildet, digeriert die filtrierte Flüssigkeit mit frisch gefälltem BaCO, um die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu entfernen, filtriert und verdampft die Flüssigkeit im Wasserbade bis D. 1.25 oder 1.3. Die saure Flüssigkeit kann im Vakuum noch weiter bis zu D. 32 = 1.6 eingedampft werden. Kessler (Pogg. 74, (1848) 249).

Die so erhaltenen Lösungen stellen aber nicht reine Pentathionsäure dar, sondern sind ein Gemisch verschiedener Polythionsäuren. Vgl. Wackenrodersche Flüssigkeit, S. 587; daselbst siehe auch das von Debus angegebene Darstellungsverfahren. — 3. Eine von anderen Polythionsäuren freie Lösung von H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> erhält man durch Zerlegung des Kaliumpentathionates (Darst. s. S. 613) mit Weinsäure: 2.95 g K<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> werden in 20 g Wasser mit einer sehr konzentrierten Lösung von 2.458 g Weinsäure gemischt; nach zwei Tagen wird von dem gebildeten Weinstein abfiltriert, Die so dargestellte Lösung enthält noch etwas Weinstein. Debus (Ann. 244, (1888) 147).

IV. Eigenschaften. — Nur die wäßrige Lösung ist bekannt, das reine Hydrat H  $S_5O_6$ , sowie das Anhydrid  $S_5O_5$  dagegen nicht. — 1. Physikalische Eigenschaften. — Farblos und geruchlos, von stark saurem, etwas bitter-

lichem Geschmack.

Das spezifische Gewicht und der Prozentgehalt der nach III, 2 erhaltenen Flüssigkeit wurde unter der Annahme, daß die Lösung nur H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> enthalte, von Kessler bestimmt:

Spezif. Gewicht: 1 233 1.320 1.474 1.506 %-Gehalt an S<sub>5</sub>O<sub>5</sub>: 32.1 41.7 56.0 59.7

Obgleich diese Tabelle nicht richtig ist, so läßt sich nach ihr doch annähernd die zur Neutralisation einer Wackenkonknischen Flüssigkeit von gegebener Stärke nötige Kaliumhydroxydmenge berechnen. Danus (Ann. 244, (1888) 46).

Bildungswärme:  $(S_5,O_5,aq)$ ... + 183.11 Kal., Thomsen (Thermochem. Untersuchungen, Bd. II, 265; Ber. 6. (1873) 555); ... + 215.8 Kal., Berthelot

(Compt. rend. 108, (1889) 775).

Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 1/28,00 bei 250 = 61.4. Hertlein (Z. physik.

Chem. 19, (1896) 302).

2. Chemisches Verhalten. - a) Verhalten der nach III. 1 und 2 dargestellten, früher als reine H, S, O,-Lösung betrachteten Flüssigkeit. — Ueber das Verhalten beim Erhitzen und Konzentrieren vgl. auch Eigenschaften der Wackenhodenschen Flüssigkeit, 8, 589. - Läßt sich bei gewöhnlicher Temperatur unverändert aufbewahren. WACKENRODER, Zerfällt dabei allmählich in Tetrathion-, Trithionsäure und Schwefel. Zusatz von Säuren macht sie haltbarer. Daher zersetzt sich die aus Chlorschwefel bereitete Säure weit langsamer, wenn zur Abscheidung statt reinen Wassers schweflige Säure oder Salzsäure enthaltendes angewandt wurde. Fornos n. Gelis. - Beim Kochen zersetzt sich die konzentrierte Säure in Schwefelwasserstoff, schweflige Säure und Schwefelsäure. Wackenkoder. Eine mäßig konzentrierte Lösung gibt beim Kochen schwachen Schwefelgeruch: schweflige Säure entwickelt sich nur aus stark konzentrierter Säure. Kessler. - Phosphorwasserstoff und Schwefelwasserstoff wirken nicht zersetzend, schweflige Säure nur in konzentriertem Zustande. WACKENRODER, Schwefelwasserstoff zersetzt die Säure unter Abscheidung von Schwefel. Chancel u. Diacon. - Beim Kochen mit Salzsäure tritt Schwefelwasserstoffgeruch auf. Kessler. - Chlor, unterchlorige Säure, Salpetersäure verwandeln sie in Schwefelsäure. Wackenboder. Beim Einleiten von Chlor wird Schwefelwasserstoff entwickelt und Schwefel abgeschieden. Kessler. - Beim Kochen mit metallischem Eisen entstehen unter Schwefelwasserstoffentwicklung Ferrosulfat und -thiosulfat, beim Kochen mit Kupfer entstehen Schwefeldioxyd, Schwefelsäure und Kupfersulfid. Stannochlorid gibt einen weißen, nach längerem Stehen gelblich werdenden Niederschlag. Wackenboder. — Cuprisulfat gibt nach langem Kochen einen braunen Niederschlag. Mercuronitrat gibt gelben Niederschlag, der beim Kochen oder im Licht langsam schwarz wird; bei Ueberschuß des Quecksilbersalzes ist die Fällung weiß und unveränderlich. Mercurinitrat, -chlorid und

-cyanid geben weiße oder gelbliche, in der Kälte allmählich, beim Kochen sofort schwarz werdende Niederschläge. Wackenroder. Silbernitrat gibt eine gelbe, bald schwarz werdende Fällung. WACKENRODER. — Das Entfürbungsvermögen für in Kalilange verteilten Indigo, welches die mit Zink und anderen Metallen behandelte schwestige Säure besitzt, schreibt Rislen-Beunat der darin enthaltenen Peutathionsäure zu. Vgl. dagegen S. 174. - Vgl. auch unter Pentathionaten, S. 614.

h) Verhalten gegen Basen vgl. unter Pentathionaten, S. 613.

c) Verhalten der nach III, 3 dargestellten H.S. O.-Lösung gegen H.S. und SO. - Aus einer wiederholt mit H.S gesättigten und jedesmal 24 Stunden stehen gelassenen Lösung scheidet sich ein starker Niederschlag von Schwefel aus; außer einer Spur von H2S3O6 konnte kein anderes Zersetzungsprodukt nachgewiesen werden. Die Gleichung:  $H_aS_aO_a + 5H_aS = 6H_aO + 10S$ repräsentiert also wahrscheinlich den Anfang und das Ende der Reaktionen. Debus (Ann. 244, (1888) 147). Vgl. S. 587 ff. - Eine mit einem Ueberschuß von  $SO_2$  versetzte Lösung wird teilweise in  $H_2S_4O_6$ , bzw.  $H_2S_3O_6$  verwandelt; der Rest bleibt unzersetzt. Desus (Ann. 244. (1888) 151).

V. Pentathionate. 1. Darstellung; angebliche Nichtexistenz der Pentathionsäure. — Durch Neutralisieren der Lösung, die man durch Einwirkung von H.S auf SO.-Lösung erhält (vgl. S. 587, 588 u S. 610) mit starken Basen konnte Wackenboder keine Pentathionate in fester Form erhalten, da hierbei stets Zersetzung der H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> eintritt (vgl. unten). — Kesslen bekam statt des erwarteten Penta- ein Gemenge von Tetrathionat und Schwefel. — Ludwig (Ann. 51, (1844) erwarteten Penta- ein Gemenge von Tetrathionat und Schwefel. — Ludwig (Ann. 51, (1844) 259) erhielt beim Konzentrieren einer Flüssigkeit, die er durch Sättigen der einen Hälfte der Warkenboden schen Lösung mit K2CO3, Mischen mit der anderen Hälfte und Abfiltrieren von ausgeschiedenem Schwefel darstellte, Kristalle eines Gemisches von K2S2O4 und K2S4O5, in denne er eine eigentümliche Säure, Tetrapentathionsäure, annahm Nach Lenoir (Ann. 62, (1847) 255; J. B. 1847 u. 1848, 376 erhält man das kristallisierte Baryumsslader H S2O5 durch Vermischen der frisch aus Warkenboden scher Flüssigkeit und Bat O3 berreiteten Lsg. mit A., oder nach Fordos und Gems mit alkoholhaltigem Acther. Vgl. S. 608 oben. — Curtius (J. prakt. Chem [2] 24, 1881) 225; 37, (1888) 137; Ber. 14, (1881) 2235; 21, (1888) R. 283) dagegen erhielt durch Neutralisation der Wackenboder schen Lösung mit frisch gefälltem Bat O3 und Eingießen in Alkohol BaS4O5, 2H4O, indem H2S5O5 hierbei direkt in H2S4O5 übergeht nach: H4S5O3 = BaS4O6 = S + H2O | CO2. — Die von Lenoir u. A erhaltenen Niederschläge sind nach Denus Gemenge, deren Zusammensetzung von der Konzentration und Darstellungsweise der Wackenboden schen Flüssigkeit und von der Menge und Stärke und Darstellungsweise der Wackennoder'schen Flüssigkeit und von der Menge und Stärke des zugesetzten Alkohols abhängen. —

Mit überschüssigem Alkalihydroxyd versetzte Pentathionsäure verwandelt sich bald in Thiosulfat, nach: 2K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> + 6KOH = 5K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> ; 3H<sub>2</sub>O. Fordos u. Gelis: Berthelot (Compt. rend. 108, (1889) 926). Nach Stingl. u. Monawski (J. prakt. Chem. [2] 20, (1879) 76; Dingl. 234, (1879) 134; J. B. 1879, 1110; Ber. 12, (1879) 2018) wird H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> durch Karbonate oder Hydroxyde der Alkalien und alkalischen Erden in der Kälte sofort zu H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, in der Wärme zu H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> und S zersetzt; bei Gegenwart von überschüssigem H<sub>2</sub>S entstehen Thiosulfat und Schwefel; ferner bilden sich Polysulfid, Sulfit und Sulfat. Anch Smith u. Takamatsu (J. Chem. Soc. 37, (1880) 592; J. B. 1880, 259; J. Chem. Soc. 41, (1882) 162; Ber. 15, (1882) 1440) erhielten durch genane Neutralisation von H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>-Lösung mit verdünnter KOH nur Tetrathionat und Schwefel; bei Zusatz einer weiteren Menge KOH tritt außer Schwefelausscheidung Zerfall in Sulfit und Thiosulfat ein, aber 1gegen die Annahme von Stingl. u. Morawski) keine Bildung von Sulfid; nach: 2H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> + 10KOH = 3S + 3K<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> + 2K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 7H<sub>2</sub>O. Vgl. S. 613, unten.

Infolge der vielen vergeblichen Versuche zur Darstellung von Pentathionsten stellt String (Bull Acad. Belg. [2] 45, (1878) Nr. 5; [3] 1, (1881) Nr. 2; J. B. 1878, 205; 1881, 163; Ann. 199, (1879) 106; 213, (1882) 329) die Existenz der Pentathionsäure überhaupt in Abrede und hält die Wackernboder sche Flüssigkeit für eine einfache Lösung von Schwefel in H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>; neben den Polythionsäuren sell dieselbe auch hydroschweflige Säure enthalten. — Kesslen (Poyg. 74, (1848) 249; Ann. 200, (1880) 256; Ber. 13, (1880) 424); Takamatsu n. Smith (Chem. N. 41, (1880) 290) und Lewes J. Chem. Soc. 30, (1881) 68; Ber. 14, (1881) 990, J. B 1891, 168; Ber. 15, (1882) 2222; suchten die Existenz der H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> durch Zersetzung der Wackernboder schen Flüssigkeit mit Hg(CN)<sub>2</sub> uach: H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> + Bg(CN)<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O<sub>6</sub> 2H<sub>2</sub>SO<sub>6</sub> + HgS und im freien Zustande befindlichen Schwefels, der Gleichung entsprechend, Mit überschüssigem Alkalihydroxyd versetzte Pentathionsäure verwandelt sich bald in

fast genau wie 2:1:2 fanden; für  $H_2S_2O_6$  müßte das Verhältnis 2:1:1 sein. Diese Methode ist für die Existenz von  $H_2S_2O_6$  nicht beweisend; vgl. S. 588 Debus. — Ein endgültiger Beweis für die Existenz von  $H_2S_5O_6$  wurde durch die Darstellung fester, analysierbarer Pentathionate gegeben. - Lewes hat zuerst ziemlich reine Kalium- und Baryumsalze dargestellt, indem er die Wackenroder'sche Flüssigkeit zur Hälfte nach und nach unter Umrühren mit wss. KOH bzw. Barytwasser versetzte. Mit Ba(OH), scheidet runten litt wss. Koh dzw. Barytwasser versetzte. Sitt Baloff), schedet sich zuerst BaS<sub>4</sub>O<sub>6</sub>,3H<sub>2</sub>O aus, dann ein Gemenge von BaS<sub>4</sub>O<sub>6</sub> und BaS<sub>5</sub>O<sub>6</sub>, dann BaS<sub>5</sub>O<sub>6</sub>,3H<sub>2</sub>O; KOH gibt als erste Kristallisation K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, als zweite K<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>,2H<sub>2</sub>O, als dritte K<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>,H<sub>5</sub>O; auch K<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> wurde erhalten. Bestätigt von Shaw (J. Chem. Soc. 43, (1883) 351; Ber. 16, (1883) 2488).

Spring (Ann. 213, (1882) 329; Ber. 15, (1882) 2618) hält die Kristalle von Lewes für nicht rein. — Um die Zersetzung der Säure zu vermetelen, neutralisiert Debus nicht mit den freien Basen, sondern er wendet die essigsauren Salze der betreffenden Metalle an. Ferner kristallisiert er die erhaltenen Pentathionate nicht aus reinem Wasser um, sondern setzt einige Tropfen einer starken Säure (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) hinzu. Bei Anwendung von Kaliumacetat erhielt Draus aus 43 cem Wackenrodenischer Flüssigkeit, welche die D. 1,343 hatte, 18.75 g gemischte Salze und daraus nach zweimaligem Umkristallisieren und Auslesen der trockenen Kristalle 5 g reines Pentathionat auch 6.35 g reines Tetrathionat, während er bei Anwendung von KOH aus 50 cem Wackenrodenischer Flüssigkeit vom spezifischen Gewicht 1,283 nur 12.3 g gemischte Kristalle und daraus 4 g reines Tetrathionat und 2.25 g reines Pentathionat gewann. Ueber die Untersuchung der Mutterlaugen vgl. unter Hexathionsäure, 8. 614. – Zinkpentathionat konnte nicht in reinem Zustande erhalten werden; Kupferpentathionat wurde in schönen blauen Kristallen erhalten. Debus. — Anstatt wie Debus das Kristallgemisch von Kaliumtetra- und -pentathionat durch Auslesen zu trennen, bringt Hertlein (Z. physik, Chem. 19, (1896) 293) dasselbe in eine Lösung von dem spezifischen Gewicht 2.2 (dargestellt aus Bromoform und Xylol), wobei das Tetrathionat zu Boden sinkt, während das Pentathionat oben schwimmt. — Die Analyse des Kaliumsalzes ergab das Verhältnis K:S = 2:5. -

2. Eigenschaften. — Die Pentathionsäure ist zweibasisch. — a) Verhalten der festen Salse. - Die Pentathionate sind leicht zersetzlich und gehen unter Schwefelausscheidung in Tetrathionate, und diese weiter in Trithionate über. — Beim Glühen liefert K2S5O4 Sulfat, nach: 2K2S5O4 =

 $2K_980_4 + 280_9 + 68.$ 

b) Verhalten der wässrigen Läsung. a) Beim Aufbewahren und beim Erhitzen. - In Wasser sind die Pentathionate leicht löslich, aber unlöslich in Alkohol. - Die wäßrige Lösung zersetzt sich beim Aufbewahren unter Schwefelabscheidung und Bildung von Tetrathionat; HCl und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verhindern, CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H verzögert die Umwandlung. Eine 10% ige Lösung von K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> kann längere Zeit ohne Zersetzung gekocht werden; zuletzt entwickelt sich eine Spur H,S, und etwas Schwefel scheidet sich ab. Debus.

B) Verhalten gegen Alkalihydroxyde usw.; gegen NHg. - Alkalihydroxyde und -karbonate, ebenso Erdalkalikarbonate geben mit Pentathionaten in der Kälte sogleich starke Trübung von ausgeschiedenem Schwefel unter Bildung von  $H_2S_4O_6$ . Die Zersetzung verläuft mit überschüssigem KOH nach:  $2K_2S_3O_6 + 6KOH = 3K_2S_2O_3 + 2K_2SO_3 + 3H_2O + 2S$ , Lewes (J. Chem. Soc. 41, (1882) 300; Bur. 15, (1882) 2222); während Smith u. Takamatsu (Ber. 15, (1882) 1440; J. Chem. Soc. 41, (1882) 162) den Verlauf angeben nach:  $2H_2S_3O_6 + 10KOH = 3S + 3K_2SO_5 + 2K_2S_3O_3 + 7H_2O$ . Beim Erwärmen erhält man S und Trithionat, beim Kochen nur Thiosulfat nach:  $2K_2S_5O_6 + 6KOH = 5K_2S_2O_8 + 3H_2O$ . Lewes. — Vgl. S. 612. — NH<sub>8</sub> gibt nicht sogleich, aber nach einigen Minuten Trübung, wahrscheinlich infolge Schwefelausscheidung. Debus. - Setzt man zu einem Pentathionat

NH, und dann H.S. so entsteht ein reichlicher Niederschlag von Schwefel

KESSLER; DEBUS.

 $\gamma_1$  Verhalten gegen  $H_*S_*$   $SO_{2*}$   $K_*SO_{3*}$  — Bei wiederholter Behandlung mit  $H_*S$  zersetzt sich  $K_2S_*O_{4*}$  nach:  $3K_*S_*O_{4*} + 3H_*S = K_*S_*O_{2*} + 2K_*S_*O_{4*} + 3H_*O + 10S_*$  — Durch  $SO_2$  wird  $K_*S_*O_{4*}$  vollständig in Trithionat und Thiosulfat übergeführt. — Neutrale Sulfitlösung entwickelt sofort eine reichliche Menge SO, unter geringer Schwefelabscheidung; zugleich bildet sich viel Thiosulfat. Debus. Vgl. S. 612.

8) Verhalten gegen Oxydationsmittel. - Oxydationsmittel bilden Sulfate. Die Oxydation mit Br verläuft unter Wärmeentwicklung nach: (K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, 10Br, aq)... + 362.6 Kal., Berthelur (Compt. rend. 106, (1889) 715; Ber. 22, (1889) R. 318). Jodlösung wird erst im Laufe von 24 Stunden entfärbt. Debus. — Eine Lösung von KMnO<sub>1</sub> bringt einen kaffeebraunen

Niederschlag hervor. Denus.

e) Verhalten gegen Metalle. - Kaliumamalgam reduziert unter Schwefelausscheidung zunachst zu Tetrathionat, dann weiter zu Thiosulfat und bei Anwesenheit von mehr Kaliumamalgam zu H.S. Lewes. - Silber- und Kupferblech werden von K, S, O, Lösung geschwärzt. Mit Platinschwarz geschüttelt wird die Lösung sofort sauer und enthält nun H.SO4, ohne

Schwefel ausgeschieden zu haben. Debus. 5) Reaktionen mit Metallsalzen. — Mit SnCl, entsteht ein schokoladebrauner Nd., mit ammoniakalischem Hg(CN), Fällung von HgS. Ammoniakalische AgNO3-Lsg. färbt zuerst braun, dann unter Fällung von Ag2S immer dunkler. Kessler. Die letzte Reaktion erhält man nicht mit Tri-, Tetrathionaten, verdünnter  $K_2S_2O_4$ - oder  $(NH_4)_2SO_2$ -Lösung. Debus. Vgl. dagegen Spring. — FeCl<sub>2</sub>, Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, CuCl<sub>2</sub>, Cu(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, Co(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, ZnSO<sub>4</sub>. CuSO<sub>4</sub>. Pb(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> and HCl bringen in  $K_2S_5O_6$  keine Veränderung hervor. Desus.

VI. Konstitution. - Vgl. Konstitution der Polythionsäuren, S. 591.

VII. Analytisches. A. Nachweis. - Vgl. Reaktionen der H. S.O. und der Poutathionate, S. 611; ferner oben. - B. Bestimmung. - Vgl. unter Polythionsäuren, S. 593.

# E. Hexathionsaure, H.S.O.

Danes. Ann. 244, (1888) 110.

Bildung und Zersetzung siehe Wackenroder'sche Flüssigkeit, S. 588, 590. - Das Kaliumsalz ist von Debus aus den Mutterlaugen von K28.0. und K<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> dargestellt worden. Vgl. Bd. II, Abt. 1. S. 66.

#### SCHWEFEL UND STICKSTOFF.

#### A. Schwefelstickstoff. N.S.

GREGORY, J. Pharm. 21, (1835) 315; Berzelius' J. B. 16, 70; J. Pharm. 22, (1836) 801.

SOUREMAN. Ann. Chim. Phys. [2] 67, (1838) 71; Ann. 28, (1838) 59; J. pr. Chem. 13, (1837)

440; Berzelius' J. B. 18, 175.

FORDON u. Gells. Compt. rend. 31, (1850) 702; Ann. 78, (1851) 71; J. B. 1850, 281; Ann. Chim. Phys. [3] 32, (1851) 385 u. 389; Ann. 80, (1851) 258 u. 260; J. B. 1851,

314 11. 324,

MICHARLIS. Jennische Ztuchr. 6, 79; Zeitschr. Chem. [2] 6, (1863) 460; C.-B. 1870, 662 Brithelot u. Vieller. Compt. rend. 92, (1881) 1307; Bull. soc. chim. [2] 37, (1882) 388; Ber. 14, (1881) 1558; Compt. rend. 96, (1883) 214. Schener. Ann. 290, (1896: 171; J. B. 1896, 419; C.-B. 1896, 1, 735, Rupp u. Green. Ber. 37, (1904) 1579; C.-B. 1904, 1, 1589; Ber. 38, (1905) 2659.

I. Geschichte und Formel. — Zuerst dargestellt von Soubrian im Jahre 1837, welcher der Verb. die Formel N<sub>2</sub>S<sub>5</sub> beilegte. — Laubent (Rev. seient. 37, 208) glaubte auf Grund theoretischer Betrachtungen, daß dieser Körper H enthalte und stellte die Formel HNS auf; Fordos u. Gems erkannten, daß im Schwefelstickstoff N und S als die einzigen Bestandteile im Verhältnis 1: 1 vorhanden sind und leiteten daraus die einfachste Formel NS ab. Diese Formel wurde zunächst verdoppelt, dann, nach neueren Molekulargewichtsbestimmungen von Clever n. Muthmann, Andreocci, Schenck (vgl. Molekulargewicht, S. 616), vervierfacht. —

II. Bildung. — 1. Aus Chlorschwefel und Ammoniak. Gregory. Soubeiran. Fordos u. Gélis. Vgl. Darst. und unter SCl<sub>2</sub>. — 2. Aus Thionylchlorid und Ammoniak. Michaelis. Vgl. Darst. und unter SOCl<sub>2</sub>. — Bildet sich wegen der negativen Bildungswärme nur auf indirektem Wege. Berthelot u. Vieille (Compt. rend. 92. (1881) 1307; Bull. soc. chim. 37, (1882) 388; J. B. 1881, 1114). — 3. Synthese aus Schwefel und NH<sub>3</sub> vgl.

unter III, 4, S. 616.

III. Darstellung. 1. Aus  $SCl_2$  und  $NH_3$ . — Man leitet in eine Lsg. von 1 Vol. braunem Chlorschwefel in 8 bis 10 Vol.  $CS_2$  trocknes  $NH_3$ , bis der neben NH, Cl entstehende anfangs rote, dann braune Nd. wieder verschwunden und die Fl. goldgelb geworden ist, filtriert von NH, Cl ab und läßt das Filtrat freiwillig verdunsten, wobei der schwerer lösliche Schwefelstickstoff vor dem sich später abscheidenden Schwefel auskristallisiert, Fordos u. Gélis. Hat man, was weniger zweckmäßig ist, nach der Methode Soubbinkan's NH<sub>3</sub> direkt auf Chlorschwesel einwirken lassen, so kann aus dem entstandenen eitronengelben Gemenge von S, Schweselstickstoss und NH<sub>4</sub>Cl Schwesel durch kalten, der Schweselstickstoss durch kochenden CS<sub>2</sub> ausgezogen werden. Fordos u. Gélis. Vgl. a. Berthelot u. Vieille Man leitet trockenes NH<sub>3</sub> in eine Lsg. von SCl<sub>2</sub> in Benzol unter Eiskühlung; es fällt ein aus N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>, S und NH<sub>4</sub>Cl bestehender Nd. aus, der von Benzol durch Filtration und Erwärmen, von Ammoniumsalzen durch Waschen mit W. befreit wird und durch Umkristallisieren aus (S<sub>2</sub> oder CCl, gereinigt wird. Die Benzolmutterlaugen enthalten noch ziemlich große Mengen von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>. Zur Gewinnung derselben werden ungeführ zwei Drittel des Lösungsmittels abdestilliert und der Rest abgekählt. Aus 250 g SCl<sub>2</sub> wurden so 33 g reiner N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> = 44.4 % der Theorie gewonnen. In den Mutterlaugen bleibt noch eine größere Menge zurück, die sich aber von Schwefel sehr schlecht trennen läßt. Zur völligen Reinigung empfiehlt es sich, die Kristalle aus Benzaldehyd umzukristallisieren. SCHENCK (Ann. 290, (1896) 176; J. B. 1896, 419). — Durch Anwendung von Soxleth'schen Extraktionsapparaten zur Trennung des N.S. von gleichzeitig vorhandenem S und durch rationelle Aufarbeitung der Mutterlaugen gewannen Ruff u. Geisel (Ber. 37, (1904) 1573; C.-B. 1904, 1, 1589) aus 250 g sogenanntem Schwefeldichlorid (das aber der Hauptsache nach eine Auflösung von SCl<sub>4</sub> und Cl in S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> ist) 42 bis 43 g N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>. Daher setzt sich der verwendete Chlorschwefel nicht quantitativ nach: 6SCl<sub>2</sub> + 16NH<sub>3</sub> = N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> + 2S + 12NH<sub>4</sub>Cl um; vielmehr steht die erzielbare Ausbeute an N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> weniger mit der Annahme in Einklang, daß N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> aus SCl<sub>2</sub> hervorgeht, als mit der neuen, daß sich vor allem SCl<sub>4</sub> and dessen P<sub>2</sub> beteilige Der se enhaltere N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> region aus SCl<sub>4</sub> aus SCl<sub>5</sub> hervorgeht, als mit der neuen, daß sich vor allem SCl<sub>4</sub> and dessen P<sub>4</sub> beteilige dessen B. beteilige. - Der so erhaltene N,S, wird wegen der außerordentlichen Explosibilität zweckmäßig in Pappschachteln und nicht in Glasflaschen mit eingeriebenem Stopfen aufbewahrt, da durch die Reibung des Stöpsels beim Oeffnen und Schließen sehr leicht gefährliche Explosionen veranlaßt werden können. Schenck. — 2. Aus Thionylchlorid und NH<sub>3</sub>. — Erschöpft man die durch Einw. von NH, auf SOCI, entstehende weiße Masse mit kochendem CS2, so wird eine dunkelrote Lsg. erhalten, welche Kristalle von Schwefelstickstoff liefert, die frei von beigemengtem S sind. Ausbeute: 10% des angewandten SOCl2. Der Rückstand enthält SCl3,4NS und gibt beim Behandeln mit W. von neuem Schwefelstickstoff. MICHAELIS. - 3. Aus CS2 und NH3. -Wird auch durch Einwirkung von trocknem NH<sub>3</sub> auf eine Lösung von CS<sub>2</sub> in Benzol dargestellt. — Vgl. Ruff u. Geisel (Ber. 37, (1904) 1575; C.-B.

1904, 1, 1589). — 4. Aus Schwefel und NH3. — 8 löst sich in fl. NH3 nach: 108 + 4NH<sub>3</sub> = 6H<sub>2</sub>S + N<sub>1</sub>S<sub>4</sub>, wobei H<sub>2</sub>S und N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> primär in Form ihrer NH3-Verbb. erhalten werden (vgl. bei sog. Sulfammonium, S. 623). H.S. wird mittels AgJ abgeschieden, das Filtrat verdunstet, der Rückstand zwei Stunden auf 100° erhitzt, im Vakuum über H,80, zur Konstanz gebracht und schließlich mit CS<sub>2</sub> extrahiert. Beim Verdampfen des CS<sub>2</sub> kristallisiert N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> aus. Ruff u. Geisel (Ber. 38, (1905) 2659).

IV. Physikalische Eigenschaften. 1. Kristallographisches. - Schön goldgelbe (gelbrote, Michaelis), durchscheinende Kristalle, bald kürzer, bald lang säulenförmig. Nickles (Ann. Chim. Phys. [3] 32, (1851) 420). Kristallisiert aus Benzaldehyd in orangeroten Nadeln. Schenck. — Kristallsystem: rhombisch. — Kombinationen von [110], [100] und einem Oktaeder [111], welches aber nur zur Hälfte ausgebildet ist, und zwar so, daß die vorhandenen zwei oberen und zwei unteren Flächen eine Zone bilden — [110]: [110] = 80°10'; [110]: [100] = 136 %.° [111]: [111] = 139°: [111]: [111] (Mittelkante) = 96°. Der Winkel des Prismas ist nahezu demjenigen des Prismas des monoklinen Schwefels gleich. Nickliss. Die unregelmäßige Ausbildung fällt weg, wenn man das Kristallsystem als monoklin und die vier [111] Flachen als Prisma nimut. Eine optische Untersuchung würde die Frage entscheiden. – 2. Spezifisches Gewicht. – Bei 15° = 2.1166, Michaelis; = 2.22, Berthelot u. Vielle (Compt. rend. 92. (1881) 1307; Bull. soc. chim. [2] 37. (1882) 388; Ber. 14, (1881) 1558). – 3. Geruch. – Riecht schwach, die Schleimhäute reizend. Fordos u. Gélis. Der Geruch tritt erst beim Erwärmen auf 120°. wobei der Schwefelstickstoff dunkelrot wird, deutlich hervor. Michaelis,

4. Verhalten beim Erhitzen; Schmelzpunkt: Siedepunkt: Explosivität. -Sublimiert bei 135° in feinen gelbroten Kristallen, schmilzt bei 158° unter langsamer Gasentwicklung und verpufft bei 160° mit schwacher Feuererscheibung, Michaelis, bei 157° unter Zerfallen in Stickstoff und Schwefel. Formos u. Gélis; zersetzt sich bei 1700 langsam in Stickstoff und Schwefel unter gleichzeitiger Sublimation von Schwefelstickstoff. Hoffsema (Z. physik) Chem. 21, (1896) 137; C.-B. 1896, 2, 987), — Schmilzt bei 178°. SCHENCE. — Siedet bei 178 bis 179°. Andreocci (Ac. dei Lincei Rend. [5] 5, (1896) II, 254; Z. anorg. Chem. 14, (1897) 246; C.-B. 1897, 1, 1041). — Explodiert bei 207°. BERTHELOT u. VIEILLE. — Verpufft auch durch Stoß äußerst heftig. 0.02 g zerschmetterten Mörser und Mörserkeule. FORDOS u. GELIS; vgl. SCHENCK (S. 615). Brennt in Berührung mit einem glühenden Körper, ohne zu detonieren. Bei der Explosion und Zersetzung in N and S werden für 46 g .= NS) 32.2 Kal. frei (vgl unter 6); dabei entwickeln sich pro Gramm 243 ccm N; der bei der Explosion erzengte Druck ist ähnlich dem durch Kuallquecksilber hervorgebrachten; trotzdem ist die Energie beider Verbb, nicht gleich, da die Zersetzungsgeschwindigkeit bei beiden eine sehr verschiedene ist. Bebthblor u. Vibille. — Bei starker Abkühlung (mittels flüssiger Luft) färbt sich N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> hellgelb. Ruff u. Geisel.

5. Wird beim Reiben sehr elektrisch und anklebend. Soubeiran.

6. Bildungswärme. - Ist eine endothermische Verb.; die Bildungswärme beträgt für N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> = -127.6 Kal. Berthelot u. Vieille (Compt. rend. 96, (1883) 214).

7. Molekulargewicht. - (Vgl. Formel, unter I, S. 615.) - Von Schenck (Ann. 290, (1896) 171; C.-B. 1896, 1, 735) nach der Gefrierpunktsmethode zu  $N_4S_4$  festgestellt. Berechnet für  $N_4S_4=183.96$ ; gefunden = 183.3. — Bestätigt von Clever u. Muthmann (Ber. 29, (1896) 340; C.-B 1896, 1, 685) durch Siedepunktserhöhung in  $CS_2$ , von Andrecct nach der Siedepunktsmethode in  $C_0H_5$  und  $CHCl_3$ . Unter Zugrundelegung der Formel  $N_2S_2$  geben Fordos u. Grass folgende analytische

Daten:

	Ber.		(1	ef.	
2N	30 44	80 88	31 01	30.50	
28	69,56	69.47	68 88	69.95	69.06
N282	100.00	99.85	99.84	100,45	

V. Chemisches Verhalten. 1. Verhalten an feuchter Luft; gegen Wasser. - Zersetzt sich langsam an feuchter Luft; W. benetzt kaum und löst nicht, aber zersetzt langsam zu Ammoniumthiosulfat und -trithionat und freiem NH<sub>3</sub>, nach:  $2N_4S_4 + 15H_2O = (NH_4)_2S_2O_8 + 2(NH_4)_2S_3O_6 + 2NH_3$ . Fordos u. Gélis. Schwefelstickstoff kann mehrmals befenchtet und bei 50° getrocknet werden. Berthelot n. Vielles. - Beim Schütteln kleiner Mengen N.S. mit der achtfachen Menge k. W. in einem zugeschmolzenen Rohr in der Kälte geht in 24 Stunden alles in Lsg. unter B. einer stark nach NH<sub>3</sub> riechenden Flüssigkeit, welche H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> enthält. Dieselben Säuren lassen sich nachweisen, wenn nicht N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> selbst, sondern das zwei Mol. NH, enthaltende Derivat desselben (vgl. unter 4, weiter unten) mit W., worin es leicht und unter starker Erwärmung I. ist, behandelt wird. RUFF u. GEISEL.

2. Verhalten gegen Säuren. — Chlorwasserstoffgas wirkt auf warmen Schwefelstickstoff heftig ein und bildet NH4Cl, ein rotes Sublimat, wahrscheinlich von SCI2.N4S4 (vgl. dieses), und Geruch nach Chlorschwefel. MICHAELIS. — Beim Einleiten von trockenem Chlorwasserstoffgas in eine Lsg. von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> in Benzol entsteht ein hellgelber, gegen Feuchtigkeit weniger als  $N_4S_4Cl_4$  (vgl. dieses) empfindlicher Körper. Andreocci. — Leitet man trockenes Chlorwasserstoffgas bei gewöhnlicher Temp. über  $N_4S_4$ , so erhält man ein braunes, nicht einheitliches Pulver, das sich im Vakuum nicht verändert. Kondensiert man über N.S. eine zur völligen Zersetzung ungenügende Menge von trocknem Chlorwasserstoffgas, so wird dieses vollständig aufgenommen. Kondensiert man das drei- bis vierfache Volumen HCl über  $N_4S_4$ , so tritt bei gewöhnlicher Temp. ein plötzliches Aufkochen der Masse ein, und nach dem Oeffnen des Rohres macht sich der Geruch nach Chlorschwefel bemerkbar; Druck ist nicht vorhanden, freier N also auch nicht gebildet worden. Die Rk. verläuft unter B. von NH, Cl und Chlorschwefel nach: N, S, + 12HCl

= 4NH<sub>3</sub> + 4S + 12Cl (1.84 g N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> lieferten 0.689 g NH<sub>1</sub>; berechnet: 0.680 g NH<sub>1</sub>).

Das Chlor ist zum Teil an Schwefel gebunden. Der Schwefel ist also in N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> mit insgesamt mindestens 12 positiven Valenzen betätigt (vgl. Konstitution, S. 619). RUFF u. Getsell. - Fluorwasserstoff wirkt beim Erhitzen und bei Anwesenheit von Wasser und CuO unter B. von Thionylfluorid, SOFl<sub>2</sub>, ein. Ruff u. Thiel (Ber. 38, (1905) 549). - Salpetersäure oxydiert sehr langsam und erst nach Tagen vollständig. Fordos u. Gélis. — Eisessig löst N4S4 mit orangeroter Farbe auf. Bei anhaltendem Kochen am Rückflußkühler tritt allmählich Abscheidung von S und Entw. von SO, ein. Beim Verd. mit W. fällt noch mehr S aus; anch etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet sich. Ruff u. Geisel.

3. Verhalten gegen Schwefelwasserstoff. - N4S4 und seine Derivate geben mit H<sub>2</sub>S in fl. NH<sub>3</sub> sog. Sulfammonium (vgl. dieses, S. 623). Löst man 0.5 g N<sub>4</sub>N<sub>4</sub> in ca. 2 ccm NH<sub>3</sub>, kühlt in fl. Luft, kondensiert darüber H<sub>2</sub>S im Ueberschuß und schließt das Rohr dann, so tritt beim langsamen Auftauenlassen an der Berührungsfläche beider Fll. ein blauschwarzer Ring auf, der aber rasch verschwindet, indem H.S von NHa lebhaft aufgenommen wird. Die Lsg. zeigt dann eine gelbe Farbe, indem das überschüssig gebildete (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S den S zu Polysulfid löst und die Lsg. entfärbt. Ruff u. Geisel (Ber. 38, (1905) 2664).

4. Verhalten gegen Alkalien; Ammoniak, — KOH zersetzt nach: N.S. + 6KOH + 3H.O = 4NH. + 2K.SO. + K.S.O. FORDOS u. GÉLIS. Mit 8 gemengter Schwefelstickstoff, nicht aber reiner, bildet mit wenig KOH enthaltendem Alkohol vorübergehend eine amethystrote Flüssigkeit. Foados u. Gelis gegen Souheman. Bei der Verseifung mit alkal. Mitteln bilden sich neben den hauptsächlich entstehenden H.SO, und H.S.O, auch sehr geringe Mengen von H.S und wahr-

scheinlich von H.S.O., aber nicht, wie bei Verseifung mit W. (s. unter 1, 8, 617) H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>. Ruff u. Geisel. — Trockenes Ammoniak wirkt nicht ein; ätherisches NH<sub>3</sub> erzeugt bei 100" eine geringe Menge einer weißen sublimierbaren Verbindung. Michaelis. Nach Ruff u. Geisel dagegen vermag N.S. sowohl reichliche Mengen von gasförmigem NH, zu absorbieren, als auch sich in verflüssigtem, wasserfreiem NH, leicht und in erheblichen Mengen aufzulösen. Hierbei nimmt N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> bis zu zwei Mol. NH<sub>3</sub> auf und bildet damit lose Verbb. welche bei Atmosphärendruck und Zimmertemp. bereits eine erhebliche Ammoniaktension zeigen und bei genügend langer Behandlung das NH<sub>4</sub> wieder vollständig abgeben, wobei N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> zurückgebildet wird. Geschieht die Behandlung bei höherer Temp., so erleidet N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> zum Teil zugleich Zersetzungen unter B. verschiedener Sublimationsprodukte. Kondensiert man NH<sub>3</sub> mit Hilfe von flüssiger Luft über N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>, so findet zunächst keine Einw. statt. Erst bei —40° beginnt N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> sich mit bordeauxroter Farbe zu lösen. Läßt man nach vollständiger Auflösung NH3 wieder entweichen. so hinterbleibt eine harte, braunrote, in W. leicht lösliche M., die sich an der Luft unter NHa-Verlust rasch schwarz färbt, bald aber wieder orangerot wird. - Das frische orangerote Prod. hat die Zus. N.S. 2NH3. (0.6083 g rot wird. — Das frische orangerote Prod. hat die Zus. N<sub>1</sub>S<sub>4</sub>.2NH<sub>3</sub>. (0.6083 g lieserten 0.0935 g NH<sub>3</sub> = 15.32%; ber. 15.6%, NH<sub>3</sub>.) Das erstgenannte braunrote Prod wird beim Außbewahren (am besten in seiner eigenen Ammoniakatmosphäre) etwas heller, und sein Bestreben, sich an der Lust zu versärben, wird sehr träge. Zwischen 60 und 70% färbt es sich braun und geht bei 100% langsam, über 120% schnell wieder in N<sub>3</sub>S<sub>4</sub> über. desgleichen das braunrote und das schwarze Prod. — Bei 0% ist der braunrote Körper im Vakuum beständig; auf diese Weise zur Konstanz gebracht, färbt er sich, wenn man die Temp. bis auf 20% steigen läßt, im Vakuum allmählich grün, wobei er 7.38% an Gewicht verliert; der grüne Rückstand besteht aus nicht ganz reinem N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>. — Erhitzt man die absolut-ammoniakalische Lsg. von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>, in einem Rohre eingeschlossen mehrere Stunden auf 100%, so erhält man eine tief blauviolette Lsg., welche heim Abdunsten des NH den gesamten S des angewandten N S, abscheidet beim Abdunsten des  $NH_a$  den gesamten S des angewandten  $N_4S_4$  abscheidet. Ruff u. Geisel. — Die Lösung von  $N_4S_4$  in verflüssigtem, wasserfreiem NH<sub>a</sub> gibt mit einigen in dem gleichen Lösungsmittel löslichen Metalloxyden schön kristallinische und lebhaft gefärbte Fällungen. Näheres hierüber und über die aus den dabei erhaltenen Verbindungen gezogenen Schlußfolgerungen auf die Ein-

wirkung von NH<sub>3</sub> auf N<sub>6</sub>S<sub>4</sub> vgl. unter 6. Ruff u. Geisel.
5. Verhalten gegen Chlor, Brom. — Leitet man Cl in eine Suspension von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> in CHCl<sub>3</sub>, so löst sich N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> allmählich unter Wärmeentw. während die Fl. sich erst orangerot, dann olivengrün, schließlich braunrot färbt; beim Erkalten scheiden sich große hellgelbe Kristalle aus, die von Demarcay (Compt. rend. 91, (1880) 854; Ber. 13, (1880) 2412) als SNCl beschrieben wurden, nach Muthmann u. Seitter (Ber. 30, (1897) 627; C.-B. 1897, 1, 899) aber die Zus. N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>Cl<sub>4</sub> besitzen. — Auch von Andreocci erhalten. — Nach Demarcay verbindet sich Schwefelstickstoff mit der von ihm als SNCl angesprochenen Verbindung weiter zu einer in langen kupferroten Nadeln kristallisierenden Verb. (SN)<sub>4</sub>Cl<sub>4</sub>. — Mit in (S<sub>2</sub> gelöstem Brom bildet N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> bronzefarbene Prismen von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>Br<sub>4</sub>; Bromdämpfe werden in der Kälte begierig absorbiert unter B. granatroter Kristalle von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>Br<sub>6</sub>. Beide Körper gehen beim Liegen an der Luft in die gelbe Verbindung N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>Br<sub>6</sub>, über Cleveb u. Muthmann (Ber. 29, (1896) 340). Vgl. bei den betrefenden Verbindungen. —

6. Verhalten gegen Metalloidehloride; gegen Metalljodide. — Reagiert leicht auf Chloride von S, P, As, Sn, Ti, Si; auf SOCL, und SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. Demarçay. Vgl. bei den einzelnen Verbindungen; Einwirkung auf S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, SCl<sub>3</sub>, und Ch<sub>3</sub>COCl s. a. unter Thiotrithiazylverbindungen, S. 622. — Die absolut-ammoniakalische Lsg. von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> (vgl. unter 4) reagiert mit PbJ<sub>2</sub> unter B, eines in schön ausgebildeten, olivengrünen Prismen kristallisierenden Nd. von "Dithiodiimidblei", PbN<sub>2</sub>S<sub>2</sub>,NH<sub>3</sub> (vgl. dieses), mit HgJ<sub>2</sub> unter B, einer hellgelben, schön kristallinischen.

nm ein Schwefelatom ärmeren Verb. "Thiodiimidquecksilber", HgN<sub>2</sub>S,NH<sub>3</sub> (vgl. dieses). Aus der Spaltung dieser beiden Körper mit HCl, welche nach: PbS<sub>4</sub>N<sub>2</sub>,NH<sub>3</sub> + 6HCl = PbCl<sub>2</sub> + 3NH<sub>3</sub> + 2S + 4Cl bzw. nach: HgN<sub>2</sub>S,NH<sub>2</sub> + 6HCl = HgCl<sub>2</sub> + 3NH<sub>3</sub> + S + 4Cl verläuft, ziehen Ruff u. Geisel. Schlüsse auf die Konstitution von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> (vgl. unten). Die von der Bleiverbindung abfiltrierte, absolut-ammoniakalische Mutterlauge gibt mit HgJ<sub>2</sub> noch einmal einen Nd., welcher zu ca. <sup>2/3</sup> aus Thiodiimidquecksilber, zu <sup>4/3</sup> aus Dithiodiimidblei besteht; umgekehrt erhält man durch Zusatz von PbJ<sub>2</sub> zu der von der primär erhaltenen Hg-Verbindung abfiltrierten Mutterlauge wiederum ein Gemenge von ca. <sup>2/3</sup> Thiodiimidquecksilber und <sup>1/3</sup> Dithiodiimidblei. Daraus geht hervor, daß N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> durch NH<sub>4</sub> in zwei verschiedene Spaltungsstücke zerfällt, deren eines eine unl. Blei-, deren anderes aber eine unl. Quecksilberverbindung liefert. — Andere in absolutem NH<sub>3</sub> lösliche Metalljodide gaben keine guten Resultate, weil sie zum Teil in NH<sub>3</sub> nicht löslich genug sind, und daher bei der geringen Konzentration keine Kristallisation zu erreichen ist (BiJ<sub>3</sub>, CdJ<sub>2</sub>, CrCl<sub>2</sub>), zum Teil zwar ll. sind, aber mit N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> keine schwer löslichen Ndd. ergeben (AgJ, AlJ<sub>3</sub>), zum Teil endlich unter den gegebenen Versuchsbedingungen schwer filtrierbare (CaJ<sub>2</sub>) oder schwer auswaschbare (KJ) Ndd. erzeugten. In flüssigem NH<sub>3</sub> gelöstes BaClO<sub>8</sub> gibt mit N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> eine Abscheidung gelbroter Kristalle, die aber beim Oeffnen des Schließrohres an der Luft heftig explodieren. AsCl<sub>3</sub> und SbCl<sub>3</sub> geben in absolut-ammoniakalischer Lsg. mit N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> keine Resultate. In rein e m AsCl<sub>3</sub> löst es sich leicht und klar mit blutroter Farbe. Ruff n. Geiselle.

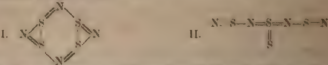
7. Verhalten bei der Reduktion. — Bei der Reduktion liefert Schwefelstickstoff NH<sub>3</sub>, SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, S und H<sub>2</sub>S, kein N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. Schenck; Ruff und Heisel

8. Verhalten gegen organische Körper. — N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> ist wenig löslich in Holzgeist, A., Ae. Terpentinöl; zu 15 g löslich in 1 kg sd. CS<sub>2</sub>, Fordos u. Gélis; l. in Bzl. und CCl<sub>4</sub>, Andreocci. Beim Erhitzen der Lsg. in CS<sub>2</sub> oder CCl<sub>4</sub> im Autoklaven auf ca. fünf Atm. entsteht Stickstoffpentasulfid (vgl. dieses, S. 621); beim Erhitzen mit Ae. auf 110° entsteht kein N<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, sondern ein stark nach Acetamid riechender Körper; beim Erhitzen mit Bzl. auf 125° bildet sich ebenfalls kein N<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, sondern eine Lsg., die einen sehr intensiven, charakteristischen Geruch nach oleum absynthii zeigt. Muthmann u. Clever (Z. anorg. Chem. 13, (1897) 200). — Mit Acetylchlorid bildet N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> Thiotrithiazylchlorid (vgl. S. 622). Muthmann u. Seitter (Ber. 30, (1897) 627). — Sekundäre Fett-Amine geben in heftiger Reaktion Thiodiamine von der Formel R<sub>2</sub>N·S·NR<sub>2</sub>. Tertiäre Amine und Amine der aromatischen Reihe wirken nicht ein; von primären Aminen liefert Aethylamin nur Harz, Benzylamin das Thioamid der Thiobenzoesäure, Benzophenon und Schwefel. Mit Phenylhydrazin reagiert N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> beim gelinden Erwärmen nach: N<sub>4</sub>S<sub>1</sub> + 4C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH.NH<sub>2</sub> = S<sub>4</sub> + 6'<sub>10</sub>NH<sub>3</sub> + 4/<sub>8</sub>N + 4C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH N; 4C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH N = 4C<sub>6</sub>H<sub>6</sub> + 8N. Schenek

VI. Konstitution. — Schener folgert aus dem Auftreten von Thiodiaminen von der Form R<sub>2</sub>N S.NR<sub>2</sub> bei der Einw. sekundärer Amine auf N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> (vgl. V, 8, oben) und aus der Annahme, daß der Schwefel (wenigstens beim Piperidin) seiner ganzen Menge nach in diesem Sinne in Rk. trete, daß eine gegenseitige Bindung von Schwefelatomen im N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>-Molekül nicht anzunehmen sei, da unter solchen Umstäuden bei der angegebenen Rk. Schwefel auch in andere Formen (freien Schwefel, H<sub>2</sub>S oder Dithiodiamin) übergehen müßte. Da Schener ferner bei bei allen Reduktionsversuchen an N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> stets nur NH<sub>3</sub>, niemals aber N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> beobachtete (vgl. V, 7, oben) und außerdem die Zweiwertigkeit des Schwefels in N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> der Entstehung desselben aus SCl<sub>2</sub> halber ohne weiteres voraussetzt, stellt er folgendes Konstitutionsschema auf: SCN SSN S. Die dreifsche Bindung je zweier Stickstoffatome

soll auch die in der Farbe und Explosivität zutage tretende Aehnlichkeit des Schwefelstickstoffs mit den Diazokörpern zum Ausdruck bringen. Schunck. — Die Zweiwertigkeit

des S in N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> wird von Ruff u. Geisel bestritten: Ruff u. Fischen (Ber. 36, 180) in and Ruff u. Winterfeld (Ber. 36, 1903) 2437) haben nämlich gelegentlich von led-auchungen an Schwefeldhoriden und -bromiden die Hypothese aufgestellt, daß S in Vestin welchen er den entschieden elektropositiveren Teil des Moleküls ausmacht, niemals wosondern stets vier- oder sechswertig auftritt. Mit der B. des N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> aus dem sog Schwefels nicht mehr zu begründen, da nicht die Zweiwertigkeit des Schwefels nicht mehr zu begründen, da nicht der Schwefels nicht mehr zu begründen, da nicht die Diezoverbindungen schwertigen seiner Konstitutionsformel ausgehen Analogie des N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> bezüglich der Farbe mit den Diazokörpern scheint ebenfalls nicht bindungen mit dreiwertigem N ähnliche Färbungen zeigen. Aber sowehl die Azo- wirden bindungen hassen sich zu Hydrazinen reduzieren, was - in Uchereinstimmung n Schenck - bei N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> nicht möglich ist. Aus Versuchen über die Verseifung des N<sub>4</sub>(vgl. oben, unter V, 1, 2, 4), über seine Spaltung mit HCl (vgl. oben, unter V, 2, über seinen, von NH<sub>4</sub> auf denselben (vgl. oben, unter V, 4) und über einige neue Spaltungert (vgl. oben, unter V, 6) folgern Ruff und (ibber, daß sich bei der Bindung der bindung von Stickstoffatomen, wie Schenck sie behauptet, ausgeschlossen, so large weine höhere Wertigkeit des N im N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> als die Dreiwertigkeit anniumt (wozu ken bewortiegt), abgesehen davon, daß auch die Reduktionsversuche eine höhere Wertigkeit des N im N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> als die Dreiwertigkeit anniumt (wozu ken beworden ist, ist anzunehmen, daß einige Schwefelatome unter sich gebunden sind. Dutchschait destens dreiwertig. Da eine derartige Valenz des Schwefels bis jetzt nicht beschait destens dreiwertig. Da eine derartige Schwefelatome unter sich gebunden sind. Date destens dreiwertig. Da eine derartige Schwefelatome unter sich gebunden sind. Date destens dreiwertig deiter der der der den derartige den der einspektickstoff für unnöglich gehalten wird, erklären Ruff u. Geisen lögen konstitutionsformen z



Eine endgilltige Entscheidung zwischen beiden Formeln ist noch nicht getroffen. -- Die sich these des N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> aus S und NH<sub>3</sub> nach Repp u. (feisen (Ber. 38, (1905) 2659; vgl. S. 616, oben S. 623) hestätigt diese Anschauungen und ergänzt sie gleichzeitig in der Weise, daß N. jetzt auch aufgefaßt werden kann als entstanden unter NH<sub>5</sub>-Austritt aus Schwefel-Mickel Verbb, etwa von der Formel eines Dithiotriimids:

NH NH , oder einer Kommation ähnlicher Verbb, und zwar so, wie ein Anhydrid aus dem zugehörigen Säurehyderentsteht. Rupp u. (feisen.

## B. Stickstoffpentasulfid, N.S. Sa.

MUTHMANN N. CLEVER. Z. anorg. Chem. 13, (1897) 200.

l. Bildung. — 1. Aus  $N_4S_4$  und  $CS_2$ , vgl. unter Darstellung. — 2. Bilde sich auch beim Erhitzen von  $N_4S_4$  mit  $CCl_4$  im Rohr auf  $125^\circ$ . Es entsteht eine dunkelrote Lsg. und ein amorpher, tiefbraunschwarzer Koppel Die filtrierte Lsg. hinterläßt nach dem Abdestillieren des  $CCl_4$  Schweid und stark verunreinigtes  $N_2S_5$ . — 3. Suspendiert man Thiotrithiazylchlord (vgl. dieses und S. 622) in etwa 98  $^o$ gigem Methylalkohol und fügt unte heftigem Schütteln Zinkstaub hinzu, so färbt sich die Flüssigkeit zunache lauchgrün; nach einiger Zeit verschwindet diese Farbe und macht eintensiv dunkelroten Platz. Filtriert man dann schnell ab und läßt w Vakuum eindunsten, so erhält man neben  $N_4S_4$  beträchtliche Mengen  $S_5$  Zum Gelingen der Operation ist es notwendig, in der Kälte zu arbeiten und das Digesem mit Zinkstaub rechtzeitig zu unterbrechen, sonst zersetzt sich  $N_2S_5$  unter B. von  $N_4S_5$  N und ZnS. Wahrscheinlich ninmt das Zn zunächst aus dem Thiotrithiazylehlorid  $S_5$  Chlor heraus; das Radikal  $N_5S_4$  zerfüllt sodann in  $N_4S_4$  und  $N_2S_5$ . — 4. Bildet sich ubehaupt sehr leicht bei der Zers, von  $N_4S_4$  und seinen Derivaten. Bright

man z. B. einige Kriställchen  $N_4S_4$  durch Reiben oder durch Schlag zur Explosion, so bilden sich rote Nebel von  $N_2S_5$ . Ebenso bilden sich regelmäßig kleine Mengen  $N_2S_5$ , wenn man eine der Verbb, des Schwefelstickstoffs mit Halogen,  $HNO_2$  oder  $HNO_3$  mit W. kocht. Je langsamer, sich  $N_4S_4$  zersetzt, um so größer sind die dabei gebildeten Mengen  $N_2S_5$ . Mischt man z. B. etwa 0.1 g  $N_4S_4$  mit 2 g feingepulvertem PbO und erhitzt die in einem Rohr ausgebreitete Mischung vorsichtig mit freier Flaume, so tritt, von einem Punkte ausgehend, unter B. von schweren roten Nebeln Zers, ein, und an der oberen Wandung des Rohres zeigen sich bald Tröpfehen von  $N_2S_5$ , die man mit Aether oder Alkohol aufnehmen kann.

II. Darstellung. — 30 g N.S. werden mit 500 ccm reinstem, zuerst über Aetzkali und dann über Kalomel destilliertem CS, in einem Autoklaven im Dampfbade zwei Stunden lang auf fünf Atmosphären Druck gehalten. Die zuerst gelbrote Lösung nimmt eine tief blutrote Färbung an, zugleich scheidet sich ein ameripher, gelbbraun gefärbter Körper aus, der ein Polyrhodan (UNS)x, vielleicht die Verb.  $C_3N_5S_3$ , darstellt. Die Rk. verläuft nach:  $N_4S_4 + 2CS_2 = N_2S_3 + S + 2CNS$ . — Aus der nach dem Erkalten filtrierten Flüssigkeit wird CS, zum größten Teil abdestilliert und der Rest durch Eindunsten im Vakuum entfernt. Der Rückstand, welcher aus rhombischen Schwefel-kristallen und einem roten, dickflüssigen Oel (N<sub>2</sub>S<sub>5</sub>) besteht, wird mit vollständig wasser- und alkoholfreiem Ae, digeriert, wobei das rote Oel gelöst wird. Der größte Teil des S bleibt, besonders wenn man schnell arbeitet, ungelöst zurück. Um den in Ae. gelösten S abzuscheiden, bringt man den Kolben in eine Kältemischung von -25° und läßt unter häufigem Umschütteln etwa eine Stunde darin stehen. Dann filtriert man ab und läßt den Ae. an trockener Luft (vorteilhaft unter einer Glasglocke mit CaCl.) verdunsten. Den Ae, abzudestillieren, ist nicht ratsam, da hierbei ein Teil der Substanz wieder zerfällt. Nach Verdunsten des Ae, bleiben 8 bis 10 g eines tief dunkelrot durchsichtigen Oels zurück, das zunächst mit einer dünnen, gelblich opalisierenden Haut überzogen ist; man saugt das Oel durch Papier und erhält so den Körper in reinem Zustande. Eventuell muß man nochmals mit Ae. von 250 aufnehmen und die Operation wiederholen. Reinigung durch Destillation ist wegen der Zersetzlichkeit von NoS, unmöglich.

III. Physikalische Eigenschaften. — Tiefrote Flüssigkeit; nur in dünnen Schichten mit prachtvoll blutroter Farbe durchsichtig. Benetzt das Glas nicht und ist ziemlich leicht beweglich. D. 18 = 1.901. — Erstarrt in der Kaltemischung zu einer kristallinischen, stahlgrauen, dem Jod ähnlichen Masse. — Der Schmp. liegt bei + 10 bis 11". — Verbleibt sehr leicht in überschmolzenem Zustande; man kann das Erstarren beschleunigen, indem man einige Tropfen Aether zufügt und mit dem Glasstabe reibt. — Riecht äußerst intensiv und charakteristisch, ähnlich wie Jod, aber etwas süßlicher. Die Schleimhäute werden ziemlich stark angegriffen. Bringt man die Substanz auf die Zunge, so bemerkt man zunächst keinen Geschmack, nach kurzer Zeit jedoch stellt sich ein heftiges Brennen ein.

schmack, nach kurzer Zeit jedoch stellt sich ein heftiges Brennen ein.

Unlöslich in W., aber löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. CS2 nimmt je nach der Temp. 8 bis 12"/6. Ae. 2 bis 3"/6 auf; schwieriger löst sich N2S5 in Bzl., A. und CHCl3. — Die Lsgg. sind im Gegensatz zu dem festen Körper in reinem Zustande verhältnismäßig beständig. Eine ätherische Lsg. kann man Monate lang aufbewahren, wenn man dieselbe vor Licht schützt; unter dem Einfluß des Sonnenlichtes scheidet sich schon nach einigen Stunden eine gelbe Kruste, bestehend aus S und N4S4, ab. — Das Absorptionsspektrum der Lsgg. besteht aus einem breiten Bande, das etwa bei der D-Linie beginnt und sich über das Grün bis zum Beginn des Blau erstreckt.

IV. Cheminekes Verhalten. 1. An der Luft; beim Erhitzen. — Aeußerst leicht zersetzlich; namentlich im Sommer und bei feuchter Luft tritt sehr bald Gasentw. auf und es bilden sich S und N<sub>6</sub>S<sub>6</sub>. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter Atmosphärendruck vollständig; bald langsam unter Entw. von N, bald plätzlich mit leichter Verpuffung. Unter 10 mm Druck bei ca. 50° zersetzen sich mindestens 90° unter Entw. von N und Bildung

von S und N.S.

2. Gegen Wasser, Alkali. — Unlöslich in W. (vgl. oben). — Beim Kochen mit W. verflüchtigt sich ein kleiner Anteil mit den Wasserdämpfen, während sich die Hauptmenge unter NH<sub>3</sub>-Entw. und Abscheidung von amorphem S zersetzt. — Aehnlich wirkt wss. KOH, doch ist hier die Zers. vollständig und der Ammoniakgeruch deutlicher wahrzunehmen. — Versetzt man eine alkoh. Lsg. von N<sub>2</sub>S<sub>5</sub> mit sehr wenig alkoh. KOH oder NaOH, so färbt sich die Fl. augenblicklich intensiv violettrot. Aeußerst charakteristische und bei den geringsten Spuren von N<sub>2</sub>S<sub>5</sub> noch deutliche Rk. Verpußt man z. B. einige Milligramm N<sub>4</sub>S<sub>5</sub> (am besten unter Zusatz von etwas PbO) vorsichtig im Reagenzrohr, sehuttelt mit A. und bringt mit Hilfe eines Glasstabes eine Spur Alkali hinzu, so tritt die Fürbung sofort auf. — Das Absorptionsspektrum dieser violetten Lsg zeigt zwei dunkle Banden, von denen die eine vom Orange zur Mitte des Grün sich erstrecht, während die andere im Violett liegt. — Die fürbende Substanz, zweifellos ein Alkalisulfmitrat, läßt sich nicht isolieren; die Lsg. ist unbeständig und hat sehon nach einstündigem Stehen ihre Farbe verloren. — Trägt man einge Gramm N<sub>2</sub>S, in alkoh. KOH ein (vorteilhaft 1N<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, 2KOH), so erhält man eine außerordentlich tief gefürbte Lsg., aus der durch Zusatz des dreifuehen Vol. Ae. ein schwachgelb gefärbtes, feinkristallinisches Prod. (wahrscheinlich ein Sulfonitrat) ausfällt, das sich nuter der Fl. ziemlich gut zu halten scheint, beim Trocknen aber sofort sich zersetzt.

3. Gegen H<sub>2</sub>S und K<sub>2</sub>S. — Leitet man in die alkoh. Lsg. von N<sub>2</sub>S<sub>6</sub>

3. Gegen  $H_2S$  und  $K_2S$ . — Leitet man in die alkoh. Lsg. von  $N_2S_6$  Schwefelwasserstoff ein, so färbt sie sich tiefgelb unter B. von Ammoniumpolysnifid, nach:  $N_2S_6 + 4H_2S = (NH_4)_2S_6 + 4S$ . — Alkoh. Alkalisulfid wirkt sofort zersetzend ein; es bilden sich Polysulfide, und  $NH_3$  geht fort.

4. Gegen Säuren. — Konzentrierte HNO<sub>8</sub> reagiert sehr heftig unter Oxydation des größten Teiles des Schwefels zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; verdünnte HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bilden Ammoniumsalze unter Abscheidung von Schwefel. MUTHMANN und CLEVER.

N 14.88 14.85 85.12 85.49

N.S. 100.00

Die Formel  $N_2S_5$  wird bestätigt durch Molekulargewichtsbestimmung in Benzol: Oefunden 186, herechnet 188.

# C. "Thiotrithiazyl", (NaS.).

Demarcay. Compt. rend. 91, (1880) 1066; Ber. 14, (1881) 253; Compt. rend. 92, (1881) 726; Ber. 14, (1881) 989.

MUTHMANN U. SMITTER. Ber. 30, (1897) 627; C.-B. 1897, 1, 899.

Schwefel und Stickstoff bilden ein eigenartiges Radikal,  $N_sS_s$ , welches genau wie  $NH_s$  Salze bildet, denen die Konstitution  $S_s N-S_s N.X$  (X=Säurerest) zukommt. Mutumann u. Seitter. Dieses Radikal wird von Demarçay, der die Gruppe NS- als "Thiazyl" bezeichnet, "Thiotrithiazyl" genannt. Er gibt demselben die Konstitution  $[(N-S)_s=S]$ . — Als Ausgangsmaterial der Thiotrithiazylverbindungen dient das Thiotrithiazylchlorid  $N_aS_s$  (I, welches durch Erwärmen von  $N_sS_s$  mit in Chloroform gelöstem

S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (Demarcay, Muthmann u. Clevee) oder auch durch Zusatz von S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> zu einer kalten Lösung von N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> in Chloroform (Demarcay) erhalten wird. — Muthmann u. Seitter beschreiben ferner das Bromid, Jodid und Rhodanid, Demarcay das Sulfat, während das Nitrat sowohl von letzterem als von Muthmann u. Seitten untersucht wurde. Die übrigen Verbb. finden sich bei den Halogenen und beim Kohlenstoff beschrieben. Am beständigsten sind Nitrat und Rhodanid.

#### SCHWEFEL, STICKSTOFF UND WASSERSTOFF.

I. Einwirkungsprodukte von flüssigem Ammoniak auf Schwefel. — Sog. "Sulfammonium".

Moissan. Compt. rend. 126, (1898) 685; 132, (1901) 510. Ruff u. Geisel. Ber. 38, (1905) 2659.

Ueber die Natur des bei der Einw. von flüssigem NH<sub>3</sub> auf S (vgl. d. Bd. S. 377) entstehenden Reaktionsprod. gehen die Ansichten noch auseinander. Die hierbei entstehende purpurrote Lsg. [Gore (Proc. Roy. Soc. 21, (1873) 140)] wurde von Seely (Chem. N. 22, (1897) 217), Franklin u. Krauss (Americ. Chem. J. 20, (1898) 821) und Hugot (Ann. Chim. Phys. [7] 21, (1900) 5) für eine einfache Lsg. von S in NH<sub>3</sub> gehalten. Nach Moissan ist die erhaltene Fl. als die Lsg. einer chemischen Verb. von S und NH<sub>3</sub>, des "Sulfammoniums", anzusprechen. Vgl. jedoch Ruff u. Geisel, unten.

a) Darstellung. a) Der Lösung. - Behandelt man die verschiedenen Modia) Darstellung, a) Der Losung. — Benandelt man die verschiedenen Modifikationen des Schwefels mit fl. NH<sub>a</sub> in verschlossenen Röhren, so beginnt die Einw. des NH<sub>a</sub> auf γ-Schwefel bei — 38°, auf β-Schwefel bei — 15.5°, auf α-Schwefel bei — 11.5° (vgl. S. 377). — Der γ-Schwefel gibt eine purpurrote, α-Schwefel eine schön rote Lsg. (Ruff u. Geisel sprechen nur von blauen Sulfammoniumlsgg.). — Zu der Annahme des Vorliegens einer chemischen Verb. in den Lsgg. führte Moissan folgende Beobachtungen: 1. Die mit den verschiedenen allotropen Modifikationen des S erhaltenen Lsgg, halten sich in verschlossenen Röhren unter ihrem eigenen Dampfdruck unbegrenzt; beim Abkühlen auf eine (je nach dem Gehalt an S) vier bis fünf Grad unterhalb des Gefrierpunktes des fl. NH<sub>4</sub> (-75°) liegende Temp. werden sie fest, ohne Schwefel abzuscheiden und die Intensität ihrer Färbung zu ändern. - 2. Zwischen - 75° (dem Gefrierpunkt des NHa) und - 11.5° (wo zuerst die charakteristische Färbung auftritt) wird α-Schwefel von fl. NH, überhaupt nicht angegriffen. Dies widerspricht den allgemein beobachteten Lösungserscheinungen. - 3. Erhitzt man eine sehr verd. Sulfammoniumlösung, so beginnt sie bei 90° die Intensität ihrer Färbung zu vermindern und ist bei 131° (krit. Punkt des NH<sub>n</sub>) vollständig farblos; zugleich scheiden sich Schwefelkristalle aus. | Beim Abkühlen wird die Lsg. bei 100° wieder violett, bei gewöhnlicher Temp, hat sie ihre ursprüngliche purpurrote Färbung wieder angenommen. Bei Annahme einer einfachen Lösung wäre es nicht zu erklären, daß bei einer Temperaturerhöhung auf 100° der feste Körper und das Lösungsmittel neben einander bestehen könnten. MOISSAN.

Die Reaktion beim Auflösen von S in fl. NH<sub>3</sub> und bei der B. des Sulfammoniums ist (wie auch Moissan annimmt) eine umkehrbare, etwa nach folgendem Schema:  $10S + 4NH_3 \ge 6H_2S + N_4S_4$ ; wobei H<sub>2</sub>S und N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> primär in Form ihrer NH<sub>3</sub>-Verbb, erhalten worden waren. Den entstandenen H<sub>4</sub>S kann man mit Hilfe von AgJ ausfällen und aus dem Rückstand N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> gewinnen (vgl. bei N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>, 8. 616)

11

the Die Umkehrung der Rk. last sich erreichen, wenn man eine Lagvon N., in # VR. mit H. behandelt. Die Richtung der Rk. ist vor allem deren die INH, Thomas bedingt. Wert the terragert, so wie es beim frank mit 123 geschaft in terraich de ka begen translagert a linke nach rechte: mit tragerent in fan, Thank er alle the last translager alle the translager and fine translager. So there me to the poles rur R via french in

Synthetisch ist die blaue Sulfammoniausleg, auch mittels N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> auch nich aus den Salzen der Abkömminige von N<sub>1</sub>S<sub>4</sub>, dem Dithiodiimidblei und Thiodiimidquecksilber vgl S. 618, unter 6 durch Rehandlung mit NH<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S dargestellt worden, nach: PhN<sub>2</sub>S<sub>4</sub> + 3H<sub>2</sub>S<sub>5</sub> = PuS + 2NH<sub>3</sub> + 4S; HgN<sub>2</sub>S<sub>4</sub> + 3H<sub>3</sub>S<sub>5</sub> = HgS<sub>5</sub> + 2NH<sub>4</sub> + 3S. Ruff u tielee Ber. 38, 1905-2659).

31 In festem Zustande — Komprimiert man in einem Calletet schen Apparat eine Mischung von 80°, gastörmigem NH, und ungefähr 20°, N bei Ggw. von überschüssigem Schwefel, so erhält man bei — 12° und 45 Atm toder — 40° und 20 Atm. Druck farukrautähnliche Kristalle von

Sulfammonium. Mots-as. Vgl. auch unten.

b) Progradische Eigenschaften. Kühlt man eine konz. Lsg. von Sulfammonium in einem Lailletetschen Apparat unter 40 Atm. Druck auf - 40° ab, so bilden sich, besonders bei geringer Verminderung des Druckes, kleine rubinrote Kristalle, die sich in überschüssigem NH, lösen. Die Lsg. zeigt Dichroismus und erscheint im durchtallenden Lichte rot. im reflektierten Lichte blauviolett. Eine außerst verd Lsg. von 8 in fl. NH, 10002 g.8 in 3242 g.NH,, entsprechend einem Gehalt von 0,0 061°, 5°, vgl. bei spektrum, unten gibt nech eine sehr charakteristische rote Förbung. Enthalt das NH, etwas Peridin, so ist die Färbe neniger rein: eine spur W. bewirkt eine grünliche Farbung. Moissan. — Die intensiv purpurblaue Farbung führen Ruff u. Geisell auf eine teilweise kolloidale Lsg. von elementarem S in NHz und den bei der Rk. zwischen S und NH, gebildeten Prodd zurück. — Die Annahme einer Lsg. elementaren Schwefels steht auch vollig im Einklang mit dem Verhalten des Sulfammoniums gegen NH<sub>1.9</sub>S; bei Ueberschul von letzterem tritt Entärbung ein, offenbar infolge B. von Polysulfid: anderseits genügen sehon lauterst geringe Mengen (NH<sub>1.9</sub>S), um die Blaufärbung einer N<sub>1</sub>S<sub>1</sub>-Lsg. herbeigenügen sehon lauterst geringe Mengen (NH<sub>1.9</sub>S), um die Blaufärbung einer N<sub>1</sub>S<sub>2</sub>-Lsg. herbeigenügen sehon lauterst geringe Mengen (NH<sub>1.9</sub>S), um die Blaufärbung einer N<sub>1</sub>S<sub>2</sub>-Lsg. herbeigenügen sehon lauterst geringe Mengen (NH<sub>1.9</sub>S), um die Blaufärbung einer N<sub>1</sub>S<sub>2</sub>-Lsg. herbeigende in Widerspruch; die grofere Konzeutrationsmöglichkeit von Sulfammonium bei niederen Tempp, die geringere bei höheren, finden in dem wachsenden Dissoziationsdruck des (NH<sub>1.9</sub>S), d.h. des für die Solbildung wirksamen Ageus, befriedigende Erklärung, und dere Wird noch gestützt durch die sieher nicht zufällige Tatsache, daß die Möglichkeit der B von Sulfammonium aus S und fl. NH<sub>2</sub> oberhalb 10°, d. h. gerade bei der kritischen Temp, des H<sub>2</sub>S, aufhört. Mit dem Schwinden des Solbildners aus der Lsg. ist offenbar nuch die Löschehkeit des S zu Ende. Ruffe u. Geisel.

Die gesättigte Sulfammoniumlsg. erstarrt im geschlossenen Rohr beim Abkühlen in einer Mischung aus Aceton und festem CO<sub>2</sub> bei — 85" zu einer roten Masse ohne Schwefelausscheidung. Ist die Lsg. nicht gesättigt, so bemerkt man im Momente des Schmelzens weiße Lamellen von festem NH<sub>3</sub>, welches bei — 75" schmilzt. — Die Dampfdruckkurven der Sulfammoniumlsgg, sind bemahe parallel mit den für fl. NH<sub>3</sub> aus den Zahlen von Rronautz konstruierten Kurven.

Moissan.

Zeigt ein sehr charakteristisches Absorptionsspektrum. Aenßerst verdd, Lagg (0.002 g S in 3242 g fl NH<sub>a</sub>) geben ein Absorptionsspektrum mit zwei breiten banden, deren eine sich über Gelb und Orange, deren andere sich über Blau und einen Teil von Grün und Violett erstreckt. Bei etwas konzentrierteren Lagg. (0.0125 g S in 3242 g fl NH<sub>a</sub>) bleiben nur der weniger brechbare Teil von Rot und eine Bande in Grün sichtbar. Moissan.

Löst sich in sehr vielen Lösungsmitteln, z. B. in absolutem A., in wasserfreiem Aether u. a. Diese Lsgg. sind bei tiefer Temp, beständig. Fügt man auf -80° abgekühlten Ac. zu einer Lsg. von Sulfammonium in NH<sub>a</sub>, so erhält

man eine homogene Fl., die zunächst purpurrot bleibt, aber bei Zusatz von mehr Ae. blan wird. Bei 40° entfärbt sich die blaue Fl. unter S-Abscheidung. — Die mit Chloroform bei —80° hergestellte purpurrote Lsg. wird bei + 15° plötzlich gelb unter Abscheidung von kristallinischem S. — Fügt man zu der Sulfammoniumlsg. Fll., die sich nicht damit mischen, so findet oft Rk. zwischen Sulfammonium und der betreffenden Fl. statt. So gibt Benzin eine brauue Lsg., CS, eine schön blau gefürbte Fl., CCl, prächtige, farblose Kristalle und eine orangefarbene Verb., welche bei gewöhnlichem Druck dissoziiert. Moissan.

c) Chemisches Verhalten. - Läßt man Sulfammoniumlsg. langsam an der Luft eindunsten, so bleibt zunächst ein schwach rötlich gefärbtes Gemisch von 8 mit mehreren anderen Substanzen zurück, welches sich nach längerem Stehen allmählich heller färbt und in reinen S zurückverwandelt. Leitet man aber während des Verdunstens des NHs einen lebhaften Strom von H hindurch, so nimmt dieser, sobald das fl. NH3 verschwunden ist und die Temp. etwas steigt, das leichter flüchtige (NH4)2S aus dem Rückstand fort, ehe dieses sich mit den Schwefelstickstoffverbb. umzusetzen vermag, und durch Waschen des austretenden Gasstromes mit PbNO.-Lsg. können große Mengen H.S nachgewiesen werden, Ruff u. Grisel. - Vermag in der Kälte sehr viele einfache und zusammengesetzte Körper mit Leichtigkeit in Schwefelverbb. überzuführen: Braune, ammoniakalische Jodlsg. wird von überschüssigem Sulfammonium unter NH<sub>a</sub>-Entw. entfärbt; es hinterbleibt eine zähe, dann kristallisierende Masse, welche die Rkk, einer ammoniakalischen Verb. von Jodschwefel zeigt. - Geschmolzenes Se ist ohne Einw. -Calciumammonium im Ueberschuß gibt mit Sulfammonium eine weiße, in fl. NH<sub>a</sub> unl. Schwefelcalciumverb.; ist Sulfammonium im Ueberschuß, so geht das weiße Prod. in schöne rote Kristalle über; es bildet sich ein Calciumpersulfid, welches sich mit überschüssigem NH, zu verbinden vermag. - Mit Hg entstehen bei gewöhnlicher Temp. Kristalle, die sich zu schwarzem HgS dissoziieren. — Wasserfreies CaO erzeugt mit Sulfammonium rote Kristalle und einen festen, sehr leicht dissozierbaren Körper; ZnO bildet orangegelbe, zerfließliche Kristalle. — NaCl und NaBr werden in der Kälte nicht angegriffen; wasserfreies MgCl, gibt eine gelbe, kristallinische Verb.; PbCl, bildete kleine gelbe Kristalle, die sich unter Atmosphärendruck an der Luft zersetzen und schwarz färben; mit HgCl, entsteht eine dunkelfarbige, in NH, unl. Verb., die an der Luft unter Abscheidung von HgS dissoziiert. Moissan.

Sulfammonium hat die Eigenschaft, sich mit einer je nach der Temp. schwankenden Menge Mol. NH<sub>3</sub> zu verbinden. Zwischen 0 und + 20° entspricht der Gehalt der purpurroten Fl. an S der Formel (NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S.2NH<sub>3</sub> (ber.: 32.00°/<sub>o</sub> S; gef.: 33.10°/<sub>o</sub>, 33.20°/<sub>o</sub>, 31.90°/<sub>o</sub>); bei -23° der Formel (NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S.NH<sub>3</sub> (ber.: 38.56°/<sub>o</sub> S; gef.: 39.40°/<sub>o</sub>, 39.10°/<sub>o</sub>, 39.60°/<sub>o</sub>). Eine bestimmte Formel des eigentlichen Sulfammoniums kann noch nicht gegeben werden. Moissan. — Nach Ruff u. Geisel enthält Sulfammonium einerzeits H<sub>2</sub>S. anderseits eine Schwefelstickstoffverbindung, wie z. B. ein Thiodiimid oder Dithiodiimid (vgl. S. 618).

## II. Ammoniumhydrosulfid und Ammoniumsulfide.

A. NH<sub>4</sub>SH. Ammoniumhydrosulfid: Ammoniumsulfhydrat; Schwefelwasserstoffammonium. — Früher Zweifach-Hydrothion-Ammoniak oder Hydrothion-Schwefelammonium genannt. — 1. Bildung. — H<sub>2</sub>S und NH<sub>3</sub> vereinigen sich bei gewöhnlicher oder höherer (vgl. dagegen S. 627, oben) Temp. stets zu gleichen Volumina, also zu NH<sub>4</sub>SH, ihr Verhältnis sei, wie es wolle (vgl. bei (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, S. 628). BINEAU (Ann. Chim. Phys. 67, (1838) 230; 68, (1838) 435). — Dies ist nach BLONAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 286; C.-B. 1895, 1, 946) nicht der Fall; vielmehr erhält man nach der unten angegebenen Darstellungsmethode

bei einem kleinen Ueberschuß an NH<sub>3</sub> Kristalle, die weniger S (nur 88%)

enthalten, als der Formel NH, SH entspricht (vgl. S. 628).

II. Darstellung. 1. Des kristallisierten Salzes. - Man läßt beide Gase zu gleichen Voll. in einem mit Eis umgebenen Gefäße zusammentreten, welches zuvor mit H oder NH2 gefüllt ist. BINEAU. - In eine weithalsige, mit einem Kork verschlossene Flasche, die mit zwei Röhren zum Einleiten von NH., und H.S und einer dritten Röhre zum Entweichen der Gase versehen ist, leitet man unter Eiskühlung beide Gase entweder zu gleichen Vol. oder mit geringem Ueberschuß an H.S. — Die Darst. durch Einleiten von H.S. in alkoh. NH3-Lsg. ist nicht zu empfehlen, da man hierbei nicht NH1SH. sondern Verbb. von der Zus. (NH, ) S. XNH, SH (vgl. S. 631) erhält. BLONAM. -2. Der wüssrigen Lösung. — a) Durch Lösen des festen Salzes in Wasser. b) Durch Sättigen von wss. NH<sub>8</sub> unter Luftabschluß mit H<sub>2</sub>S. — Eine konz. wss. NH<sub>3</sub>-Lsg. (D. = 0.88) vermag nicht den zur B. von NH<sub>4</sub>SH nötigen HaS zu absorbieren; je konzentrierter die NHs-Lsg. ist. desto geringer ist die relative Menge des aufgenommenen S. Dieselbe betrug bei 18½ stündigem Durchleiten von H<sub>2</sub>S durch konz. NH<sub>3</sub>-Lsg. (D. = 0.88) unter Wasserkühlung 76.7%, bei 24 stündigem Durchleiten 71.2% des zur B. von NH, SH erforderlichen S. Dabei entstehen Verbb. von der allgemeinen Formel  $(NH_4)_2$ S,xNH<sub>4</sub>SH (vgl. S. 631). Zur Darst. von NH<sub>4</sub>SH-Lsgg. muß die konz. NH<sub>3</sub>-Lsg. (D. = 0.88) mindestens mit der vierfachen Menge W. verdünnt werden (vgl. Tabelle, unten). Die Menge des von 1 Mol. NH<sub>3</sub> aufgenommenen H<sub>2</sub>S nimmt nicht kontinuierlich zu, wenn die Konz. des NH<sub>3</sub>-Wassers abnimmt, sondern innerhalb großer Grenzen besteht ein konstantes Verhältnis von NH2 zu H2S:

Lösungen auf 0º abgekühlt und mit H,S gesättigt.

Mischungsverhältnis			dyse des ngsproduktes	% S im Sättigungsprod.	Zus. des		
Vol. NH <sub>8</sub> -Lag. (D. = $0.88$ )	Vol. Wasser	% NHa	% S	(S in NH <sub>4</sub> SH = 100)	Sättigungsproduktes		
22 1 1 1	1 1 2 3 4		6 15.18; 15.20 8 11.89; 11.80 4 9.93	81.6 90.1 90.0 95.0 95.2 100.0	(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S,4NH <sub>4</sub> SH (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S,8NH <sub>4</sub> SH (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S,8NH <sub>4</sub> SH (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S,18NH <sub>4</sub> SH (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S,18NH <sub>4</sub> SH NH <sub>4</sub> SH		

Die konzentrierteste NH4SH-Lsg. enthält weniger als 19% NH4SH (s. Reihe 5); die Lsg., welche bei dem Mischungsverhältnis 1:4 (s. Reihe 6) entsteht, enthält 16% NH<sub>4</sub>SH; daraus folgt, daß die konzentrierteste überhaupt darstellbare Lsg. von NH<sub>4</sub>SH zwizchen 16 und 19% NH<sub>4</sub>SH enthält. BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 283; C.-B. 1895, 1, 946; Chem. N. 68.

(1893) 97; C.-B. 1893, 2, 642).

Nach Laming (Wagner's J. B. 1863, 713; 1864, 168) wird wss. NH<sub>4</sub>SH dargestellt durch Erhitzen von (NH<sub>4</sub><sub>3</sub>CO<sub>5</sub> oder Gaswasser mit Na<sub>2</sub>S, nach P. Spence (Chem. N. 14, 272; Wagner's J. B. 1867, 230) durch Erhitzen von Sodarückständen oder Gaskalk mit Ammoniumsalzen im Dampfstrom. Schon Berzehus empfahl NH<sub>4</sub>Cl mit nicht überschusigem K<sub>4</sub>S zu sublimieren. S. auch flüchtige Schwefelleber (S. 632, oben).

111. Physikalische Eigenschaften. 1. Allgemeines. — Farblose Nadeln und Plättschen.

Blättchen. Bineau; Bloxam. Letzterer erhielt die Verb. zum größten Teil als weiße, porzellanähnliche Masse. - Verdampft und sublimiert schon bei gewöhnlicher Temperatur, reagiert alkalisch und riecht nach NH, und H.S. BINEAU.

2. Dampfdichte; Dampfspannung. — DD. = 0.884, BINEAU, bei 56.7° = 0.89, H. DEVILIE u. TROOST (Compt. rend. 56, (1863) 895), also die eines Gemenges von gleichen Voll. H<sub>2</sub>S und NH<sub>3</sub> (Rechn. 0.883). Siehe H. Kopp (Ann. 105, (1858) 390), Horstmann (S. 629, unten). — Nach Engel u. Moitessier (Compt. rend. 88, (1879) 1353; 89, (1879) 237; J. B. 1879, 131) ist schon bei 50° der angebliche Dampf von NH, SH nur eine Mischung von H, S und NH, ; denn diese beiden Gase verbinden sich bei 50° nicht nach gleichen Volumen, da aus einer Mischung beider durch ausgeglühte Kohle bei 50° fast nur NH, absorbiert wird und von einer geringen Menge W. alles NH<sub>8</sub> bis auf Spuren aufgenommen wird, während H<sub>2</sub>S hinterbleibt. In der Kälte werden beide Gase von W. vollkommen absorbiert, beim Erwärmen der Lsg. entweicht H<sub>2</sub>S mit sehr wenig NH<sub>3</sub>. Demgegenüber weist Isambert (Compt. rend. 89, (1879) 96; J. B. 1879, 131) darauf hin, daß eine Spannung des NH<sub>3</sub> in dem bei 100° (die Versuche wurden aber bei 50° gemacht! Engel u. Mottbesig dissoziierten NH<sub>3</sub>SH von 60 mm bereits genügt, um die vollständige Zers. durch Kohle zu bewirken, und daß der Versuch von Engel und Mottbesiger mit Holzkohle daher nur beweist, daß NH<sub>3</sub> mehr als H<sub>2</sub>S durch Kohle absorbiert wird, aber keinen Ausweis über den Dampfdruck des NH, giht. — Auch bei Ueberschuß einer der Komponenten H<sub>2</sub>S oder NH<sub>3</sub> muß der Dampf als einfache Mischung von NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S betrachtet werden (während Engel u. Moitessier angeben, daß bei gewöhnlicher Temperatur 2 Vol. NH<sub>8</sub> und 1 Vol. H<sub>5</sub>S in ein Gemenge von NH<sub>4</sub>SH und NH<sub>3</sub> übergeben, vgl. unter (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>S, S. 628), da bei Endosmose durch eine poröse, trockene Porzellanröhre sieb in dem durchgegangenen Gase ein Ueberschuß an NH<sub>3</sub> findet; — die Verdampfungswärme beträgt zwischen 27° und 132° nahe 23 Kal., welche Zahl Berthelot als die Bildungswärme des festen NH<sub>4</sub>SH aus den gasförmigen Komponenten gefunden hat (vgl. unten); - das Verhältnis Povo schwankt in der Nähe des

Sättigungspunktes zwischen 1.007 und 1.008, ist also nahezu = 1, während für kondensierbare Gase dieser Wert rasch wächst (Regnault, Binrau, Herwig); — bei der nämlichen Temp, steigt der Gesamtdruck in gleichem Maße, in welchem die Spannung einer überschüssig zugesetzten Komponente vermehrt wird; ist p die Maximalspannung des NH4SH bei einer bestimmten Temp., h der Druck des überschüssigen freien Gases, so ist der Gesamtdruck der gesättigten Gasmischung P = |p²+h³; - beim Vermischen zeigen H2S und NH3 von 33° keine Temperaturerhöhung, welche bei stattfindender chemischer Verbindung zu erwarten wäre. Isambert (Compt. rend. 94, (1882) 958; 95, (1882) 1355; Ber. 16, (1883) 220; J. B. 1883, 185). — Die hei der nämlichen Temperatur konstante Dampfspannung im Vakuum wächst mit steigender Temperatur. Dieselbe beträgt: bei 4.2° 6.1° 7.9°

7.90 9.50 10.10 150 180 25 10 132 142 259 410 mm 159 175 184 212 322 501 82.10 30.90 32.60 33.20 35.60 37.90 39.30 420 44.40 bei 919 1062 696 748 772 804 1156 1353 1560

Bei Ggw. eines indifferenten Gases, wie H oder N, besitzt NH, SH dieselbe Spannkraft, dagegen ist die Tension bei Ggw. von NH3 oder H28 beträchtlich kleiner und nimmt um so mehr ab, je größer die Quantität des einen oder anderen dieser beiden Gase ist. Isambert (Compt. rend. 92, (1881) 919; Ber. 14, (1881) 1192).

3. Gefrierpunktserniedrigung. - Für 1 g NH, SH, gelöst in 100 g Wasser = 0.703°; molekulare Gefrierpunktserniedrigung = 35.9. RAOULT (Compt.

rend. 98, (1884) 510).

rena. 55, (1884) 510).

4.  $Bildungswärme. — (N,H_5,S) = NH_4SH (kristallisiert)... + 39.030 Kal,$ Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 449; J. B. 1880, 113); S (gasf.),  $H_5,N = NH_4SH (fest)... + 56,9 Kal.$ ; Berthelot (Annuaire pour l'an 1877 publié par le Bureau des Longitudes, 395; Wied. Ann. Beibl. 1, (1877) 666; J. B. 1877, 130; vgl. auch Ann. Chim. Phys. [5] 20, (1880) 255; Compt. rend. 90, (1880) 779; J. B. 1880, 119). (N,H\_4,S,H) = NH\_4SH (kristallisiert)... + 53.85 Kal., Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 11, (1875)

243);  $(NH_8, H_2S) = NH_4SH ... + 22.63 Kal., Thomsen; ... + 23.0 Kal., Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 1180). — Bildungswärme der wäßrigen Lösung: <math>(N_1H_4, S, H, aq) = NH_4SH, aq ... + 50.6 Kal., Thomsen; <math>(NH_8, S, H_4, aq) = NH_4SH, aq ... + 23.89 Kal., Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 19, (1879) 1; J. B. 1878, 99); <math>(2H_2Saq, 2NH_3aq) ... + 6.19 Kal., Thomsen (Ber. 4, (1871) 589; J. B. 1871, 105).$ 

5. Lösungswärme. — 1 T. NH, SH in 50 bis 100 T. W. . . . — 3.25 Kal. BERTHELOT (Compt. rend. 77, (1873) 26; C.-B. 1873, 603; J. B. 1873, 771. IV. Chemisches Verhalten. - Löst sich in W. langsamer als (NH<sub>4</sub>) 8. BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 277). — Die zunächst farblose wss. Lsg. wird an der Luft schnell gelb infolge B. von Ammoniumpolysulfiden. THÉNARD, und (NH4), S2O3. Bei längerer Einw. der Luft verliert die gelbe Lsg. ihre Farbe und scheidet S ab. - Ueber die Vorgänge bei der Oxydation an der Lutt existieren zwei Anschauungen: Nach der einen zersetzt sich NH4SH bei der Oxydation teilweise unter Bildung von NH, Wasser und S; von letzterem bildet ein Teil mit unverändert gebliebenem NH, SH Ammonium disulfid, ein Teil wird zu Thiosulfat oxydiert, der Rest fällt aus. Nach der anderen Anschauung wird NH, SH direkt zu  $(NH_4)_2S_2$  und  $(NH_4)_2S_2O_3$  in molekularen Verhältnissen oxydiert; bei der Entfärbung der gelben Lsg. bilden sich Sulfit und Sulfat. Nach BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 277) bilden sich in erster Phase nur Polysulfide: Die wss. NH, SH-Lsg. zersetzt sich beim Stehen an der Luft in NHa, Wasser und H2S, welcher sich zu Wasser und S oxydiert; S bildet mit NH, SH unter H, S-Entw. Polysulfide, wobei die Rk. bis zur B. des in der gegebenen Konz. möglichen Polysulfides (vgl. 8. 632) fortschreitet: für die Annahme der B. von (NH4) S, ist kein Grund vorhanden; in dieser Phase tritt die größte Färbung ein und die Lsg. ist frei von oxydiertem Schwefel. In der zweiten Phase werden die Polysulfide durch den Sauerstoff der Luft unter Schwefelausscheidung zerlegt nach: (NH,), S.Sx + O = 2NH<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O + S,Sx. In der dritten Phase reagiert S mit NH<sub>3</sub> nach.  $4NH_8 + 4H_2O + S_8 = (NH_4)_2SO_8 + 2NH_4SH + H_2O$ . In der vierten Phase reagiert 8 mit Sulfit unter B. von Thiosulfat oder mit NH, SH, wobei mehr Ammoniumpolysulfide gebildet werden. Das Endprod. ist (NH, ), S, Os: Sulfat wird nicht gebildet. BLOXAM.

NH<sub>4</sub>SH löst sich in Alkohol. Die alkoh. Lsg., in schlecht verschlossener Flasche aufbewahrt, zersetzt sich unter B. von Aethylsulfid, NH<sub>5</sub> und Schwefelkristallen. Wetherll (Am. J. sei. (Sill.) [2] 40, (1865) 338; J. B.

1865, 138).

Die Aualyse der Fl., welche durch Lösen der von Bloxam erhaltenen Kristalle (vgl. S. 626) in Eiswasser entsteht, bestätigte die Zus. NH<sub>4</sub>SH und ergab: NH<sub>4</sub> = 6.23%; S = 10.57%, entsprechend der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,18NH<sub>4</sub>SH, indem das W. NH<sub>4</sub>SH zersetzt, da die Lsg. für die Existenz von NH<sub>4</sub>SH zu konzentriert war (vgl. Tabelle, S. 626). Bloxam.

B. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S. Ammoniumsulfid, Einfach-Schwefelammonium. — I. Darther alle and the state of the s

B.  $(NH_4)_2S$ . Ammoniumsulfid, Einfach-Schwefelammonium, — I. Darstellung. a) Der kristallisierten Verbindung. — Man läßt in einer auf — 18° abgekühlten Röhre 1 Vol.  $H_2S$  mit etwas mehr als 2 Vol.  $NH_3$  zusammentreten. Bineau (Ann. Chim. Phys. 68, (1838) 438; 70, (1839) 261; Berzelius' J. B. 20, [2] 137). Eine Mischung von 2 Vol.  $NH_3$  und 1 Vol.  $H_2S$  gibt bei gewöhnlicher Temp.  $NH_4SH$ , und 1 Vol.  $NH_3$  bleibt frei. Bineau; Engel u. Moitessier (Compt. rend. 88, (1879) 1201; J. B. 1879, 130). Vgl. S. 625. — Läßt man trockenes  $NH_3$  in beträchtlichem Ueberschuß mit trockenem  $H_2S$  in einer auf — 18° abgekühlten Flasche (Versuchsanordnung s. S. 626) zusammentreten, so erhält man nicht nur  $(NH_4)_2S$ , sondern neben glimmerartigen Kristallen von  $(NH_4)_2S$  noch eine weiße porzellanähnliche Masse, bestehend aus  $NH_4SH$ , und farnkrautähnliche Kristalle, die wahrscheinlich

eine der Verbb. (NH,) S.xNH, SH (vgl. S. 631) darstellen. Beim Herausnehmen aus der Kältemischung zersetzen sich die glimmerartigen Kristalle unter heftiger NH3-Entw.; fügt man vor dem Herausnehmen rasch Eiswasser hinzu, so lösen sich zunächst nur die glimmerartigen Kristalle, während die porzellanähnliche Masse von NH<sub>4</sub>SH sehr laugsam in Lösung geht. Die Lsg. enthält, weun man sie rasch von dem ungelösten NH<sub>4</sub>SH abgießt, NH<sub>4</sub> und S nahezu in dem von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S geforderten Verhältnis (gef.: NH<sub>4</sub> = 14.70%, S = 16.50%; ber.: S = 13.67%). Bei Anwendung eines großen Ueberschusses an NH<sub>3</sub> bildet sich ein Oel von der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>3</sub> (vgl. S. 630). Bloxam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 277; C.-B. 1895, 1, 946; Chem. N. 68, (1893) 97; C.-B. 1893, 2, 642). — Troost (Compt. rend. 88, (1879) 1267; J. B. 1879, 210) beschreibt drei verschiedene Verbb. von H.S mit überschüssigem NH<sub>3</sub>, deren Eigenschaften und Dissoziationstensionen nicht näher bestimmt werden konnten: Die eine Verb. wird beim and Dissoziationstensionen nicht naner bestimmt werden konnten. Die eine Verb. With beim Abkühlen des Gasgemisches auf 0° in auscheinend orthorhombischen Kristallen erhalten, welche stark auf das polarisierte Licht einwirken und sieh dadurch von dem bekannten NH<sub>4</sub>SH unterscheiden: die zweite schmilzt bei —8° und ist geneigt, bei —25° im überschmolzenem Zustande zu verharren; die dritte kann selbst bei —55° noch nicht fest erhalten werden. — Vollkommen arsenfrei erhält man (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S nur aus arsenfreien Ausgangsmaterialien. Harebhann (Z. angew. Chem. 1897, 201; J. B. 1897, 418). — b) Der wässrigen Lösung. — Man teilt wss. NH3-Lsg. in zwei gleiche Teile, sättigt den einen Teil mit H.S und fügt den anderen hinzu. - Diese Methode ist für konzz. Lsgg. nicht anwendbar, da sich beim Sättigen einer konz.  $NH_3$ -Lsg. (D. = 0.880) mit  $H_4S$  nicht  $NH_4SH$ , sondern die Doppelverb. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>4</sub>SH bildet (vgl. S. 631) und die Lsg. daher nach dem Zusammengießen beider Teile einen Ueberschuß an NH<sub>3</sub> enthalten würde. Auch wenn man NH<sub>3</sub> und S in dem gesättigten Teile bestimmt und dann die erforderliche Menge titrierter NH<sub>3</sub>-Lsg. hinzutügt, ist es möglich, daß das bei der Sättigung von NH<sub>5</sub>-Lsg. (D. = 0.880) mit H<sub>2</sub>S entstehende Prod. (NH<sub>4</sub>)-S,2NH<sub>4</sub>SH nicht mit dem hinzugefügten NH3 reagiert, und daß dann beide getrennt nebeneinander in Lsg. existieren. - Lsgg., deren Konz, größer ist als diejenige, welche der zunächst darzustellenden NH, SH-Lsg. infolge der Existenzbedingungen von NH, SH in wss. Lsg. (vgl. Tabelle, S. 626) entspricht, erhält man durch Einleiten der zur B. (vgl. Tabelle, S. 626) entspricht, erhält man durch Einleiten der zur B. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S gerade erforderlichen Menge H<sub>2</sub>S in NH<sub>3</sub>-Wasser. Der Nentralisationspunkt wird erkannt, indem man von Zeit zu Zeit Flussigkeitsproben entuimmt und mit CuSO<sub>4</sub>-Lsg prüft: In allen Füllen bildet sieh CuS; enthält das Filtrat von CuS freie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so ist in der zu neutralisierenden NH<sub>3</sub>-Lsg, bereits NH<sub>4</sub>SH vorhanden, nach: 2CuSO<sub>4</sub> + 2NH<sub>4</sub>SH = 2CuS + (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>; reagiert das Filtrat nicht sauer, gibt aber der mit CuSO<sub>4</sub> gebildete Nd. nach Behandlung mit NH<sub>3</sub>-Lsg, beim Filtrieren ein blaues Filtrat, so ist der Neutralisationspunkt noch nicht erreicht, also noch NH<sub>3</sub> im Ueberschuß: 2CuSO<sub>4</sub> + (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S + 2NH<sub>4</sub>OH = CuS + Cu(OH)<sub>2</sub> + 2NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; das Ausbleiben der sauren Rk. und der B. eines blauen Filtrates nach Behandlung mit NH<sub>4</sub> zeigt die genaue Neutralisation an: CuSO<sub>4</sub> + (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S = CuS + (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. (Die Methode von Divers u Summezu (J. Chem. Soc. 45, (1884) 275) mit MnSO<sub>4</sub> hat sich nicht bewährt. BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 288). — Eine konz. wss. Lsg. wird durch Destillation von NH<sub>4</sub>Cl mit einer heißen Auflösung von 2 T. Na<sub>2</sub>S, bis etwa die Hälfte der Fl. übergegangen ist, erhalten. Donath (Chem. Ztg. 1891, 1021; J. B. 1891, 2392). — Die Rückstände des Leblanc-Soda-Prozesses werden mit NH<sub>4</sub>Cl-Laugen aus dem 2392). — Die Rückstünde des Leblanc-Soda-Prozesses werden mit NH<sub>4</sub>Cl-Laugen aus dem Ammoniaksoda-Prozeß erhitzt, wobei sich NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S bildet. Parnell u. Simpson (D. R.-P. 33255, (1885); Ber. 18, (1885) R. 687). Statt der Leblanc-Soda-Rückstände kann man auch Cas oder Bas anwenden. Parnell u. Simpson (D. R.-P. 43907 (1887); Ber. 21, (1888) R. 762). — Bei der Reinigung des Leuchtgases durch NH<sub>5</sub>; die so gewonnene (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lauge dient zur Durstellung von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Wallace u. Claus (Engl. P. Nr. 272 u. 2362 (1877); Chem. Ind. 1878, 57, 236; J. B. 1878, 1164).

II. Einzuschaften — Roublove Kristalle von stark alkal. Rk. Verliert.

II. Eigenschaften. — Farblose Kristalle von stark alkal. Rk. Verliert bei gewöhnlicher Temp. sogleich die Hälfte des Ammoniaks. Bineau. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S dissoziiert rasch bei Temperaturerhöhung und nimmt bereits bei 45° drei Volumina ein, nach (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S = NH<sub>3</sub> + NH<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>S. Engel u. Moitessier (Compt. rend. 88, (1879) 1201; J. B. 1879, 130). Dies ist eine Bestätigung der Beobachtungen von Horstmann (Ann. Suppl. 6, (1868) 74; Zeitsehr. Chem. 1868, 463); Marignac (N. Arch. phys. nat. 32, (1868) 236; Bull.

soc. chim. [2] 11, (1869) 141; J. B. 1868, 184), nach welchem ein beliebig zusammengesetztes Gemisch von H<sub>2</sub>S und NH<sub>3</sub> bei Temperaturen oberhalb 57° keine Verdichtung zeigt, und von Salet (Compt. rend. 86, (1878) 1080; J. B. 1878, 122), der zur Bestimmung der D.D. auf 1 Vol. H<sub>2</sub>S zunächst 1 Vol. NH<sub>3</sub> und hierauf ein zweites Vol. NH<sub>3</sub> bei 80° einwirken ließ und in keinem Falle eine Kontraktion beobachtete. Demgegenüber hatten Deville u. Troost (Compt. rend. 56, (1863) 891; J. B. 1863, 17) die D.D. bei 99.5° zu 1.26 gefunden, entsprechend einer Verdichtung auf 2 Vol. (ber. 1,176). Ist eine der Komponenten im Veberschuß vorhanden, so ist die Dampftension, besonders bei höherer Temperatur, kleiner als die Summe der Tension von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S und der des freien Gases. Isambert (Compt. rend. 92, (1881) 919; C.-B. 1881, 436).

Bildungswärme: N<sub>2</sub>,H<sub>3</sub>,S (fest), aq = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S (gelöst) . . . + 56.8 Kal. Unter Hinzufügung einer der Lösungswärme der Polysulfide verwandten Lösungswärme von — 8.0 Kal. ergibt, sich daraus die Bildungswärme des festen Körpers: N<sub>2</sub>,H<sub>3</sub>,S (fest) = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S (fest) . . . + 64.8 Kal. De Forchand (Compt. rend. 100, (1885) 246). — Neutralisationswärme: 2NH<sub>3</sub> (gelöst) + H<sub>2</sub>S (gelöst) . . . + 6.2 Kal., Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 4, (1875) 187). (NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S löst sich in flüssigem NH<sub>3</sub>. Franklin (Am. Chem. J. 20, (1898)

824; C.-B. 1899, 1, 330). Ueber Verbb. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S mit NH<sub>2</sub> vgl. unten; von (NH<sub>4-2</sub>S mit NH<sub>4</sub>SH vgl. S. 631.

Die wäßrige Lösung ist eine farblose, alkalische, nach H<sub>2</sub>S und NH<sub>3</sub> riechende Flüssigkeit. Nach Blonam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 290) ist eine der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S entsprechende Lsg. als ein Gemisch von der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>4</sub>SH + 2NH<sub>4</sub>OH anzusehen, indem das beim Einleiten von H<sub>2</sub>S in NH<sub>3</sub>-Lsg. zunächst gebildete (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S zerfällt in NH<sub>4</sub>SH und NH<sub>4</sub>OH. und das gebildete NH<sub>4</sub>SH mit mehr (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S Verbb. von der allgemeinen Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S.xNH<sub>4</sub>SH (vgl. S. 631) eingeht, wobei x mit der Verd. der Lsg. wächst (vgl. Tabelle, S. 626). Diese Annahme wird bestätigt durch das Verhalten gegen CusO<sub>4</sub> (vgl. S. 629), durch die Tatsache, daß sich beim Abkühlen der konz. Lsg. selbst auf —40° keine Kristulle von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S bilden infolge der Issenden Kraft des freien NH<sub>5</sub>, und durch die geringe Neigung der Lsgg. Schwefel aufzulösen (vgl. S. 632). — Sie zersetzt sich rasch an der Luft. Vgl. S. 414. — Die konz. Lsg. wirkt entgegen der Annahme von Priwoznik (Ann. 164, (1872) 46) auf Cu unter Entw. von H und B. von rhombischem Cu<sub>2</sub>S ein; gleichzeitig gehen nicht unbedeutende Mengen Cu in Lsg. CuO reagiert ähnlich, nach: 2CuO + 2(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S = Cu<sub>2</sub>S + 4NH<sub>3</sub> + 2H<sub>2</sub>O + S; gleichzeitig bildet sich etwas Cus. — Wird von pulverförmigem Ag nicht angegriffen. Heumann (Ber. 6, (1873) 748). — Schwärzt Palladochloridpapier. Schneiden (Z. analyt. Chem. 22, (1883) 81). — Für Anwendung in der Analyse wichtig — Aus der Lsg. der pyrophesphorsauren Metallalkalidoppelsulze werden durch (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S Zn, Go, Ni, Fe", Fe" als Metallsulfide gefällt, in Lösung bleiben Mn", Mn", U, Cr. Al. Bechnen (Arch. Pharm. [3] 21, (1883) 115; Ber. 16, (1883) 1359. — Ersatz in der qualitativen Analyse durch Ammoniumthioacetat und Ammoniumferrievanid vgl. Tarugi (L Orosi 18, 1895) 227; C-B. 1895, 1, 358; 1895, 2, 802); durch CO(SNH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> vgl. Voorturar (Ber. Disch. Pharm. Ges. 8, 228); Siemssen (Pharm. Ztg. 47, (1902) 492; C.-B. 1902, 2, 299).

C. Verbindungen von Ammoniumsulfid mit Ammonium. a) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>3</sub>. — Entsteht beim Einlei

C. Verbindungen von Ammoniumsulfid mit Ammoniak. a) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>3</sub>.— Entsteht beim Einleiten von H<sub>2</sub>S und einem großen Ueberschuß von NH<sub>3</sub> (vgl. bei (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, S. 629) in eine auf —18° abgekühlte Flasche. Versuchsanordnung wie bei NH<sub>4</sub>SH (vgl. S. 626) und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, aber unter Hinzufügung von zwei U-Röhren an dem Rohr, durch welches die Gase aus der Flasche entweichen. Auch hier wurden in der Flasche glimmerartige Kristalle von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S und eine porzellanähnliche Masse von NH<sub>4</sub>SH erhalten, aber nicht die farnkrautähnlichen Kristalle (vgl. bei (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S. 8. 628).— (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, 2NH<sub>3</sub> setzt sich in den gleichfalls bei —18° gehaltenen U-Röhren ab (vornehmlich in der ersten). Hat sich oftenbar beim Ueberstreichen von überschüssigem NH<sub>3</sub> über die in der Flasche abgesetzten Kristalle von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S gebildet und dann in der U-Röhre kondensiert. — Gelbliches, schweres Oel; flüchtiger als (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S. Zeigt hohes Brechungsvermögen, ähnlich wie CS<sub>2</sub>.— Nimmt man die U-Röhre

aus der Kältemischung, so beginnt das Oel zu kochen, entwickelt Ströme von NH2 und hinterläßt einen weißen, kristallinischen Rückstand, der sich weiter unter NH3-Entw. zersetzt; das Endprod. scheint aus NH4SH zu bestehen. — Gibt man zu dem Oel vor der Entfernung aus der Kältemischung Eiswasser, so bildet sich unter geringer NH3-Entw. eine strohgelbe Flüssigkeit. Diese ergab folgende Zus.:  $NH_4=3.56\%$ , 3.52%; S=1.67%,  $(NH_4)_2S$ ,  $2NH_3$  erfordert für das gefundene  $NH_4$  1.60% S. Die Differenz erklärt sich aus dem  $NH_4$ -Verlust beim Lösen des Oels in Wasser usw. BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 293).

b) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,4NH<sub>3</sub>. — Bringt man in sehr konz., auf 0° abgekühlte NH<sub>a</sub>-l.sg. fein gepulverte Kristalle von NH<sub>4</sub>SH oder besser eine möglichst konz. Lsg. von NH<sub>4</sub>SH, so scheiden sich in einigen Stunden durchscheinende Kristalle von  $(NH_4)_4S_4NH_8$  (d. h. von einem sehr basischen Ammoniumsulfhydrat =  $H_2S(NH_3)_0$ ) aus. Maumené (Compt. rend. 89, (1879)

506; J. B. 1879, 210). Daselbst s. a. über Maumene's Theorie der NH<sub>3</sub>-H<sub>2</sub>S-Verbb.
D. Verbindungen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S mit NH<sub>4</sub>SH. — Leitet man NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S in eine mit Eis umgebene Flasche, so daß NH<sub>3</sub> im Ueberschuß vorhanden ist (vgl. S. 628), so entstehen Verbb. von der allgemeinen Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S.xNH<sub>4</sub>SH, die teilweise farblose Nadeln und Tafeln bilden, zum größten Teil aber sich an den Gefäßwandungen als weiße, porzellanähnliche Masse absetzen. Verbb. von demselben Typus entstehen beim Sättigen einer konz. NH<sub>3</sub>-Lsg. (I). = 0.880) mit H<sub>2</sub>S. — Beim Einleiten von gewaschenem H<sub>2</sub>S in eine gesättigte Lsg. von trockenem NH<sub>3</sub> in absol. A. bei 0° scheiden sich breite, weiße, glimmerartige Kristallblättchen aus, die nach dem Trennen von der Mutterlauge und Abpressen zwischen Filtrierpapier einen unerträglichen Geruch haben. Dieselben sind, ebenso wie die in wss. Lsg. erhaltenen Körper, Verbb. von der allgemeinen Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>8</sub>SxNH<sub>4</sub>SH, deren Zus, von der Konz, der Lsg, abhängt. Diese Kristalle enthalten stets Alkohol. Bloxam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 284).

a) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>4</sub>SH. — Durch Abkühlen einer bei gewöhnlicher Temp.

mit H.S gesättigten NH<sub>3</sub>-Lsg. (D. = 0.88) in Kältemischung erhält man blattartige Kristalle von der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>4</sub>SH. — Bloxam fand 30.08% S, 22.62% NH<sub>4</sub>: ber. für NH<sub>4</sub>SH: 40.21% S; die Kristalle enthalten also 4 des für die Formel NH<sub>4</sub>SH erforderlichen Betrages an S. Eine gesüttigte wss. Lsg. enthült 52.7% dieser Verh. — Demnach ist das beim Süttigen konzentrierter NH<sub>4</sub>-Lsg. (D. = 0.880) mit H<sub>2</sub>S bei gewöhnlicher Temp. entstehende Prod. nicht NH<sub>4</sub>SH, sondern (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>4</sub>SH (vgl.

S. 626). BLOXAN.

b) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, 12NH<sub>4</sub>SH. — Eine auf 0° abgekühlte Lösung von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>4</sub>SH oder eine bei Lufttemp. mit H<sub>2</sub>S gesättigte, dann auf 0° abgekühlte NII<sub>3</sub>-Lsg. (D. = 0.88) absorbiert H<sub>2</sub>S und scheidet farnkrautartige Kristalle von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,12NH<sub>4</sub>SH ab. — Die Mutterlauge ergab: S = 27.01 and 27.53%, NH<sub>4</sub> = 17.73 and 17.75%, entsprechend der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,6NH<sub>4</sub>SH, für welche auf 17.74% NH<sub>4</sub> 27.60% 8 kommen würden. Eine Lsg. der Kristalle ergab: S = 25.11 and 23.16%: NH<sub>4</sub> = 14.03 und 14.00%, entsprechend der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,12NH<sub>4</sub>SH, für welche auf 14.0% NH<sub>4</sub> 23.12% S erforderlich sein würden. Bloxam.

C) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,18NH<sub>4</sub>SH,4H<sub>2</sub>O. — Beim Einleiten von gewaschenem H<sub>3</sub>S in

NH<sub>3</sub>-Lsg. (D. = 0.880) bei 0° bilden sich zunächst an der Oberfläche der Fl. weiße kristallinische Blätter, die ein ähnliches Aussehen wie KClO, haben. Man nuterhält den Gasstrom, bis keine Ausscheidung von Kristallen mehr bemerkt wird. — Die Mutterlauge hat die Zus. (NH4)28,6NH48H. — Die Kristalle vertragen Abpressen zwischen Filtrierpapier und sind dann hart und bröcklig anzufühlen

(wesentlicher Unterschied von (NH4)2S,12NH4SH).

Ber. für (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,18NH<sub>4</sub>SH,4H<sub>2</sub>O 34.02 57.47

BLOXAM. Gef. 34.13 and 34.05. 57.47

d) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,24NH<sub>4</sub>SH. — Bildet sich als Endprod. bei abwechselnder

Behandlung der Mutterlaugen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub> (vgl. S. 636 und S. 634) mit NH<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>S. Vgl. bei (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub>, S. 634.

Gef.: NH<sub>4</sub> = 33 81 und 33.79%; S = 56.68 und 56.73%; annähernd der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub>24NH<sub>4</sub>SH entsprechend. Die den Kristallen nach dem Abpressen zwischen Filtrierpapier noch anhaftende, geringe Menge Polysultid-Mutterlauge verhindert eine genaue Berner der Schaffen in der Schaffen S

papier noch anhaftende, geringe Menge Polysulfid-Mutterlauge verhindert eine genaue Bestimmung der Zusammensetzung. Bloxam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 304).

e) Die "flüchtige Schwefelleher, Spiritus sulphuratus Regnini, Liquor fumans Englissecheint ein wss. Gemisch von NH<sub>4</sub>SH und Ammoniumpolysulfiden zu sein. Manerhält sie durch Destillation von 1 T. S mit 2 T. NH<sub>4</sub>Cl und 2 bis 3 T. Kalk, und zwar, selbst wenn alle Ingredienzien trocken sind. als Flüssigkeit. Nach Gay-Lussac geht zuerst freies NH<sub>4</sub> über, es folgen Kristalle von NH<sub>4</sub>SH, die dann schmelzen. Der Rückstand enthält CaCl<sub>2</sub>, CaS und CaSO<sub>4</sub>; Stickstoff wird nicht entwickelt. Auch mit (NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>PO<sub>4</sub> oder (NH<sub>4</sub>:2SO<sub>4</sub> statt des NH<sub>4</sub>Cl erhält man den Liquor. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 40, (1829) 302; Pogg. Ann. 15, (1829) 538); Vauqueris (Ann. Chim. Phys. 6, (1817) 42). — Das Destillat ist dunkelgelb, an der Luft und in Sauerstoff, nicht in Wasserstoff oder Stickstoff rauchend: es vermag noch mehr S zu lösen und verwandelt sich dadurch in eine ölige, nicht mehr rau hende Fl., aus welcher W. einen Teil des S fällt.

E. Ammoniumpolysultide. a) Alluenneines — Eine wss. Lee. von Auswen

E. Ammoniumpolysulfide. a) Allyemeines. — Eine wss. Lsg. von Ammoniumpolysulfiden wird erhalten durch Behandlung einer (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. mit S, z. B. nach Hofmann u. Höchtlen (Ber. 37, (1904) 245; C.-B. 1904, 1, 635) durch Sättigen einer 25 % igen (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. mit Schwefelblumen bei ca. 30°. — Die Bildung der Ammoniumpolysulfide vollzieht sich nicht in der einfachen Weise, daß (NH<sub>4</sub>), S beim Behandeln seiner wss. Lsg. mit den entsprechenden Mengen S diesen addiert, wie es für die B. von (NH4)283 (vgl. S. 633) bisher angenommen wurde, nach:  $(NH_4)_2S + S = (NH_4)_2S_1$ . Vielmehr erhielt BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 295-309) bei Versuchen zur Darst, von Ammoniumpolysulfiden durch Einw. der berechneten Mengen S in geschlossenen Röhren auf eine der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S entsprechende Leg. (erhalten durch Einleiten der berechneten Menge H.S in konz. NH<sub>3</sub>-Ls2. (D. = 0.880) bei 0°; vgl. S. 629) folgende Resultate †):

	Angewand		Uniteduster	Gebildetes Produkt		
zur Darst.	(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S- Lsg. (ccm)	Schwefel (g)	Schwefelrückstand			
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>5</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>4</sub>	15 15	11.22 8.42	Große Menge. Kein Rückstand, aber S löst sich schwierig.	Feste Kristallmasse, mit S gemischt. Feste Kristallmasse von der Zus. (NH <sub>4</sub> ) <sub>4</sub> S <sub>0</sub> ,3 <sup>1</sup> ,H <sub>2</sub> O.		
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>3</sub>	15	5,61	Keiner.	Kristalle von (NH4 S5, H.O; die		
$(NH_4)_2S_2$	15	2.8	Keiner.	Mutterlange enthält niedere Sulnde. Kristalle von (NH4)187,4H20.		

\*) Nähere Versuchsbedingungen usw. vgl. unten bei den einzelnen hierbei gebildeten Verbb., sowie bei denen, deren Darst. nach dieser Methode versucht wurde.

Die niederen Ammoniumpolysulfide können also auf diese Weise nicht gewonnen werden; anderseits kann nicht mehr S aufgenommen werden, als dem Verhältnis (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S: 38 und der hierbei stattfindenden B. von Tetraammoniumenneasulfid (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> entspricht. Stets ist die Einw. des S von H<sub>4</sub>S-Entw. begleitet. Auch wenn man eine mäßig konz. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. mit überschüssigem S in einem offenen Gefäße erwärmt, bis kein S mehr gelöst wird, so erhält man (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> (vgl. a. S. 633 und S. 635). Die Nichtbildnug der einfachen Polysulfide bei Behandlung sogenannter Ammoniumsulfidlsg, mit 8 führt Bloxam auf die Zus. dieser Lsg. zurück, welche nicht der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, sondern (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,2NH<sub>4</sub>SH + 2NH<sub>4</sub>OH entspricht (vgl. S. 630). — Versuche, die einfachen Ammoniumpolysulfide durch Einw. von S auf (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S im Moment seiner B. zu erhalten, führten gleichfalls zur B. von (NH, 1886) H2S wurde in NII3-Lsg., deren Konz. der vorher angewandten Lsg. von (NH4/S,2NH48H

+ 2NH<sub>4</sub>OH entspricht, bei Ggw. von S eingeleitet. Die erhaltene Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> war frei von NH<sub>4</sub>SH und NH<sub>4</sub>OH (geprüft mit CuSO<sub>4</sub>, vgl. S. 629); sie enthielt auch keine Oxydationsprod. des Schwefels. — Eine Lsg. von der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>2NH<sub>4</sub>SH,2NH<sub>4</sub>OH löst S in der Kälte unter H.S-Entw. und scheidet, wenn man sie nach dem Sättigen mit S schüttelt, Kristalle von Tetraammoniumheptasulfid (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>7</sub> (vgl. S. 634) aus.

Welche Methode zur direkten Darst. der Ammoniumpolysulfide auch angewendet wird, stets werden Polysulfide mit 4NH,-Gruppen erhalten, und

zwar in folgenden Phasen:

Behandelt man eine Lsg. von der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>8.2NH<sub>4</sub>8H + 2NH<sub>4</sub>OH (vgl. oben) mit S, so verliert die Verb. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>8.2NH<sub>4</sub>8H Schwefelwasserstoff und nimmt je nach den Versuchsbedingungen fünf oder sieben At. S auf, nach:  $(NH_4)_2S_2NH_4SH + S_5 = (NH_4)_4S_2S_5 + H_2S$ ;  $(NH_4)_2S_2NH_4SH +$  $S_7 = (NH_4)_4 S_2.S_7 + H_2S$ . Besäße die sogenannte Ammoniumsulfidlsg, tatsächlich die Zus.  $(NH_4)_2S$ , so würde sich die stets beobachtete  $H_2S$ -Entw. (vgl. oben) nicht erklären lassen. — Auch die rote Lsg. von der Zus.  $(NH_4)_2S$ -2NH $_4SH$ , welche durch Sättigen einer konz.  $NH_3$ -Lsg.  $(D_1 = 0.880)$  mit  $H_2S$  bei gewöhnlicher Temp. erhalten wird (vgl. S. 626 n. 631), vermag nicht mehr S aufzunehmen, als zur B. von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> erforderlich ist. Alle einfachen Polysulfide sind offenbar sekundäre Prodd., welche durch Zers. von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> unter verschiedenen Bedingungen der Konz., Temp. usw. entstehen. So geben die ursprünglich gesättigten roten Lsgg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> bei entsprechenden Konzz. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>7</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> (vgl. hei den einzelnen Verbb.). Aber in allen Fällen besitzt die Mutterlauge nach Absaugen von den Kristallen einen geringeren Schwefelgehalt, als der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> entspricht. Auch durch abwechselnde Behandlung der Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> mit NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S und durch Modifizierung der Fintze'schen Darstellungsmethode von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> mit NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S kann (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>4</sub> zerlegt werden. Vgl. auch unter (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub>. S. 634) kann (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub> in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>4</sub> zerlegt werden. Vgl. auch unter (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub>. S. 635. Verhalten wrisspriger: Autonomiumpolysulfidlösung gegen Metalle und Metall-

Verhalten wässriger Ammoniumpolysulfidlösung gegen Metalle und Metalloxyde. — Gibt an Cu den Ueberschuß an S ab unter Bildung von CuS und nach längerer Zeit von Cu<sub>2</sub>S (aus CuS + Cu) und geht in farblose (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. über. Priwoznik (Ann. 164, (1872) 46; J. B. 1872, 231; Ann. 171, (1874) 110). Nach Merz u. Weith (Zschr. Chem. 1869, 244) dagegen findet H-Entw. statt und B. von rhombischem. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-haltigem Cu.S. Die Entwicklung von H wird von HEUMANN (Ber. 6, (1873) 748; J. B. 1873, 245) bestätigt. Zuerst entsteht CuS, dann rhombisches CuS (aus Cu + (NH4)2S), das stets etwas CuS enthült; wird Cu in die Ammoniumpolysulfidlösung eingetragen, so bildet sich zuerst ein roter Körper: ('ng/NH4)S2. - Ag gibt dicke Krusten von Ag, S; Sn bildet in Ammoniumpolysulfidlösung lösliche Schwefelverbindungen: Ni verhält sich ähnlich wie Sn, gibt der gelben Lsg. eine schwarze Färbung: Fe überzieht sich sehr langsam mit dünner, schwarzer Fesschicht. Priwoznik; vgl. a. Merz u. Weith.

Oxydiertes Cu, ebenso fein verteiltes CuO nimmt Rotfärbung an infolge B. von Cu2(NH4)2S2 (vgl. Peltzer, Ann. 128, (1863) 180); PbO und PbO<sub>2</sub> geben kristallinisches PbS; FeO erleidet keine wahrnehmbare Veränderung; CdO liefert sehr langsam, beim Erhitzen schneller CdS; ebenso geben MnO (erst beim Erwärmen) und Mn(OH), (im trockenen Zustande) fleischrotes MnS. Priwoznik (Ber. 6, (1873) 1293). — Veber die aus Ammonium-polysulfidlösung und Metallsalzen erhaltenen Metallammoniumpolysulfide vgl. bei (NH<sub>4.2.5</sub>).

polysultidlösung und Metallsalzen erhaltenen Metallammoniumpolysultide vgl. bei (NH<sub>422</sub>S<sub>4</sub>, S. 634, (NH<sub>4)2</sub>S<sub>5</sub>, S. 635, und (NH<sub>4)2</sub>S<sub>5</sub>, S. 637.

b) (NH<sub>4)2</sub>S<sub>2</sub>, Anmoniumbisulfid: Zweifach-Schwefelammonium. — Die Angabe, daß eine was. Lsg. von (NH<sub>4)2</sub>S, durch Auflösen von S in wss. (NH<sub>4)2</sub>S-Lsg. in dem Verhältnis (NH<sub>4)2</sub>S: S erhalten wird (Watt's Dictionary, Morley and Muir, 1, 204), ist nicht richtig; vielmehr entsteht unter diesen Bedingungen Tetraammoniumheptasulfid, (NH<sub>4)2</sub>S<sub>7</sub>, 4H<sub>2</sub>O (vgl. dieses, S. 634; ferner auch S. 632). Bloxam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 305). — Bei der Prüfung einer zweiten, am gleichen Orte angegebenen Darstellungsmethode — Leiten von Schwefel- und NH<sub>4</sub>Cl-Dämpfen durch eine heiße Porzellanröhre und dann in ein gutgekühltes (Fefäß — erhielt Bloxam ein lediglich aus NH<sub>4</sub>Cl und S bestehendes Prod. —

 $(NH_4)_2S_2$  existiert nicht, weder in Kristallen, noch in Lsg. Bloxam. — Die Bildungswärme des hypothetischen Bisulfides berechuete Dr Forchand (Compt. rend. 100, (1885) 246) zu:

 $N_2, H_4, S_2(fest) = (NH_4)_2 S_2(fest) ... + 66.2 Kal.$ 

c)  $(NH_4)_2S_8$ . Ammoniumtrisulfid; Dreifach-Schwefelammonium. — Man bringt reine, frisch dargestellte Kristalle von  $(NH_4)_2S_5$  (vgl. S. 636) schnell in eine weithalsige Stöpselflasche und fügt kaltes, vorher frisch ausgekochtes W. hinzu, bis ein weiterer kleiner Zusatz von W. keine Schwefelfällung mehr hervorruft. Die so erhaltene klare, leuchtend goldgelbe Fl. stellt eine Lsg. von  $(NH_4)_2S_3$  dar. Gef.:  $NH_4 = 0.69$ : 0.68; 0.68%; S(total) = 2.05%. S (als Polysulfid) = 1.37%. Aus der Differenz der beiden S-Werte ergibt sich: S (als  $(NH_4)_2S$ ) = 0.68%. entsprechend dem von der Formel  $(NH_4)_2S_3$  verlangten Verhältnis von S (als Polysulfid): S (als  $(NH_4)_2S$ ) wie 2: 1. BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 303).

Schon Fritzsche (J. prakt. Chem. 24, (1841) 460) gibt an. daß die zitronengelbe Lsg., welche beim Behandeln von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> mit W. entsteht, eine Verb. mit weniger S enthält. — Fritzsche's Versuche (J. prakt. Chem. 32, (1844) 313), (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> durch fortgesetzte Einw. von NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S auf die Mutterlauge des von ihm als (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub> durch fortgesetzte Einw. von NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S auf die Mutterlauge des von ihm als (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub> durch erheiten erhielt, die er für NH<sub>4</sub>SH hielt. Nach Blokam, besteht das durch abwechselnde Behandlung der Mutterlaugen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>6</sub> mit NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S erhaltene Endprod. aus (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S,24NH<sub>4</sub>SH (vgl. dieses, S. 632). — Bei Versuchen, (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub> durch Einw. der berechneten Menge S auf sogenannte (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. (vgl. S. 629) in geschlossenen Röhren zu erhalten, entstanden Kristalle von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>,H<sub>2</sub>O (vgl. dieses, S. 637; ferner S. 632). Blokam. Durch Eintragen von 10% iger wss. AuCl<sub>5</sub>-Lsg. in Ammoniumpolysulfidösung (bereitet durch Sättigen einer 25% igen Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S mit Schwefelblumen bei ca. 30% unter fortwährendem Umschütteln erhielten Harvanyn Höcknung (Ber. 37, (1944)) 2454.

Durch Eintragen von 10%, iger wss. AuCl<sub>5</sub>-Lsg. in Ammoniumpolysulfidlösung (hereitet durch Sättigen einer 25%, igen Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>8 mit Schwefelblumen bei ca. 30% unter fortwährendem Umschütteln erhielten Hopmann u. Höchtlen (Ber. 37, (1904) 245) Kristalle von der Zusammensetzung AuS,NH<sub>4</sub>, werin das Gold wahrscheinlich einwertig auftritt und als Auroatom eine dreifache Schwefelkette hält, die ihrerseits noch die Ammoniumgruppe bindet, so daß ein Auroammoniumtrisulfid vorzaliegen scheint.

d) (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>7</sub>,4H<sub>2</sub>O. Tetraammoniumheptasulfid. — Erhalten bei dem Versuch, (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub> durch Einw. der berechneten Menge S auf sogenannte (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S-Lsg. in geschlossenen Röhren zu erhalten (vgl. bei (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, S. 633; ferner Tabelle, S. 632). Behandelt man 15 cem sogenannter (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S-Lsg. (s. S. 630 u. S. 632) mit 2.8 g S, so wird dieser in der Kälte beinahe vollständig gelöst: beim mäßigen Erwärmen erhält man eine klare, rötlich gelbe Lsg. Beim Abkühlen in Kaltemischung scheiden sich Kristallbüschel von kleinen gelben Nadeln aus. Die Röhren zeigten beim Oeffnen keinen Druck.

Die von der Mutterlauge befreiten und rasch zwischen Filtrierpapier getrockneten Kristalle geben mit W. eine klare gelbe Lsg., die sich läugere Zeit ohne Schwefelabscheidung hält. Bloxam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 298).

Ber. für BLOXAM.
(NH<sub>4</sub>'s5,4H<sub>2</sub>O Gef.
NH<sub>4</sub> 19.56 19.68
8 60.88 61.05
H<sub>2</sub>O 19.56 19.27 (aus der Differenz)

e) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>. Ammoniumtetrasulfid: Vierfach-Schwefelammonium. a) Wasserfrei. — Scheidet sich als kristallinische M. aus. wenn man in die beim Auskristallisieren von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> (vgl. S. 636) zurückbleibende und abgekühlte Mutterlauge abwechselnd NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S leitet. Aus dem schwefelgelben Kristallbrei werden durch Erwärmen und langsames Erkalten lange, rein schwefelgelbe (zitronengelbe, Sabatier) Kristalle erhalten. Fritzsche (J. prakt. Chem. 32, (1844) 313; Berzel. J. B. 25, 141); Sabatier (Compt. vend. 91, (1880) 52; Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 73; J. B. 1880, 110: 1581, 1125). — Die so erhaltenen Kristalle sind nicht reines Tetrasulfid, sondern enthalten (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,xNH<sub>4</sub>SH. — Aus Fritzsche's Methode geht hervor, daß derselbe in der Mutterlauge von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, noch das Vorhandensein von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, annimmt (vgl. unter β) und die B. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S, uuf eine durch die Einw. von NH<sub>3</sub> und H.S. hervorgerufene Reduktion zurückführt. Dies ist nicht der Fall; löst man (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,xNH<sub>4</sub>SH. —

Durch Einw. der berechneten Menge S auf sogenannte (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S-Lsg. (vgl. S. 630) in geschlossenen Röhren erhält man nicht (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>, sondern Kristalle von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>2</sub>,3<sup>1</sup>, 2H<sub>2</sub>O (vgl. dieses, S. 636; ferner S. 632). Bloxam (J. Chem.

Soc. 67, (1895) 301).

Die Kristalle bewahren in der Fl. oder in NH<sub>4</sub>SH-haltiger Luft ihre Durchsichtigkeit, werden an freier Luft trübe und zersetzen sich in der Wärme noch vor dem Schmelzen in NH<sub>4</sub>SH und S. — Ll. in W., eine konz. Lsg. kann ohne Zers. erhalten werden, wenn man gut ausgekochtes W. zur Lsg. verwendet. Fritzsche. Die klare Löslichkeit beruht nach Bloxam auf der Verunreinigung durch (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S,xNH<sub>4</sub>SH, welches die Fällung von S in konz. Lsg. verhindert, in verd. Lsg. verzögert. — Die verd. wss. Lsg. setzt allmählich weißen S ab, Fritzsche; Sabatier; HCl füllt daraus unter Entw. von H<sub>2</sub>S <sup>3</sup>/<sub>4</sub> des gesamten Schwefels. — Ll. in Alkohol. Fritzsche.

Ein kristallisiertes Cuproammoniumtetrasulfid, CuNH<sub>4</sub>S<sub>4</sub>, habeu Hopmann u. Höchtlen (Ber. 36, (1903) 3090) durch Einw. von gelbem Ammoniumsulfid auf ammoniakalische Kupferlösung erhalten. — Gibt man zu einer absolutalkoholischen Ammoniumpolysulfidlösung allmählich eine Lsg. von BiCl<sub>3</sub> in absolutem Alkohol, so daß schließlich das Polysulfid im Ueberschuß bleibt, so erhält man bei ca. 50 glänzend schwarze Kristalle von der Zusammensetzung (NH<sub>4</sub>S<sub>4</sub>)(NH<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>):Bi-S.S-Bi-S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)(S<sub>4</sub>NH<sub>4</sub>). Hopmann u. Höchtlen (Ber. 37, (1904) 245).

Thermochemisches, — Bildungswärme: N<sub>2</sub>, H<sub>5</sub>, S<sub>4</sub> (fest) = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub> (fest).

+ 69.06 Kal<sub>3</sub>, Sabatier; De Forgrand (Compt. rend. 100, (1885) 246);

Thermochemisches. — Bildungswärme:  $N_2.H_5.S_4$  (fest) =  $(NH_4)_2S_4$  (fest) ... + 69.06 Kal., Sabatier; De Forcrand (Compt. rend. 100, (1885) 246);  $H_9.H_9.S_4$  (fest) =  $(NH_4)_2S_4$  (gelöst) ... + 60.80 Kal., Sabatier;  $2NH_8$  (Gas),  $H_2S$  (Gas),  $S_3$  (fest) =  $(NH_4)_2S_4$  (fest) ... + 40.0 Kal.; Sabatier. — Lösungswärme für 1 Aequivalent  $(NH_4)_2S_4$ , gelöst in mindestens 150 T. W. bei 11.5° ... -8.2 Kal., Sabatier. Bei der Zersetzung durch ein Gemisch von Jod und HCl bei 12° werden für 1 Aeq. 3.30 Kal. frei. Sabatier.

		(ief.			
	Ber.	FRITZSCHE.	SABATIER.		
2NH,	20.73	20.51	20.7		
H,S	20.73	20.22	20.2		
38	58.54	57.58	59.1		
(NH.).S.	100.00	98.31	100.0		

β)  $Mit^{1/4}$   $Mol. H_2O.$  — Beim abwechselnden Behandeln der Mutterlaugen von  $(NH_4)_2S_5$ , welche aus  $(NH_4)_4S_9$  bestehen (vgl. dagegen Fritzsche, unter α), mit  $NH_3$  und  $H_2S$  wird praktisch das gesamte Polysulfid als gelbe. kristallinische Masse gefällt. Diese stellt ein Gemisch von  $(NH_4)_4S_9$  und Verbb. von dem Typus  $(NH_4)_2S_4NNH_4SH$  dar. Beim Behandeln dieses Gemisches mit wenig W. bei 40 bis  $50^9$  löst sich  $(NH_4)_4S_9$  ohne Ausscheidung von S infolge Anwesenheit der  $(NH_4)_2S_4NNH_4SH$ -Verbb. (vgl. Löslichkeit der Fritzscherschen Verb. unter α). Beim Abkühlen scheiden sich gelbe Nadeln aus.  $[((NH_4)_2S_5,(NH_4)_2S_5,NNH_4SH?)]$ , welche nach dem Umkristallisieren reines, wasserfreies  $(NH_4)_2S_5$  geben. Aus der Mutterlauge kristallisiert beim Abkühlen  $(NH_4)_2S_4$ ,  $^{1/4}_4H_2O$  oder  $^{1/4}_4(NH_4)_2S_4$ ,  $^{1/4}_4H_2O$  aus, welches auf diesem Wege völlig rein erhalten wird. — In diesem reinen Zustande wird das Salz durch W. sofort unter Schwefelabscheidung zersetzt (vgl. unter α). BLONAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 301).

Ber. für  $(NH_4)_3S_4, \frac{1}{4}H_3O$ . Gef. NH<sub>4</sub> 21.36 21.63 31.67 8 (total) 75.96 76.00 76.10 S (als Polysulfid) 56.97 56.79

, f)  $(NH_4)_4S_0$ . Tetraammoniumenneasulfid.  $\alpha$ ) Wasserfrei. — Beim Abkühlen der Mutterlauge von  $(NH_4)_2S_5$  (vgl. S. 636) in einer Kältemischung scheidet sich eine kristallinische M. ab, die nach dem Absaugen und Auswaschen mit A. die Zus.  $(NH_4)_2S_4$  oder  $(NH_4)_4S_9$  zeigt. Beim mäßigen Erwärmen

erhält man eine Lsg. der Kristalle in ihrer eigenen Mutterlauge ohn Asscheidung von Schwefel. Die Lsg. hat die Zus.:  $NH_4=9.35, 9.32\%$ ; 8 km = 37.15, 36.83%; S (Polysulfid) = 28.67, 28.67%. Dus Verhältnis S:  $NH_4$  ist = 3% = sprechend dem für  $(NH_4)_4S_9$  berechneten Werte.  $[(NH_4)_2S_9$  würde verlaugen S  $NH_4=44$  — Eine Lsg. von  $(NH_4)_4S_9$  wird erhalten durch gleichzeitige Behand einer  $NH_3$ -Lsg. (500 ccm konz.  $NH_3$  (D. = 0.880) + 150 ccm W. mm ex und überschüssigem Schwefel. Die tiefrote Lsg. scheidet beim Mels Kristalle von  $(NH_4)_2S_9$  aus. Vgl. dieses, unten; ferner bei  $(NH_4)_2S_9$ . S. diallgemeine Bildung der  $(NH_4)_4S_9$ -Lsg. vgl. S. 633. Bloxam (J. Chem. 867, (1895) 296, 305, 308).

β)  $Mit 3^{1}_{,2} Mol$ .  $H_{2}O$ . — Erhalten bei dem Versuch,  $(NH_{4})_{2}S_{4}$  der Einw. der berechneten Menge S auf sogenannte  $(NH_{4})_{2}S_{-1}$ . S. in einer eschlossenen Röhre darzustellen (vgl. bei  $(NH_{4})_{2}S_{4}$ , S. 635; ferner Tabe. S. 632). — Behandelt man 15 ccm sogenannte  $(NH_{4})_{2}S_{-1}$ . Sg. (vgl. S. 630 u. S. 632 = 8.42 g. S., so löst sich der Schwefel schwierig, bei etwa 80° aber vollständig zu eine Groten, im reflektierten Licht schwarz erscheinenden Fl. Beim Abkühlen scheiden setze Nadeln aus, wobei sehr wenig Mutterlauge zurückbleibt. — Wird von W. 1666 Schwefelabscheidung zersetzt. — Tetraammoniumenneasulfid ist das heelst Prod., welches durch Einw. von S. auf  $(NH_{4})_{2}S_{-1}$ . Erhalten werden 840

BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 299).

| Ber. für | BLOXAN. | Gief | NH4 | 17 02 | 16.98 | S | 68 08 | 68.35 | H40 | 14.67 |

g) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>. Ammoniumpentasulfid; fünffach-Schwefelammonium, a 11 com frei. Früher hydrothioniges Ammoniak. – Man sättigt wss. NH, mit H.2. bringt die Fl. mit Schwefelpulver zusammen, während NH, eazleitet wird, sättigt das überschüssige NH<sub>8</sub> durch H<sub>2</sub>S, behandelt wie mit S und NH, und zuletzt nochmals mit HaS, bis die kaltgehalten I. endlich kristallinisch erstarrt. Man bringt durch Erwärmen auf 40 10 50° in Lsg. und läßt bei Luftabschluß langsam erkalten. Faitzschi J. prakt. Chem. 24. (1841) 460; 32. (1844) 313; Berzelius' J. B. 22, 99; 25. E.; Sabatter (Compt. rend. 91, (1880) 52; Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1880) 3 J. B. 1880, 110; 1881, 1125). — 200 ccm ca. 40% iger sog. (NH<sub>4</sub>), S-Lsg. (al S. 630 u. S. 632) werden in einer Flasche mit 75 ccm W. verdüngt al mehr als der zur B. von (NH, ), S, erforderlichen Menge S versetzt al auf dem Wasserbad mäßig (nicht über 80°) erwärmt. Der 8 wird mit reichlicher H.S-Entw. und Rotfärbung der Fl. lebhaft gelöst. Nach 🖔 endigung der Rk. filtriert man von ungelöstem 8 ab in eine Flasche mit läßt über Nacht stehen. Es scheiden sich (NH4), 85-Kristalle aus, des Mutterlange beim Abkühlen in einer Kältemischung Kristalle von Alles (vgl. dieses, S. 635) absetzt. Aus diesen Mutterlaugen kann leicht tes (NH<sub>4)2</sub>S<sub>5</sub> erhalten werden (vgl. unter (NH<sub>4)2</sub>S<sub>4</sub>, S, 635); überhaupt scheiden 1-22 T (NH4) So beim Stehen Kristalle von (NH4) So aus - Auch wenn man wss. NH. - 0.880, verdünnt mit dem gleichen Vol. W. mit überschüssigem, feit ver teiltem S versetzt und mit H.S behandelt, bis die Temp. der L.S. M und H.S nicht mehr absorbiert wird, löst sich der 8 rasch, und aus tiefroten, filtrierten Fl. scheidet sich nach zwölf Stunden eine geringe Mal von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> in Kristallen aus; die Mutterlauge enthält wiederum (NH<sub>4</sub> N<sub>2</sub> — Eine Lsg. von der gleichen Zus. [(NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>9</sub>] wird erhalten, wenn mu sogenannte (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>-Lsg. (vgl. S. 630) mit der auf (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> berechnet Menge 8 im geschlossenen Rohr behandelt (vgl. Tabelle, S. 632), 114  had war keine weitere Ek. zu bemerken, als daß der S schmolz; aus der tiefroten und beinahe undurchsichtigen Lsg. setzte sich beim Erkalten eine kristallinische, mit S ge-mischte Masse ab. Verdünntere Lsgg. lösen noch weniger S. Die erhaltenen Lsgg. bestehen auch in diesem Falle aus (NH<sub>4</sub>),S<sub>2</sub>. - Nach sämtlichen Methoden werden also Lsgg. von (NH4)489 erhalten, und obgleich hieraus leicht Kristalle von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> gewonnen werden können, ist es unmöglich, eine wss. Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> darzustellen. Bloxam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 295, 297, 300). Vgl. auch S. 633. - Beim Versetzen einer konzentrierten, mit S gesättigten Lösung von  $(NH_4)_2S$  mit dem gleichen Vol. 95 %, igem Alkohol scheiden sich nach mehrstündigem Stehen Kristalle von  $(NH_4)_3S_5$  ab. Byens (Am. Chem. J. 28, (1902) 490; C.-B. 1903, 1, 311).

Pomeranzengelbe, lange schiefe rhombische Säulen, FRITZSCHE; lange, orange durchleuchtende Blätter, Sabatien; orangerote, prismatische Kristalle, Byers. — Geht beim Erwärmen unter Verdunsten von (NH4), S in (NH4), S, über, so auch beim Aufbewahren an trockner Luft, nach:  $3(NH_4)_2S_5=2(NH_4)_2S_7+(NH_4)_2S$ . Die von anhängender Mutterlange feuchten Kristalle werden dabei rubinrot und nehmen an Umfang zu, während ihr Inneres hohl wird. - An feuchter, langsamer an völlig trockner Luft zersetzen sich die Kristalle allmählich unter Austritt von NH<sub>4</sub>SH in ein gelbes Gemenge von Schwefelkristallen und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. — Löst sich in W. unter Abscheidung von S. der anfangs zähe ist, dann kristallinisch wird; die gelbe wss. Lsg. enthält dann eine Verb. mit weniger S. Fritzsche; sie enthält (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (vgl. dieses, S. 634). BLOXAM. - Löst sich in Alkohol anfangs vollständig, die Lsg. setzt selbst in verschlossenen Gefäßen unter gewissen Umständen Schwefel in Kristallen FRITZSCHE.

Verschiedene Metallammoniumpentasulfide sind von Hofmann u. Höchtlen (Ber. 36, (1903) 3090; 37, (1904) 245, dargestellt worden, und zwar aus gelber Ammoniumpolysulfid-lösung durch Einw. von H<sub>2</sub>PtCl<sub>0</sub> das Platiniammoniumtripentasulfid S<sub>3</sub>Pt(S<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>2H<sub>2</sub>O; durch Einw. von Iridiumtrichloridlösung Ir(S<sub>5</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>; durch Einw. von Palladochlorid-Kalium-chlorid das Palladiumammonium-dipenta-mono-sulfid PdS<sub>14</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>, ½11<sub>4</sub>O. Vgl. bei den ent-

Thermochemisches. — Bildungswärme:  $N_2, H_4, S_5$  (fest) =  $(NH_4)_2 S_5$  (fest) . + 69.46 Kal., Sabatier; DE FORCRAND (Compt. rend. 100, (1885) 246);  $2NH_8$  (Gas),  $H_9S$  (Gas),  $S_4$  (fest) =  $(NH_4)_9S_5$  (fest) ... + 40.40 Kal., SABATIER. — Lösungswärme beim Lösen von 3.12 bis 10.65 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub> in 500 ccm Wasser bei 13" pro Aequivalent . . . 8.4 Kal., Sabatier — Wärmeentwick-Wasser bei 13° pro Aequivalent ... 8.4 Kal., Sabatier. lung bei der Zersetzung durch ein Gemisch von Jod und HCl ... + 24.2 Kal., SABATIER.

]	Ber. v. Sabatibb.	Far	CZSCHR,	SABATIER.		Ber.	BLOXAM. Gef.
2NHa	17.35	17.45	16.79	17	NH	18.37	18.14: 18.11
H.S	17.35	15.80	16.43	16.5	S	81.63	81.28
48	65.30	64.57	64,83	63			

100 00 97.88 98.05 β) Mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O. — Schüttelt man sog. (NH<sub>4</sub>)<sub>g</sub>S-Lsg. (vgl. S. 630) mit der zur B. von (NH<sub>4</sub>), S, erforderlichen Menge S (vgl. Tabelle, S. 632) in der Kälte in einem verschlossenen Rohr, so löst sich ein Teil des S, und es kristallisiert (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>7</sub>,4H<sub>2</sub>O (vgl. dieses, S. 634) aus. Beim Erwärmen auf 70 bis 80° entsteht eine orangerote Lsg., welche bei gewöhnlicher Temp. nach einiger Zeit aus feinen Nadeln bestehende Rosetten von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>,H<sub>2</sub>O absetzt. — Wird von W. ebenso wie das wassetten 2020 schnell unter S-Abscheidung zersetzt. Bloxam (J. Chem. Soc. 67, (1895) 298).

	Ber, für (NH <sub>4</sub> ), S <sub>0</sub> , H <sub>2</sub> O.	Gef.
NH.	16.82	16.94
S	74.77	74.79
H20	8.41	(8.27)

Löst sich in kaltem W. mit gelber Farbe; die Lsg. reagiert ventral bem Erwärmen scheidet sich aus der Lsg. ein schwarzer Körper ab, der bei unter Entw. eines eigentümlich riechenden Gases in Schwefel übereit ber Geruch erinnert an den beim langsamen Verbrennen von S entstehenden bereit werte wahrscheinlich von einem niederen Oxyd des Schwefels her. — Mit Alkoholen steht eine tief dunkelrote Lsg., welche beim Kochen SO<sub>2</sub> entwickelt, während sich eine kristallinische Masse abscheidet.

Eine endgültige Entscheidung zwischen den beiden Formeln NSO und NSO u

Ber. für Clever d. Mutheans.

NSO N<sub>5</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub> Gef.

N 22.58 21.53 21.53
S 53.06 58.89 56.89; 59.06

B. NSO<sub>4</sub>. — Läßt man eine Lsg. von NO<sub>2</sub> in CS<sub>2</sub> auf N<sub>4</sub>S<sub>4</sub> einwuka so scheidet sich nach einigen Stunden an den Wandungen des Gefüst eine weiße Kristallmasse ab, welche man schnell auf einem Thoutest trocknen und in ein gut schließendes Gefäß bringen muß, da der köpft an der Luft äußerst zerfließlich ist. — Doppelbrechende, kleine, farbest Blättchen. — Reagiert mit W. heftig unter starkem Zischen; es entwock NO, und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geht in Lösung, nach: NSO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O = NO + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> CLEVER u. MUTHMANN (Ber. 29, (1896) 340).

Chever U. Muthmann.

Ber. für NSO<sub>4</sub> Gef.
N 12.72 11.30
S 29.09 29.41

C.  $N_4S_3O_6$ . — Entsteht aus  $N_4S_3Br_2$  (vgl. dieses) und  $NO_4$ . Grottiefgelbe, schön kristallisierte Nadeln. Zersetzt sich bei Wassertoltemperatur unter Feuererscheinung und verhält sich gegen W. auch wie NSO (vgl. S. 639). Nicht nüher untersucht. CLEVER u. MUTHMASN "Bor 29, (1896) 340).

CLEVER U. MUTHMANS.

Gef.
22.58
22.54
38.70
38.48

D. NaSaNOa. Thiotrithiasylnitrat. — Man löst Thiotrithiasylchlon NaSaCl, (vgl. dieses und S. 622) in ganz konz. HNOa und dunstet die geht Fl. im Vakuum über Kalk und konz. HaSOa ein. Demargay (Compt. 1980), (1880) 1066; Ber. 14, (1881) 253); Muthmann u. Seitter (Bor. 1987) 629). Es entweichen Chlorverbindungen der Stickoxyde, und nat entsprechendem Konzentrieren der salpetersauren Lösung kristallisier

NaSaNOa aus.

Ziemlich große, zitronengelbe Kristallblätter. Demarcay. Prächtige schwefelgelbe, durchsichtige bis 1 ccm lange Prismen, die sehr vorsichte (wegen der Explosionsgefahr) auf dem Thonteller getrocknet werden können Muthmann u. Seitter. — Explodiert ziemlich heftig beim Erhitzen weiner Röhre. Demarcay. Schon bei schwachem Schlag, beim Reiben und beim Erwärmen zersetzt sich die Substanz mit heftigem Knall unter Feeserscheinung. — Die Kristalle sind ziemlich luftbeständig; nach einigen Tagen werden sie unter Zersetzung matt, und es tritt Geruch nach Stickop und SO2 auf. — Löslich in kaltem W. zu einer klaren, gelben Fl. sich jedoch schon nach wenigen Minuten trübt und schließlich ein schwafz Pulver abscheidet, das sich in NH2 mit violetter Farbe löst.

Der ausfallende, amorphe, schwarze Körper besteht zum größten Teil aus Schwefel. — In anderen Lösungsmitteln, wie  $CS_2$ ,  $CHCl_3$ , Aceton, Essigäther usw. ist  $N_3S_4NO_3$  völlig unlöslich. Beim Kochen mit A. bildet sich unter Zers. des Nitrats eine rote Flüssigkeit. Muthmann u. Seitter. — Konstitution B. S. 622.

		MUTHMANN U. SEITTER.
4N	24,14	23.82
48	55.17	54.50
30	20.69	21.68 (Differenz)
N <sub>A</sub> S <sub>A</sub> O <sub>B</sub>	100.00	100,00

### SCHWEFEL, STICKSTOFF, WASSERSTOFF UND SAUERSTOFF.

Uebersicht: I. Hydrazinsalze der Oxysäuren des Schwefels, S. 641. — II. Ammoniumsalze der Oxysäuren des Schwefels, S. 646. — III. Hydroxylaminsalze der Oxysäuren des Schwefels, S. 668. — IV. Thiotrithiazylbisulfat, S. 673.

## I. Hydrazinsalze der Oxysäuren des Schwefels.

A. Hydrazinsulfit. (N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>. — Seidenglänzende Nadeln, welche sich beim Stehenlassen der mit Hydrazinhydrat neutralisierten wss. Lsg. von Hydrazinpyrosulfit (vgl. B). unten) über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> im luftverdünnten Raume ausscheiden. — Oxydiert sich leicht zu Sulfat. — Ber. für (N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>: 21.91% S; gef.: 21.82% S. — Sabanejeff u. Speransky (Z. anorg. Chem. 20, (1899) 23).

B. Hydrazinpyrosulfit. (N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. — Beim Einleiten von SO<sub>2</sub> in eine wss. Lsg. von Hydrazinhydrat findet eine beträchtliche Erwärmung statt. Wenn die Lsg. eine gelbe Farbe angenommen hat, kann zur Ausscheidung des festen Salzes folgendermaßen verfahren werden: 1. Man läßt die Lsg. im luftverdünnten Raume kristallisieren oder 2. in einer Atmosphäre von SO<sub>2</sub>, oder fällt 3. mit Alkohol. Kristallinisches Salz; oxydiert sich leicht zu Sulfat; folglich sind die Hydrazinsulfite den Ammoniumsulfiten vollkommen analog.

Kryoskopische Daten (C = Konzentration, d. h. das Quantum des Salzes pro 100 g W.;

t = Temperaturerniedrigung; i = Quotient):

Gmelin-Friedheim. I. Bd. 1. Abt. 7. Aufl.

C t i 1.152 0,395 3.82 1.970 0,630 3.55 4.548 1.365 3.33

SABANEJEFF U. SPERANSKY (Z. anorg. Chem. 20, (1899) 23).

Ber. für  $(N_2H_4)_2H_2S_2O_5$ . Sabanejepf u. Speransky. S 30.48 30.12 30.20 30.03 30.26 26.47

C. Hydrazinsulfat. a) N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. (Saures Hydrazinsulfat, Diammonium-sulfat). Gewöhnlich schlechthin Hydrazinsulfat genannt. — Darstellung s. bei Hydrazin, d. Bd. S. 190. — Ueber Abscheidung aus unreinen Laugen mittels CuSO<sub>4</sub> vgl. unten.

Kristallisiert wasserfrei in dicken, glasglänzenden, optisch zweiachsigen Tafeln oder langen, dünnen Prismen. Curtius (Ber. 20, (1887) 1632); Curtius u. Jay (J. prakt. Chem. [2] 39, (1889) 39). Kristallsystem: rhombisch, Liweh (Z. Kryst. 17, (1890) 386), und zwar sphenoidisch-hemiedrisch. Fock (Z. Kryst. 23, (1895) 215; C.-B. 1895, 2, 588). a:b:c = 0.74532:1:0.82825, Liweh; 0.90117:1:0.60404. Fock. Beobachtete Formen: a [100], c [001], r [101], q [011], n [120], o [121]. Figur tafelig nach [100]. Farblos, wasserklar, Liweh.

Von Foor wurden beobachtet: a [100], b [010], m [110], n [120], r [101], q [011], l [021], o [111], w [221]. — Die farblosen glänzenden Kristalle sind tafelförmig nach dem Makropinakeid und bis zu 5 mm lang, 4 mm breit und 1½ mm dick. Von den Flächen der Prismenzone herrscht, abgesehen vom Makropinakeid, das primäre Prisma vor, während dasjenige mit doppelter Brachyachse ebenso wie das Brachypinakeid nur ganz untergeordnet auftritt. Die übrigen Formen besitzen im allgemeinen untereinander die gleiche Ausdehnung, wenn auch in manchen Fällen das primäre Brachydoma q und die Pyramide mit doppelter Vertikalachse kleiner erscheinen. Das Auftreten der Pyramidenflächen deutet darauf hin, daß die Substanz der sphenoidischen Hemiedrie angehört. Die Flächen geben ohne Ausnahme vorzügliche Bilder. Fock.

Be-Ber. Be-LIWEH. 560 9' obachtet LIWEH. obachtet c: t = {001}: {101} = \*48° 1' q: c = {011}: {001} = \*39°38'  $a: n = [100]: [120] = 56^{\circ}21^{\circ}$   $c: o = [001]: [121] = 63^{\circ}32^{\circ}$ 63019 Be-Be-Ber. Rer obachtet FOCK. obachtet FOCK obachte
r: r = [101]: [101] = 67°40′
1: 1 = [021]: [021] = 79°14′
b: q = [010]: [011] = 58°58′
a: m = [100]: [110] = 42° 0′
a: n = [100]: [120] = 60°59′
a: n = [111]: [120] = 60°59′ w: b = [221]:[010] = 54° 6°540134 w: 0 = |221 | 010| = 54° 67 | w: m = |221 | 110| = 28°53° 1 | 1: m = |021 | 110| = 59° 4° 1 | 1: n = |021 | 120| = 47°31° q: m = |011 | 110| = 69°38° q: n = |011 | 120| = -r: m = |101 | 110| = 65°40° r: n = |101 | 120| = 65°40 28"59" 580521 58°57' 420 11/2 470391 600581/1 69°45' o: b = [111]: [010] = 63°26' o: a = [111]: [100] = 60° 9' o: m = [111]: [110] = 47°55' 63921 63 9 7 600 91/2 65 934 47"56"  $r: n = [101]: [120] = 74^{\circ}20'$ 74020 w: a = 221 : 100 = 49°21 490281/.4

Spaltbarkeit vollkommen nach dem Makropinakoid. Ebene der optischen Achsen parallel [001]; erste Mittellinie die Brachydiagonale. Der spitze Achsenwinkel in Oel für Na-Licht 79°2. Liweh. Spaltbarkeit nicht beobachtet. Ebene der optischen Achsen: Brachypinakoid. Erste Mittellinie Achse a. Winkel der optischen Achsen sehr groß; die Achsen erscheinen im Polarisationsinstrumente hart am Rande des Gesichtsfeldes. Fock. — Dichte = 1.378. — Erleidet bei 250° noch keine Veränderung, schmilzt bei 254° unter Gasentw. Im Reagensrohr über der Flamme erhitzt, schmilzt es unter explosionsartiger Gasentw. und zerfällt durch weiteres Erhitzen in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>, H<sub>4</sub>S und große Mengen von Schwefel. Curtius (Ber. 20, (1887) 1632; J. prakt. Chem. [2] 38, (1888) 396; J.-B. 1888, 1734; J. prakt. Chem. [2] 44, (1891) 101; J.-B. 1891, 1032); Curtius u. Jay (J. prakt. Chem. [2] 39, (1889) 39).

Bildungswärme: S (okt.) +  $O_4$  +  $H_6$  +  $N_2$  =  $N_2H_4H_2SO_4$  (krist.) . . . + 220.3 Kal.; S (Gas) +  $O_4$  +  $H_6$  +  $N_2$  =  $N_2H_4H_2SO_4$  (krist.) . . . + 222.9 Kal.;  $H_2SO_4$  (fest) +  $N_2H_4$  (gelöst) =  $N_2H_4H_2SO_4$  (fest) . . . + 36.0 Kal.;  $H_2SO_4$  (gelöst) +  $N_2H_4$  (gelöst) =  $N_2H_4H_2SO_4$  (gelöst) . . . + 11.1 Kal. (bei 10.8"), Berthelot u. Matignon (Compt. rend. 113, (1891) 672; J.-B. 1891, 239);  $H_2SO_4$ aq +  $N_2H_5O_4$ aq =  $N_2H_4H_2SO_4$ aq . . . + 11.3 Kal.;  $N_2$  +  $H_6$  + S +  $O_4$  + aq =  $N_2H_4H_2SO_4$ aq . . . + 221.1 Kal.; Bach (Z. physik. Chem. 9, (1892) 243). - Verbrennungswärme:  $N_2H_4H_2SO_4$  (krist.) +  $O_2$  (+ Wasser) =  $H_2SO_4$  (verd.) +  $N_2$  (Gas) +  $2H_2O$  . . . + 127.7 Kal., Berthelot u. Matignon. In kaltem W. schwer, in heißem W. leicht lösl., in A. unl.; 100 T. W. von 22° lösen 3.055 T.  $N_2H_2H_2SO_4$  Curtius: Curtius u. Jay Lösunggwärme heißen W. leicht lösl., in A. unl.; 100 T. W. von

In kaltem W. schwer, in heißem W. leicht lösl., in A. unl.; 100 T. W. von 22° lösen 3.055 T. N. H. H. SO4. Curtius; Curtius u. Jay. Lösungswärme bei 10.6° für 1 Mol., gelöst in 200 bis 300 T. W. . . . . -8.70 Kal., Brathelot u. Matignon (Compt. rend. 113, (1891) 672; J.-B. 1891, 239); N. H. H. SO4 + aq (von 18.2 bis 18.5°) im Mittel . . . -8.527 Kal., Bach (Z. physik. Chem. 9, (1892) 243). — Ist in wss. Lsg. vorwiegend in zwei Jonen (wahrscheinlich N. H. und SO4H) gespalten. Die Lsg. zeigt eine ziemlich starke Inversionsgeschwindigkeit. die jedoch bedeutend geringer ist als die der freien H. SO4. Bach. — Reduziert in der Kälte sofort Fehling'sche Lsg. und ammoniakalische Silberlsg.; beim Erwärmen scheidet sich auch Cu als Spiegel ab. Neutrales CuSO4 gibt einen dichten roten Nd. Curtius (Ber. 20, (1887) 1632). Stark saure, auch nicht angesäuerte Hydrazinsulfatlsgg. fällen aus einer nicht allzu verd. CuSO4-Lsg. hellblaues Diammonium-Kupfersulfat CuSO4(N. H. ). SO4, nach: CuSO4 +

2N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = CuSO<sub>4</sub>,(N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Vgl. bei Doppelsalzen des Hydrazinsulfates, S. 644. — Die Schwerkölichkeit des Diammonium-Kupfersulfates läßt sich sehr vorteilhaft zur Abscheidung von Hydrazinsulfat, z. B. ans unreinen Langen, benutzen. Die hydrazinhaltige Lauge, welche zweckmäßigerweise nicht zu verdünnt sein soll, wird nit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angesäuert und mit einer konz. CuSO<sub>4</sub>-Lag. versetzt. Nach zehnstündigem Stehen hat sich alles Hydrazinsulfat als kristallinisches Doppelsalz abgesetzt. Die Fällung kann auch in heißer Lsg. vorgenommen werden; auf 100 g N<sub>2</sub>H<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wendet man 120 g kristallisiertes Kupfersulfat an. Ein Ueberschuß des letzteren scheint ein schnelleres Ausfallen des Nd. zu bewirken. Ebenso bewirkt Ggw. von Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eine fast quantitative Abscheidung des Salzes. Anwesenheit von Fe-Salzen heeinflußt weder die Menge noch die Beschäffenheit des Nd. Aus dem Doppelsalz wird N<sub>2</sub>H<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wiedergewonnen, indem man den ausgewasschenen, noch feuchten Nd. in nicht zwiel h. W. suspendiert, und solange H<sub>2</sub>S einleitet bis sich in dem Nd. keine blauen unzersetzten Körnchen mehr wahrnehmen lassen; die noch heiße Lsg. wird schnell abfiltriert, der Rückstand auf dem Filter zweimal mit H<sub>2</sub>S-haltigem W. gewaschen; beim Erkalten des Filtrates scheidet sich N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zum größten Teil ab; der Rest wird gewonnen, indem man die Mutterlauge, welche vollständig frei von fremden Substanzen ist, zur Trockne eindumpft. Custrus a. Schhaden (J. prukl. Okem. [2] 50<sub>4</sub> (1894) 322). — Bei Ggw. von NaCl verläuft die Rk. mit CuSO<sub>4</sub> nach: 4CuSO<sub>4</sub> + 10NaCl + N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 2Cu<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + 5Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 6HCl + 2N. Purgootti (Guss. chim. ital. 26<sub>4</sub> (1896) 2, 559; C.-B. 1897, 1, 487). — Gibt mit CuSO<sub>4</sub> ein swl. Doppelsalz, das durch Zusatz von NaOH (ni ch t NaCl) zersetzt wird zu Cu<sub>2</sub>O<sub>4</sub> N und Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. De Gibarad u. De Saporta (Bull. soc. chim. [3] 31, (1904) 905; C.-B. 1904, 2, 731). Die von de Gibarad u. De Saporta (Bull. soc. chim. [3] 31, (1904) 905; C.-B. 1904, 2, 731

Entwickelt mit Oxydationsmitteln Stickstoff: K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> reagiert in saurer Lsg. nach: 2K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> + 3N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 2Cr<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>8</sub> + 2K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 6N + 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 14H<sub>2</sub>O; Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub> wirkt nur in saurer, nicht neutraler Lsg. ein; Fe(OH)<sub>8</sub> reagiert in der Wärme auch mit neutralem Hydrazinsulfat; mit MnO<sub>2</sub> verläuft die Rk. in saurer Lsg. nach: 2MnO<sub>3</sub> + N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 2MnSO<sub>4</sub> + 4H<sub>2</sub>O + 2N + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; in neutraler Lsg. nach: 2MnO<sub>2</sub> + 2N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O = 2MnSO<sub>4</sub> + 4H<sub>2</sub>O + 2N + N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O. Purgotti (Gaes. chim. dal. 26, (1896) 2, 559; C.-B. 1897, 1, 487). — Mit Chlor und mit Substanzen, welche Cl oder O entwickeln (Chlorkalk; KMnO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, Peroxyde, Chlorate), wird N gebildet nach: N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2Cl<sub>2</sub> = N<sub>2</sub> + 4HCl + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und: N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + O<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O + N<sub>2</sub>. Roberto u. Roncali (L'Industria Chimica 6, 93 u. 178; C.-B. 1904, 1, 1294; 2, 616). — Reduziert NaBrO<sub>3</sub> nach: 2NaBrO<sub>5</sub> + 3N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> = 2NaBr + 6H<sub>2</sub>O + 6N. Schlötter (Z. anorg. Chem. 37, (1903) 164; C.-B. 1903, 2, 1255; 1904, 1, 495). Die Reaktiousfähigkeit von Jodat, Bromat und Chlorat nimmt mit steigendem Molekulargewicht der Halogensäuren zu. Jodat und Bromat werden in alkal. Lsg. schnell reduziert; Chlorat wird nur wenig angegriffen. In saurer Lsg. findet reichliche Stickstoffwasserstoffentw. statt. Jannasch u. Jahn (Ber. 38, (1905) 1576). Vgl. a. Curtius u. Schulz (J. prakt. Chem. [2] 42, (1890) 521). — Mit Nitrit findet Zersetzung unter heftigem Aufschäumen statt, Curtius (Ber. 20, (1887) 1632); nach: 2NaNo<sub>2</sub> + N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = N<sub>5</sub> + N<sub>5</sub>SO<sub>4</sub> + 2NOH + 2H<sub>5</sub>O. De Gmand

Vou Foek

a [111] w [21]

pinals of 4 and

Priside no. 1

daspense of the control the der des Hydroxylamins und beruht auf einem systemagsgesehwindigkeit von Hydrazinsulfat durch fanzeller Zunahme der Platinmenge an und nimmt als Stärke der Konz. zu. Alle Säuren üben, mit Anance wärkende Wirkung auf die Katalyse des Hydrazinsulfat durch Hydrazinsulfat der Hydrazinsulfat der Hydrazinsulfat der Hydrazinsulfat der Wirkung von den anorganischen Sauren be. Blue bei Hrl. HBr, HCl, H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, sehr sehwach auf stären sind Ameisen-, Essig- und Salicylshure sehr auf und Hydrazinsulfat der Verlauf nimmt als bei den mit hen ganz anderen Verlauf nimmt als bei den mit hydrazinsulfat der Wirksamkeit gegenüber Hydrazinsulfat gegenüber Hydrazinsulfat gegenüber Platinsch warz suspansen, so tritt Oxydation ein: 4N<sub>2</sub>H, HySO, 15 Some so tritt Oxydation ein:  $4N_2H_4H_2SO_4 + 3I_2SO_4 + 3H_2SO_4$ . Sabanejeff (J. russ. phys. 6: 1899, 2, 32). — Bei Reduktion mittels Zu oder V geringe Mengen NH<sub>0</sub>. Cooke (Proc. Chem. Soc 1 1, 75). — Beim Erhitzen mit KOH entsteht Hydratic 1, 8, 193). Curtius u. Schulz (J. prakt. Chem. 2 1 Einw. von 20% iger HCl geht das Gelb allmählich in Orange entstehen mit Vanillin, Piperonal, p-Oxybarzali in Ketonen werden schwer löst, kristallinische Verbb eradischen Formel R"SO4 (N. H. 1893) 1243; C.-B. 1893, 2, 736 - Mr. 2 (N. H. 4. SO4 gibt mit anderen Sulfaten Doppelsalinische Formel R"SO4 (N. H. 1893) (R" = Cu, Ni, Co, Fe, Mr. Mg). Diese Doppelsulfate kristallisieren samtlinische Erscheinung, die wohl zum Teil durch die Scharzen eine Erscheinung, die wohl zum Teil durch die Scharzen

eine Erscheinung, die wohl zum Teil durch die Schutt Verbb. erklärt werden kann) und sind sämtlich sa sehr beständig. Sie fallen zum größten Teil als fen wirden kann) und sind sämtlich seite sehr beständig. Sie fallen zum größten Teil als fen wirden aus, wenn man die nicht allzu verdd. Lsgg. Wirden aus eine leiten sich die teilweise außerordentlich schwer löst. Iber weise teiten sich die teilweise außerordentlich schwer löst. Iber wirden von dem neutralen, zerfließ! Diammoniumsember des sauren Sulfage in der Sie weise Lieben Sie wirden. Sie sauren Sulfage in den sie 
+  $2N_2H_4H_2SO_4$  =  $CuSO_4$ ,  $(N_2H_4)_2H_2SO_4$  +  $H_2SO_4$ . — Weitere Doppelals die oben angegebenen scheint das Hydrazinsulfat nicht zu bilden. Doppelsulfate mit Cu, Fe, Mn werden durch NH<sub>3</sub> zersetzt, nach:  $(N_2H_4)_2H_2SO_4$ ,  $CuSO_4$  =  $(N_2H_4)_2H_2SO_4$  +  $CuSO_4$ ,  $4NH_3$ ; das entstandene neutrale Hydrazinsulfat reduziert isulfat-Ammoniak zu Cuprosulfat-Ammoniak und N. Die Doppelsulfate mit Ni, Co dagegen lösen sich in wss. NH<sub>5</sub> ohne Gasentw, und beim Wegkochen des überm NH<sub>8</sub> fallen unlösliche Verbb. aus von der Zus.: NiSO<sub>4</sub>,  $3N_2H_4$ ;  $2nSO_4$ ,  $2N_2H_4$ ;  $N_2H_4$  (?). Curtius u. Schrader (J. prakt. Chem. [2] 50, (1894) 311).

Löslichkeit der Diammoniumdoppelsulfate nach Currius u. Schrader.

Formel	1 T. lösl. in	Temp.
$\begin{array}{c} \operatorname{CuSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \\ \operatorname{FeSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \\ \operatorname{CoSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \\ \operatorname{CoSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \\ \operatorname{CdSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \\ \operatorname{CdSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \\ \operatorname{ZnSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \\ \operatorname{MuSO}_{4;}(N_2H_4)_2H_2\operatorname{SO}_4 \end{array}$	1148 T. W. 325 n n 305 n n 275 n n 202 n 186 n n 60 n n	10° 12° 12° 18° 12° 12°

wendung von Hydrazinsulfat in der qualitativen und quantitativen Analyse: u Ber. 31, (1898) 2386 u. 2393; Ber. 33, (1900) 631); Schlotter (Z. anorg. Chem. 1) 164; C.-B. 1903, 2, 1255; 1904, 1, 496); Roberto u. Roscald (L'Industria Chimica 178; C.-B. 1904, 1, 1294; 2, 616); Knoevenagel u. Ebler (Ber. 35, (1902) 3055); Dissertation, Heidelberg 1902); Purgotti (Gazz. chim. ital. 26, (1896) 2, 559; 37, 1, 487); De Girard u. de Saporta (Bull. soc. chim. [3] 31, (1904) 905; C.-B. (31).

für	Gef.				C	OBTIUS Q.	JAY.
H.804	C'URTIUS.	N,	28	21.54	22.18	21.38	
10	22.1	Ha	6	4.62	5.18	4.93	5.50
4.6	5.1	8	32	24.61	24.98	24.77	23.93
4.6 4.6	24.7	0,	64	49,23	47.66	48.92	
)		N2H4H2SO4	130	100,00	100.00	100.00	-

kulargewichtsbestimmung des Hydrazinsulfates durch Erniedrigung des Gefriervon Wasser nach Currius u. Senunz (J. prakt. Chem. [2] 42, (1890) 521);

	gewandte ibstanz	% Gehalt der Lsg.	Gefrierpunkt des W.	Gefrierpunkt der Lsg.	Erniedrigung
1 2 3,	0.0458 0.0906 0.1419	0,3094 0,6122 0,9587	5.26 5.26 5.26	5.175 5.075 4,96	0,085 0.185 0.30
Ł	Ber. auf N	, H, H, SO, :	Ber. auf	NaH'H'SO'	Gef.
	М =	130		65	69.16 62.871 60.705

omer mit Hydroxylaminamidosulfat, NH, SO<sub>8</sub>H.NH, OH (vgl. S. 688), und mit hydroxylamilfosaurem Ammonium, (OH)HN.SO<sub>8</sub>NH<sub>4</sub> (vgl. S. 693). Sabanejeff (Z. anorg. Chem. 480).

(N<sub>1</sub>H<sub>2</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. (Neutrales Hydrazinsulfat, Diammoniumsemisulfat). — platten durch Eindampfen des mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> neutralisierten HydrazinVerdunsten im Vakuum. — Große, glasglänzende, flache, die bei 85° schmelzen. Im Gegensatz zum schwer lösl.

'I<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> an der Luft äußerst zerfließlich. — Reagiert ch Alkohol, worin es selbst in der Hitze fast unl. zunächst ölig gefällt. Durch Reiben mit einem

u. de Saporta (Bull. 20c. chim. [3] 21, (1904) 905; C.-B. 1904, 2, 731. Die Gleichung von de Girard u. de Saporta ist nicht haltbar. Rimmi (Atti dei Linc. [5] 14, I, 386; C.-B. 1905, 1, 1546). — Heiße wss. Hydrazinsulfatlsg. wird durch Pt unter N-Entw. katalysiert, nach:  $3N_3H_4=4NH_3+N_2$ . Tanatar (Z. physik. Chem. 40, (1902) 475; 41, (1902) 37; C.-B. 1902, 1, 1150; 2, 183). — Bei verlängerter Einw. verliert Platinschwarz bei der Katalyse des Hydrazinsulfates allmählich, vor allem infolge der erhöhten Temp., sein Katalysierungsvermögen und erlangt es weder beim Abhindige der ernonten Temp., sein Katalysterungsverinogen und erlungt es weder beim Abkühlen, noch beim Entfernen der Reaktionsprodd. wieder, wenn man dafür sorgt, daß das
Pt außer Berührung mit der Luft bleiht. Beim Waschen und Trocknen an der Luft erlangt Pt seine Aktivität wieder. Dieselbe verliert es, wenn es längere Zeit mit reinem
W. gekocht wird, und erlangt sie auch nicht wieder, wenn man das Pt sich abkühlen läßt
und es außer Berührung mit der Luft läßt. Eine gleiche Inaktivität beobachtet man,
wenn das Platinschwarz im H-Strom erhitzt und abgekühlt wird, oder wenn es unter Luftabschluß hereitet und angewandt wird, während ein Stück desselben Pt, an der Luft abgekühlt und getrocknet, sich aktiv erweist. Die Aktivität des Pt ist um so größer, je feiner es verteilt ist. — Hieraus geht hervor, daß die Aktivität des Pt dem von ihm okkludierten O zuzuschreiben ist. Ein gegenüber Hydrazinsulfat inaktives Platinschwarz zeigt gegen H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und NH<sub>2</sub>OH energische Aktivität, ohne dabei die Aktivität gegen Hydrazinsulfat wieder zu erlaugen. Demgemäß ist (entgegen Tanatas) die katalytische Zersetzung des Hydrazinsulfates verschieden von der des Hydroxylamins und beruht auf einem System Pt-O als Katalysator. - Die Zersetzungsgeschwindigkeit von Hydrazinsulfat durch Platin-mohr steigt ziemlich proportional mit der Zunahme der Platinmenge an und nimmt, allermohr steigt ziemlich proportional mit der Zunahme der Platinmenge an und nimmt, allerdings nicht so regelmäßig, mit der Stärke der Konz. zu. Alle Säuren üben, mit Ausnahme der unwirksamen Borsäure, eine schwächende Wirkung auf die Katalyse des Hydrazinsulfates aus; am stärksten ist diese Wirkung von den auorganischen Säuren bei HJ (infolge des freiwerdenden Jods?), dann bei HFI, HBr, HCl, H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, sehr schwach nur noch bei H<sub>7</sub>SO<sub>4</sub>; von den organischen Säuren sind Ameisen-, Essig- und Salicylsäure sehr aktiv. HgCl, und in noch stärkerem Maße H<sub>2</sub>S schwächen bedeutend die Katalyse des Hydrazinsulfates, die bei Ggw. von HNO<sub>3</sub> einen ganz anderen Verlauf nimmt als bei den anderen Salzen, wahrscheinlich nach: N<sub>3</sub>H<sub>4</sub> + 2O = 2H<sub>2</sub>O + N<sub>2</sub>. — In gleicher Weise wie Pt wirkt Pd, verliert seine katalytische Wirkung aber laugsamer und behält wie Pt, einmal inaktiv gegenüber Hydrazinsulfat, seine katalytische Wirksamkeit gegenüber H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und NH<sub>2</sub>OH. Pubgotti u. Zanichelle (Gazz. chim. ital. 34 (1904) 1, 57; C.-B. 1904, 1, 985). — Leitet man durch verd wes Hydrazinsulfatlsg in welcher Platinschwarz suspene man durch verd. wss. Hydrazinsulfatlsg., in welcher Platinschwarz suspendiert ist, einen O-Strom, so tritt Oxydation ein:  $4N_2H_4H_2SO_4 + 5O_4 + 5O_5$  =  $3N_2 + 5H_2O + (NH_4)_2SO_4 + 3H_2SO_4$ . Sabanejeff (J. russ. phys. Ges. 31, (1899) 375; C.-B. 1899, 2, 32). — Bei Reduktion mittels Zn oder Na-Amalgam bilden sich geringe Mengen NHg. COOKE (Proc. Chem. Soc. 19, (1903) 213; C.-B. 1904, 1, 75). - Beim Erhitzen mit KOH entsteht Hydrazinhydrat (vgl. d. Bd., 1, 8, 193). Curtius u. Schulz (J. prakt. Chem. [2] 42, (1890) 521). — Die was. Lag. färbt Holz nach einiger Zeit, je nach der Holzart, verschieden stark hellgelb; durch Einw. von 20% iger HCl geht das Gelb allmählich in Orange über. Achnliche gelbe Färbungen entstehen mit Vanillin, Piperonal, p-Oxybenzuldehyd und Salicylaldehyd. Nickel. (Chem. Ztg. 17, (1893) 1243; C.-B. 1893, 2, 736). — Mit aromatischen Aldehyden und Ketonen werden schwer lösl. kristallinische Verbb. erhalten. Cournes (Ber. 20, (1887) 1532).

Doppelsalze. — N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gibt mit anderen Sulfaten Doppelsalze nach der allgemeinen Formel R"SO<sub>4</sub>(N<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (R" = Cu, Ni, Co, Fe, Mn, Cd. Zn. nicht — Mg). Diese Doppelsulfate kristalligieren sümtlich

Doppelsalze. — N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gibt mit anderen Sulfaten Doppelsalze nach der allgemeinen Formel R"SO<sub>4</sub>(N<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (R" = Cu, Ni, Co, Fe, Mn, Cd, Zn; nicht = Mg). Diese Doppelsulfate kristallisieren sämtlich ohne Kristallwasser (eine Erscheinung, die wohl zum Teil durch die Schwerlöslichkeit dieser Verbb. erklärt werden kann) und sind sämtlich (selbst das Ferrosalz) sehr beständig. Sie fallen zum größten Teil als feine kristallinische Ndd. aus, wenn man die nicht allzu verdd. Lsgg. von N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und den entsprechenden Sulfaten zusammenbringt. Merkwürdigerweise leiten sich die teilweise außerordentlich schwer lösl. Doppelsulfate gerade von dem neutralen, zerfließlichen Diammoniumsemisulfat (N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (vgl. S. 645) ab, während Doppelsulfate des sauren Sulfates N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> überhaupt nicht existieren. Sogar aus stark angesäuerten Lsgg. erhält man stets Doppelsalze vom Typus (N<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,R"SO<sub>4</sub>, so daß bei diesem Vorgange eine Säureabspaltung angenommen werden muß, z. B.:

 $\begin{array}{l} {\rm CuSO_4 + 2N_2H_4H_2SO_4 = CuSO_4,(N_2H_4)_2H_2SO_4 + H_2SO_4. - Weitere\ Doppel-sulfate\ als\ die\ oben\ angegebenen\ scheint\ das\ Hydrazinsulfat\ nicht\ zu\ bilden. - Die\ Doppelsulfate\ mit\ Cu.\ Fe.\ Mn\ werden\ durch\ NH_3\ zersetzt,\ nach:\ (N_2H_4)_2H_2SO_4,CuSO_4 + 4NH_3 = (N_2H_4)_2H_2SO_4 + CuSO_4.4NH_3;\ das\ entstandene\ neutrale\ Hydrazinsulfat\ reduziert\ das\ Cuprisulfat-Ammoniak\ zu\ Cuprosulfat-Ammoniak\ und\ N.\ Die\ Doppelsulfate\ mit\ Ni,\ Co\ und\ Zn\ dagegen\ lösen\ sich\ in\ wss.\ NH_4\ o\ n\ ne\ Gasentw.,\ und\ beim\ Wegkochen\ des\ überschüssigen\ NH_4\ fallen\ unlösliche\ Verbb.\ aus\ von\ der\ Zus.:\ NiSO_4,3N_2H_4;\ ZnSO_4,2N_2H_4;\ CoSO_4,3N_2H_4\ (?).\ Curtius\ u.\ Schbader\ (J.\ prakt.\ Chem.\ [2]\ 50,\ (1894)\ 311). \end{array}$ 

Löslichkeit der Diammoniamdoppelsulfate nach Curtius u. Schrader.

Formel	1 T. lösl. in	Temp
$\begin{array}{c} CuSO_{47}(N_9H_4)_2H_2SO_4\\ FeSO_{45}N_2H_4)_2H_2SO_4\\ CoSO_{45}N_2H_4)_2H_2SO_4\\ NiSO_{45}(N_2H_4)_2H_2SO_4\\ CdSO_{47}(N_2H_4)_2H_2SO_4\\ CdSO_{47}(N_2H_4)_2H_2SO_4\\ ZnSO_{47}(N_2H_4)_2H_2SO_4\\ MnSO_{45}(N_2H_4)_2H_2SO_4 \end{array}$	1148 T. W. 325 " " 305 " " 275 " " 202 " " 185 " " 60 " "	10° 12° 18° 12° 12° 12°

Anwendung von Hydrazinsulfat in der qualitativen und quantitativen Analyse: Jannasch (Ber. 31, (1898) 2386 u. 2393; Ber. 33, (1900) 631); Schlotter (Z. anorg. Chem. 37, (1903) 164; C.-B. 1903, 2, 1255; 1904, 1, 495); Roberto u. Roncali (L. Industria Chimica 6, 93 u. 178; C.-B. 1904, 1, 1294; 2, 616); Knoevenagel u. Ebler (Ber. 35, (1902) 3055); Ebler (Dissertation, Heidelberg 1902); Purgotti (Gasz. chim. ital. 26, (1896, 2, 559; C.-B. 1897, 1, 487; de Girard u. de Saporta (Bull. soc. chim. [3] 31, (1904) 905; C.-B. 1904, 2, 731).

	Ber, für	Gef.				('	URTIUS U.	JAY.
	N2H4H2SO4	C'URTIUS.	$N_9$	28	21.54	22.18	21.38	
N	21.5	22.1	Ho	6	4.62	5,18	4.93	06.0
H	4.6	5.1	8	32	24.61	24.98	24.77	23.93
S	24.6	24.7	O <sub>4</sub>	64	48.33	47,66	48.93	
			NoH Haso	130	100,00	100,00	100.00	

Molekulargewichtsbestimmung des Hydrazinsulfates durch Erniedrigung des Gefrierpunktes von Wasser nach Currios u. Schulz (J. prakt. Chem. [2] 42, (1890) 521);

Angewandte		% Gehalt	Gefrierpunkt	Gefrierpunkt	Erniedrigung
Substanz		der Lsg.	des W.	der Lsg.	
1.	0.0458	0,3094	5.26	5.175	0.085
2.	0.0906	0,6122	5.26	5.075	0.185
3.	0.1419	0,9587	5.26	<b>4.96</b>	0.30
В	er. auf N	4H4H2SO4:	Ber. auf	N <sub>2</sub> H <sub>4</sub> H <sub>4</sub> SO <sub>4</sub> :	Gef.
	M =	= <b>13</b> 0		R5	69,16 62,871 60,705

Isomer mit Hydroxylaminamidosulfat, NII, SO<sub>5</sub>H.NH<sub>2</sub>OH (vgl. S 688), und mit hydroxylaminmonosulfosaurem Ammonium, OH)HN.SO<sub>5</sub>NH<sub>4</sub> (vgl. S. 693). SABANEJEFF (Z. anory. Chem. 17, (1898) 480).

b)  $(N_2H_4)_2H_2SO_4$ . (Neutrales Hydrazinsulfat, Diammoniumsemisulfat). — Wird erhalten durch Eindampfen des mit  $H_2SO_4$  neutralisierten Hydrazinhydrates und Verdunsten im Vakuum. — Große, glasglänzende. flache, anisotrope Tafeln, die bei 85° schmelzen. Im Gegensatz zum schwer lösl. sauren Sulfat  $N_2H_4H_2SO_4$  an der Luft äußerst zerfließlich. — Reagiert neutral. — Wird durch Alkohol, worin es selbst in der Hitze fast unl. ist, aus der wss. Lsg. zunächst ölig gefällt. Durch Reiben mit einem

Figure Eigenschaften. gehildeten negtralen and the state of t - ine a deal was, mit NH, on The Francisco Der Pottasche ber aber bei ter = 12 mg = 2 SO, in midig has 2 2 2 millen werden. Em ich The second secon The second that besser die group e em de modellesigen NI, Es a grant meditale und Kuntur - - - - - Laurenzen in für St. 1. 11. JV. HV. HV. SELLING POLICE TO THE VIEW OF THE PARTY OF TH serve all Corresponding the Community to the state of the s 2 Fig. - The splane galle but The state of the s en. V Care T. — The second of the secon the state of the s Addition to the same of the sa The same of the sa Contantilled and all the contant of a so lib at limina est a wine the grant of the Total | 100 | An der | 1... | 20 | Finden der Kinnessa Ann. Min. [5 12, (1857 25 a tertheduch; nach Muspratt set ner in a 2. ... 2. oben : Nach Rönnen J. jezz . 2 5 case righe, prismatische Kristalle, die ein mogat all - Glasern hell erhietten - ich i a ra fee Luft vgl. unter chemischem Ferica s our 200 No. . sommeckt kaustisch und und und weinehm. Mosten \* 4. (fost) + H.O.  $= (NH_{4-2} \otimes_{1/2} H_{4})^{1/\alpha}$ Hone

III. Chemisches Verhalten. — Reagiert stark alkalisch. Musphatt. — Geht an der Luft langsam in (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> über, Marignac; ebenso durch Entwässern und Ueberleiten von Luft. Lachomette (C.-B. 1889, 485). Oxydiert sich an der Luft in trockenem Zustande bedeutend rascher als in feuchtem. Kann ohne Oxydation getrocknet werden mittels Kaolin (nach der Methode von Recoura). Hartog (Compt. rend. 104, (1887) 1794; J. B. 1887, 393). Das von de Forgrand dargestellte, noch 1/1 Aequivalent Wasser enthaltende Salz (vgl. Darst.) ist beständiger und weniger oxydabel als (NH<sub>4</sub>), SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O, da es eine um 1.02 Kal. größere Bildungswärme hat. HARTOG. - Zerfließlichkeit an der Luft vgl. unter physikalischem Verhalten, S. 648. — Beim Erhitzen entweicht Wasser, dann viel  $NH_3$ , hierauf sublimiert der Rest ohne Bildung von  $H_2SO_4$  als seidenartiges saures Salz. Fourceor u. Vauquelin; Muspratt. - Beim allmählichen Erhitzen in einem Strom von trockenem Stickstoff auf ca. 120° wird  $^{1}$ <sub>8</sub> des Salzes in wasserfreies  $(NH_4)_2SO_8$  und  $^{1}$ <sub>8</sub> in Pyrosulfit  $(NH_4)_2S_2O_5$  übergeführt unter Verlust von W. und  $NH_8$ ; zwischen 120 und 150° gehen diese Salze zusammen mit dem letzten Drittel des ursprünglichen (NH4), SO, H,O in wasserfreies (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> über (welches sublimiert) unter Abgabe von SO<sub>2</sub> und Wasser. Die Ggw. von W. ist wesentlich, denn trockenes (NH<sub>4</sub> \S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> sublimiert bei 150° teilweise als solches, teilweise bildet as Sulfat und Trithionat (ygl. (NH<sub>4</sub> \S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>), s. 650). Bei rascherem Erhitzen in offener Röhre werden die Resultate von Muspratt erhalten, da hierbei das W. rascher ausgetrieben wird. Divers u. Ogawa (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 39; J. Chem. Soc. Trans. 77, (1900) 335; C.-B. 1900, 1, 651). — DE FORCRAND erhielt durch mehrstündiges Erhitzen des von ihm dargestellten Hydrates (vgl. S. 648) auf 130 bis 140° im Wasserstoffstrom das Anhydrid (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>. — Schwärzt Hg beim Erhitzen auf 134°, ohne Gas zu entwickeln. Bineau (Ann. Chim. Phys. 67, (1838) 241.) —  $HNO_3$  entwickelt NO und  $SO_2$ . CROY U. VAUQUELIN. Zersetzung durch NO vgl. S. 258. - Löst sich nur langsam in Wasser, Muspratt, unter Wärmbsorption in 1 T. W. von 12"; die Lsg. verliert beim Kochen NH<sub>3</sub>. Fourcroy u. Vauquelin. — Lösungswärme für Kristalle von der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>.H<sub>2</sub>O, <sup>1</sup>/<sub>3</sub>H<sub>2</sub>O (vgl. Darst. und Analyse)... -5.360 Kal. bei 8°, DE FORCRAND; für Kristalle von der Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>O... -4.34 Kal. bei 13°, Hartog. — Beim Auflösen von 3.567 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>O in HCI (1 Aequivalent = 4 Liter) werden - 7.46 Kal. absorbiert. HARTOG. -Unlöslich in Aceton. Eldmann (Indugural-Dissertation, Giessen, 1899; J. B. 1899, 70). — Bildungswärme der wss. Lsg. vgl. unter (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, S. 647. — Verhalten der wss. Lsg. gegen Zn vgl. unter (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>5</sub>, S. 646; Verhalten bei der Elektrolyse vgl. unter (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, S. 651. — Fällt Eiweiß vollständig aus seinen Lösungen. Heinstus (*Pflügers Arch. Phys.* 34, (1884) 330; *J. B.* 1884, 1413). — Bildet folgende Doppelsalze: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, FeSO<sub>4</sub>, xaq (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, SisO<sub>3</sub>, 18aq (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, SisO<sub>3</sub>, 180O<sub>4</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, SisO<sub>3</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, SisO<sub>3</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, SisO<sub>3</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, SisO<sub>3</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>, SisO<sub>3</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub> (NH<sub></sub>

		MUSPRATT.				MARIGN	IAC.
2NH,	25.439	24.88	2N1	Ha	25.37	25,15	25.15
SO.,	47,754	47.20	56	),	47.76	45 96	47.08
211,0	26,808	27,97 Verl	lust 2H	Ü	26.87		
(NH4)2SO2,H2O	100,001	100.00		-			
				R	ÖHRIG		
		(aus nacl	h verschi	iedenen	Methoden	erhaltenem	Salze).
(NH44,0	38.81	38,74	38.49	38.64	38.71	38 48	38 69
80.	47.76	47,59	47 59	47.68	47.21	47.92	47.87
H <sub>2</sub> O	13.43	13.67	13.92	13 68	14.08	13.60	13.44
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> ,H <sub>2</sub> O	100.00	100,00	100.00	100.00	100.00	100.00	100.00

		Ber. für		Gef.		
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> O SO <sub>2</sub>	(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ,H <sub>2</sub> O. 38.81 47.76	$(NH_4)_2SO_3, H_2O + \frac{1}{3}H_2O.$ 37.14 45.71	DE	FORCRAND. 37.50 45.39		

Ber. Gef. von Harrog (Compt. rend. 104, (1887) 1794). NH, 25 42

B. Ammoniumpyrosulfit; saures Ammoniumsulfit, (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. — I. Darstellung. — Man sättigt (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-Lösung mit SO<sub>2</sub> und läßt im Vakuum über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verdunsten. Aus der sirupdicken Lsg. schießen derbe durchsichtige und gut ausgebildete Kristalle an. Marionac. — Man leitet SO<sub>2</sub> in konz. NH<sub>3</sub>-Lsg. unter gleichzeitigem Abkühlen, bis Gelbfärbung eintritt; beim Verdunsten im Vakuum über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> setzen sich dicke Kristalle ab. De Forchand (Compt. rend. 100, (1885) 244; J. B. 1885, 205); Fock u. Klüss (Ber. 23, (1890) 3149); Divers u. Ogawa (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 39; J. Chem. Soc. 77, (1900) 335; C.-B. 1900, 1, 651). — Oder man leitet feuchtes NH<sub>3</sub> zugleich mit feuchtem SO<sub>4</sub> in Aether, wobei das Salz in feinen Körnern niederfällt, die neutral reagieren und sich leicht in W. und A. lösen. Muspratt. — Kann auch durch Eindunsten seiner wss. Lsg. erhalten werden, aber nicht ohne geringe Zers. infolge Entw. von SO<sub>2</sub> und B. von Sulfat. — Wird auf dieselbe Weise getrocknet wie (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O (vgl. S. 648), aber indem der Exsikkator mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> beschickt wird, zn welcher etwas K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> hinzugefügt ist. Divers u. Ogawa. — Ueber B. bei dem Verfahren zur Gewinnung von NH<sub>3</sub> nach Carey u. Hurter (Dingl. 257, (1885) 253; J. Soc. Chem. Ind. 4, (1885) 281; J. B. 1885, 2056) durch Einw. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Na<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Blattner (Dingl. 255, (1885) 252; 257. (1885) 474; J. B. 1885, 2057).

II. Physikalische Eigenschaften. — Kristallsystem rhombisch, Marignac; a:b:c=0.3939:1:0.4770. Fock u. Klüse. Die Kristalle sind von kurzsäulenförmigem Habitus, leicht zerfließlich und daher schwer meßbar. Das durch Kombination von [110] und [010] gebildete sechsseitige Prisma erleidet durch [011] eine Zuschärfung. - [110]:[110] = 129°20': [110]:[010] = 115°20': [010]:[011] = 112°0': [011]: [011] = 136°0'. Marignac. Beobachtete Formen: b = [010]: m = [110]; q = [011]. Prismatisch nach der Vertikalebene; vorherrschend das Brachypinakoid. m: m = 44°20'; q:q = 51°0'; q:m = 81°12'. — Spaltbarkeit vollkommen nach dem Brachypinakoid; Ebene der optischen Achsen: Basis; erste Mittellinie: Achse a; 2 e = 57° in Glas für Natriumlicht; Dispersion der Achsen stark, und zwar  $\varrho$ ) v. Nicht isomorph mit der Kaliumverbindung Fock n. Klöss.

Thermochemisches. — Bildungswärme:  $S_2$  (fest) +  $O_5$  (Gas) +  $H_6$  (Gas) +  $N_2$  (Gas) =  $(NH_4)_2S_2O_5$  (fest) . . . + 300.00 Kal.;  $S_2$  (Gas) +  $O_6$  (Gas) +  $H_8$  (Gas) +  $N_2$  (Gas) =  $(NH_4)_2S_2O_5$  (fest) . . . + 305.20 Kal.;  $O_5$  +  $(NH_4)_2S_2$  =  $(NH_4)_2S_2O_5$  . . . + 5 > 46.8 Kal.;  $2SO_2$  (Gas) +  $2NH_3$  (Gas) +  $H_2O_3$  (Gas) =  $(NH_4)_2S_2O_5$  . . . + 80.00 Kal.;  $2SO_2$  (Gas) +  $2NH_3$  (Gas) +  $4NH_4$  (Gas) +  $4NH_4$  (Gas) =  $2NH_4$  (Gas) - . . + 2 > 29.56 Kal.;  $2SO_2$  (Gas) in 41 W.) +  $2(NH_4)_2O$  (26 g in 21 W.) . . . + 25.0 Kal. Die Wärmeentwicklung bei unmittelbarem Zusatz von  $NH_3$  zu der was Lag. beträgt:  $(NH_4)_2SO_6$  (1 Mol. in 121 W.) +  $(NH_4)_2O$  (1 Mol. in 21 W.) =  $2NH_4$ )  $2SO_4$  (verd.) . . . + 20.740 Kal. (berechnet: 21.240 Kal.) aus der Uebereinstimmung geht hervor, daß in Lösung nur das Metasulfit enthalten ist mit Ausschluß des wasserhaltigen Bisulfites). Dr. Forceand (Compt. rend. 100, (1885) 244. Dr. Forceand). - Lösungswärme bei 8° für 1 T. Salz in 60 T. W. - 6.38 Kal. Dr. Forceand).

III. Chemisches Verhalten. — Die Kristalle geben an der Luft SO<sub>4</sub> ab d zersließen. Marionac. Sie verlieren an der Luft die Hälfte an SO<sub>2</sub> und dieren sich dabei leicht zu (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Muspratt; infolgedessen lassen sich sehr schwierig trocknen (vgl. oben). De Fouchand. Aeußerst ließlich und zersetzlich. Divers u. Ogawa — Beim Erhitzen im zu-

geschmolzenen Rohr auf ungefähr 150° sieben Stunden lang tritt Zersetzung ein in  $(NH_4)_2SO_4$ ,  $H_2SO_4$  und Schwefel. Barbaglia u. Gucci (Ber. 13, (1880) 2325). — Vollkommen trockenes  $(NH_4)_2S_2O_5$  sublimiert bei 130 bis 150° ohne Zweifel unverändert (unter intermediarer Dissoziation); bei Ggw. geringer Mengen Feuchtigkeit (wie sie bei der großen Zerfließlichkeit des Salzes stets vorhanden sind) findet teilweise Zerfall in Sulfat und Trithionat statt. Infolge Zers. des Trithionats durch Feuchtigkeit bilden sich auch Tetrathionat, S und SO<sub>2</sub>. Sulfit und Thiosulfat entstehen nicht. Divers u. Ogawa (J. Chem. Soc. 77, (1900) 335). — Schwärzt Hg beim Erhitzen auf 134°, ohne Gas zu entwickeln. Bineau (Ann. Chim. Phys. 67, (1838) 241). — In W. leichter löst als das normale Sulfit. Divers u. Ogawa. - In konz. wss. Lsg. dem zerstreuten Lichte und zeitweilig der Luft ausgesetzt, geht es unter Fällung von S in Sulfat mit kleinen Mengen Thiosulfat über; im Dunkeln und bei Luftabschluß tritt keine Veräuderung ein. Rochleder (Ber. Wien. Akad. 22, (1856) 289; J. B. 1856, 291). — Mit überschüssigem NH<sub>a</sub> versetztes (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> ist bei Abschluß von Sauerstoff beständig; das saure Salz verändert seinen Titer am Licht. Beide Salze verwandeln Jod in Ammoniumjodid oder Jodwasserstoffsäure; bleibt letztere Säure im freien Zustande, so wird auch S ausgeschieden. Stas (Unters. über Atomgew. 143). — Mit Zn fällt ein weißer Nd. von ZnSO3,2NH3 aus, unter B. von Ammoniumhydrosulfit (vgl. dieses, S. 646). Prudhomme (Bull. soc. chim. [3] 21, (1899) 326; J. B. 1899, 419). — Bei der Elektrolyse der ammoniakalischen Lsg. entsteht H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Halphen (J. Pharm. Chim. [5] 29, (1894) 371; C.-B. 1894, 1, 948). — Ist unlöslich in Aceton. Erdmann (Inang. Dissertation, Giessen, 1899; J. B. 1899, 70). — Ueber Doupelsalze mit Na. So. vgl. Bd. II, 1, S. 344.

2NH <sub>4</sub> 18.963 2SO <sub>2</sub> 71.074 H <sub>2</sub> O 9.96	MUSPRATT. 18.16 18.5 70.99 69.1 10.85 Verl. 11.0	87 2SO,	Marignac. 28.89 28.59 71.11 68.88 69.44
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>9</sub> O <sub>8</sub> 99.997		Ber. für	00.00
(NH <sub>4</sub> ) <sub>g</sub> O SO <sub>2</sub> (frei) SO <sub>3</sub> (total) S. (total)	(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (28.89 35.55 71.11 35.55	NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>4</sub> , J <sub>112</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S 28.42 32.29 64.58 33.64	O <sub>4</sub> , s <sub>/h</sub> H <sub>4</sub> O DE FORERAND.  WAH  32.49 64.53 38.63

Nach Röhmig (J. prukt. Chem. [2] 37, (1888) 217; Ber. 21, (1888) R. 396) hat das Salz analoge Zus. wie die sauren Alkalisulfite.

# 3. Salze der H.SO. und H.S.Os.

- A. Ammoniumsulfat. a)  $(NH_4)_3SO_4$ . (Normales Salz). (Glauber's geheimer Salmiak, Sal ammonium secretum Glauberi.
- I. Vorkommen. In der Natur als Mascagnin an Vulkanen (Aetns, Vesuv) und Borsäurefumarolen (Toskana). Karster (Mineral-Tabellen 1800, 40, 75). Popp (Ann. Suppl. 8, (1872) 5. Findet sich auch reichlich im Erdboden in der Nähe von Lagunen. Vork. im Anthracit vgl. Storen (Am. Chemist 7, (1876) 95). Vgl. unter NH<sub>8</sub>, d. Bd., S. 197.
- II. Bildung. Vgl. unter NH<sub>3</sub>, d Bd., S. 199. (NH<sub>4</sub>\SO<sub>4</sub> setzt sich beim Verbrennen von pensylvanischem Anthraeit in der Abzugsföhre des Ofens ab. Crenshaw (Chem. N. 34, (1876) 190; J. B. 1876, 1155). Tritt als Reaktionsprod. im Claus-Kiln auf. Carpenter u. Linder (J. Soc. Chem. Ind. 23, (1904) 577; C.-B. 1904, 2, 1350). Bildet sich aus Imidosulfonsäure bei längerem Kochen mit W., bedeutend rascher bei Ggw. von HCl, schon in der Kälte durch Zusatz von KClO<sub>2</sub> oder HNO<sub>3</sub>. Berglund (Bull. soc. chim. [2] 29, (1878) 422; J. B. 1878, 210).

III. Darstellung, 1, Durch Neutralisieren von wässrigem NH3 oder (NH4), CO3 mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Vgl. a. Hills (Engl. Pat. 3257 (1878); Chem. Ztg. 1879, 493; J. B. 1879, 351); Wallace (Engl. Pat. 3694 (1878)); Brown (Ber. 12, (1879) 307); Stence u. Klinoworth (Chem. Ind. 1879, 285). — Zur Darst, aus dem Gaswasser wird daraus NH<sub>s</sub> mit CaO ausgetrieben und in H<sub>s</sub>SO<sub>4</sub> aufgefangen (vgl. d. Bd., S. 204; ferner auch Loughein (Am. Chemist 6, (1875) 170; J. B. 1875, 1070), oder auch das Gaswasser wird direkt mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt und eingedampft. Im letzteren Falle muß das durch theerige Bestandteile braun gefärbte Salz durch Umkristallisieren (Filtrieren durch Tierkohle) gereinigt werden; man reinigt auch durch Trocknen auf heißen Chamottesteinplatten, wobei die theerigen Bestandteile zersetzt werden, während (NH,) SO, nicht angegriffen wird und nach dem Umkristallisieren vollständig rein ist. - Darst aus Gas-With the fact defit Chiristathisteren vonstandig fem 18t. — paret, and vas-wasser mittels CaSO<sub>4</sub>, FeSO<sub>4</sub>, Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, oder rohem, aus Kaelin bereitetem Alaun vgl. Wagner (Chem. Techn. 1886, 337); Hennebutte u. Manard (C.-B. 1890, 336); de la Martielleter (Chem. Ztg. 1881, 128; J.B. 1881, 1269). Vgl. a. Young (Engl. Pat. 1810 (1880); Ber. 15, (1881) 1017). — Darst aus auf anderen technischen Wegen gewonnenem NH<sub>3</sub> vgl. d. Bd., S. 204. — L'Hoth (Compt. rend. 76 (1873) 1085; J. B. 1873, 1021) empfiehlt, Abfälle von Häuten aud Haaren usw. mit einer Lag. von NaOH in der 9- bis 10-fachen Menge W. in der Kätte zu behandeln und nach dem Lösen oder Auflockern der organischen Masse zu dem Gemisch soviel Ca OH), hinzuzufügen, daß ein dicker Teig entsteht; dieser wird in eisernen Retorten erhitzt und das frei werdende NH, in H, SO, geleitet. - Roche (Ber. 6, (1873: 1188) verwendet die bei der Dest, der bituminösen Schiefer erhaltenen ammoniakalischen Wässer, indem er diese mit den theerigen Predd. neutralisiert, welche bei der Behandlung der roben oder schon destillierten Schieferöle erhalten werden. Nach dem Abheben des in den neutralen Fil. an der Oberflüche abgeschiedenen Theeres dampft man zur Kristallisation ein Silliman (Am. Chemist 5, (1875) 251; J. B. 1875, 1070) benutzt Kuchen von sauren Alkalisulfaten zur Absorption von NH3 aus Leuchtgas, aus Destillationsproild, von tierischen Substanzen u. a. Vgl. a. Engl. Pat. 19530. — Nach Fogarty (J. B. 1888, 2855) werden die stanzen u. a. Vgl. a. Engl. Pat. 19530. — Nach Fogarry (J. B. 1888, 2886) werden die aus mit Luft und Dampf gemischtem Generatorgas durch Erhitzen in Retorten mit Kohle und Alkali entstehenden Cyanide und Cyan durch den Dampf zersetzt und durch Einw. des nun in den Gasen vorhandenen NH<sub>3</sub> und CO<sub>2</sub> auf Gips (NH<sub>4</sub> s80<sub>4</sub> neben CaCO<sub>3</sub> erhalten. — Darst aus dem Stickstoff der Bruch- und Grünlandsmoore vgl. Grouves (D. R.-P. 2709 (1878); Ber. 11, (1878) 2034); aus Torfmoor vgl. Grouves (D. R.-P. 2709, (1878) und Zus-Pat. 34086 (1884); Ber. 11, (1878) 2034; 14, (1881) 1588; 15, (1882) 2278; 19, (1886) R. 1521. Aus der Füllung der Gasreiniger (Laming sche Masse) wird (NH<sub>4)2</sub>SO<sub>4</sub> erhalten durch Auslaugen mit Wasser; beim Eindampfen erhält man braune, stark mit NH<sub>4</sub>CNS vernureinigte Kristalle. Zur Reinigung werden unter Zufluß von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch einen Strom von NH<sub>3</sub>-Dämpfen Schwefeleyan und dessen Zersetzungsprodd. ausgetrieben: das gereinigte Salz wird zur Kristallisation gebracht. Esimman (Chem. N. 32, (1875) 197; J. B. 1875, 1069); vgl a. Harcourt u. Fison (Ber. 6, (1875) 1385); Kopp (Am. Chemist 5, (1875) 401; J. B. 1875, 1071).

2. Durch Zersetzung von NH<sub>4</sub>Cl mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — NH<sub>4</sub>Cl wird mit 2 Aeq. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bis zur vollständigen Vertreibung von HCl erhitzt und das zurückbleibende NH<sub>4</sub>HSO<sub>4</sub> mit NH<sub>8</sub> gesättigt. Mond (Dingl. 253, (1884) 440; J. B.

1884, 1720).

3. Durch Oxydation von kristallisiertem Ammoniumsulfit an der Luft. LACHOMETTE (D. R.-P. 47040; Ber. 22, (1889) R. 421; J. B. 1889, 3931. Vgl. S. 649.

4. Durch Zersetzung von gefaultem Harn mittels CaSO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder FeSO<sub>4</sub>. Vgl. a. Stephens (Engl. Pat. 2770 (1871); Bcr. 5, (1872) 541). Allgemeine technische Methoden zur Darst. und Verwendung von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Skidel. (Hofmann, Entwicklung d. Chem. Ind., 1. Abt., 192.

Das robe (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthält pro kg etwa 0.5 g Arsenik. Fleck (Rep. anal. Chem. 1884, 251; J. B. 1881). — Um im allgemeinen reines weißes Salz zu erhalten, ist es vorteilhaft, vor dem Ausschöpfen des Salzes die Mutterlauge möglichst neutral zu machen IV. Physikalische Eigenschaften. 1. Des festen Salzes. a) Kristallographisches.

Wassenhalla schaft salzie schmedende Kristalle das rhombischen

— Wasserhelle, scharf salzig schmeckende Kristalle des rhombischen Systems; a:b:c=0.5643:1:0.731, Митесиевиси (*Pogg.* 18, (1830) 168); = 0.5635:1:0.7319, Титгом (*J. Chem. Soc.* 83, (1903) 1049); b:a:c=1.7722:1:1.2954. Groth (*Tabellarische Uebersicht der Mineralien* 1898,

S. 66). Die Kristalle zeigen unter dem Mikroskop sehr eigentümliche Formen, sind bei 0° kaum erkennbar, erscheinen bei 90° als aus zum Teil zerfressenen, silbergrauen Quadersteinen bestehenden Mauern mit blauen und braunen Rändern. Reinsch (Ber. 14, (1881) 2329). — Beobachtete Flächen: [100], [110], [130], [010] in der Zone der Hanptaches; [001], [011], [021] in der Zone der Brachydiagonale; außerdem die Pyramide [111]. — [110]: [110] = \*121°8': [130]: [130] = 61°8'; [110]: [130] = 150°0'; [011]: [011] (oben) = 107°40'; [021]: [021] (an der Makrodiagonale) = \*111°15': [111]: [110] = 146°5'; [111]: [011] = 133°43'. - Vollkommen isomorph mit K2SO4. MITSCHERLICH; BERNHARDI (Geld. 8, (1806) 413): Beudant. — Die Isomorphie ergibt sich aus der großen Aehnlichkeit der Kristalle (pseudohexagonal, [110] = 121°8°) mit denen des K<sub>γ</sub>SO<sub>4</sub> und weiter aus dem Nachweis der kontinuierlichen Aenderung der physikalischen Eigenschaften in der Mischungsreihe beider Sulfate, was für den optischen Achsenwinkel von Wyroubopp (Bull. soc. franç. minér. 2, (1879) 91), für das spezifische Gewicht von Reterns (Z. physik. Chem. 3, (1889) 510) nachgewiesen ist. Retgers (Z. physik. Chem. 8, (1891) 29). — Steht nach morphologischen und physikalischen Eigenschaften der Kristalle zwischen Rb<sub>γ</sub>SO<sub>4</sub> und Cs<sub>γ</sub>SO<sub>4</sub> und nähert sich dem Rb<sub>γ</sub>SO<sub>4</sub> sehr in bezug auf Löslichkeit, Molekularvolumen, Brechungsindex, Achsenverhältnis usw. Tutton (Proc. Chem. Soc. 19 (1903) 185; C.-B. 1903, 2, 325).

b) Spezifisches Gewicht und Volumen; Ausdehnung; Molekularvolumen. — Snez. Gewicht.

Forscher.

Spez. Gewicht.	
1.750	
1.75	
1.76 bis 1.78	
1.761 bezogen auf W. von 3.	90
1.7688	
1.770	
1.771 bezogen auf W. von 3.	90
1.773; 1.777 bis 1.766	
1.766 bei 22.3°	

BRRGEMANN. BUIGNET. H. Kopp. PLAYPAIR U. JOULE. H. SCHIFF. PETTERSSON. 1.771 bezogen auf W. von 3.9°
1.773; 1.777 bis 1.765
1.766 bei 22.3°
1.765 bei 20.5°
1.775 bei 20.0°
1.775 bei 20.0°
1.776 bei **SCHRÖDER.** 

1982, 191:

Temp.	Ausdehnung	Dichte	Temp.	Ausdehnung	Dichte
0.0	1.000000	1.7763	60	1.005431	1.7667
10	1,000846	1.7748	70	1.006910	1.7641
20	1.001667	1.7734	80	1.0082~9	1.7617
30	1.002463	1.7719	90	1.009692	1.7593
40	1.003391	1.7703	100	1.011191	1.7567
50	1.004413	1.7685			

Dividiert man das spez. Gew. bei 0° durch das Molekulargewicht, so erhält man: 0.013664. SPRING.

Das spezifische Volum erweist sich als Multiplum von 5.54; (NH<sub>4</sub>)<sup>18</sup><sub>4</sub>S<sup>1</sup><sub>4</sub>O<sup>a</sup><sub>5</sub> = 27 × 5.54 = 149.58 = 2 × 74.79 (nus den Beobachtungen über das spez. Gew. ergibt sich das spez. Vol. im Mittel zu 74.7). Die "Stere" 5.54 liegt auch den Ammoniumdoppelsalzen zugrunde: für diejenigen mit 6H<sub>2</sub>O gilt: (NH<sub>4</sub>)"R'S"O", H'O', H"O" = 75 × 5.54 = 416.28 = 2 × 208.14 (beobachtetes spez. Vol. im Mittel = 208.4). Schröder (J. prakt. Chem. [2] 22, (1880, 437).

1330, 4371.

Das Molekularvolum beträgt = 75.8, Clarke (Constants of Nature, Smithsonian Contributions to knowledge, Washington, 1873); Loso (Wied. Ann. 9, (1880) 613; J. B. 1890, 73); = 73.13, Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 3, (1882) 313; Ber. 15, (1882) 1254; J. B. 1892, 20); = 74.63, Tutton (J. Chem. Soc. 83, (1903, 1398). — Volum von 1 Aequivalent (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> =  $\frac{66}{1.766}$  = 37.4 ccm. Favre u. Valson (Compt. rend. 77, (1873) 803; J. B.

1878, 88).

c) Brechungsindex. - Durchschnittlicher Brechungsindex für Natriumlicht: 1.5256; mittleres Brechungsäquivalent für das kristallisierte Salz: 39.06, für das in W. gelöste

Salz: 39.67. Turron (J. Chem. Soc. 83, (1903) 1049).

d) Thermisches. — Wärmekapazität für 1 Grammolekül (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 34 Kal., TAMMANN (Z. physik. Chem. 18, (1895) 638). — Bildungswärme: H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (fest) + 2NH<sub>8</sub> (gasf.) = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ... + 67.6 Kal., Berthelot (Annuaire pour l'an 1877 publié par le Bureau des Longitudes 395; J. B. 1877, 129); ... +65.25 Kal.

THOMSEN (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 449).

Lösungswürme: 1 Mol. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 400 Mol. Wasser bei 18°...

-2.370 Kal., +200 Mol. Wasser... -2.330 Kal.; die Verdünnungswärme erreicht Werte bis - 0.750 Kal.; Thomsen (Ber. 6, (1873) 711; J. B. 1878, 67; Thermochem. Unters. III, 88 u. 189; J. prakt. Chem. [2] 17, (1878) 167; J. B. 1878, 79). 1 T. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 50 bis 100 T. Wasser... - 2.70 Kal., Berthelot (Compt. rend. 77, (1873) 27; J. B. 1873, 78). — Lösungswärme des ersten Grammoleküls in 200 g W.... - 2.92 Kal., letzte oder theoretische Lösungswärme ... - 1.45 Kal., integrale Lösungswärme ... - 1.57 Kal., Deventer u. van de Stadt (Z. physik. Chem. 9, (1892) 54; J. B. 1892, 190). — Beim Lösen von 1 Aequivalent (= (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 66 g) in 1 l W. werden bei 19.65° - 0.979 Kal., bei 24.20° - 0.936 Kal., (66 g) wasserfreiem (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei 20° = 37.4 cm; vgl. S. 653). — Die in Wärmeeinheiten ausgedrückte innere Arbeit beim Auflösen von 1 Aequivalent (66 g) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei Maflösen von 1 Aequivalent (66 g) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei Auflösen von 1 Aequivalent (66 g) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei 20° = 37.4 cm; vgl. S. 653). — Die in Wärmeeinheiten ausgedrückte innere Arbeit beim Auflösen von 1 Aequivalent (66 g) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist 77.497 Kal. (hier ist die beim Auflösen von 1 Aequivalent absorbierte Wärme hinzugezählt). Favee (Compt. rend. 77, (1873) 104); Favee u. Vallson (Compt. rend. 77, (1873) 803; J. B. 1873, 88; ältere Angaben: Compt. rend. 73, (1871) 1147; J. B. 1872, 801).

e) Löslichkeit. a) In Wasser. — Löst sich in 1.3 T. kaltem Wasser, A. Vogel (N. Repert. Pharm. 10, (1861) 9; J. B. 1860, 111), in 1.37 T. Wasser von 10°, Mulder (J. B. 1866, 67), 1.34 T. von 16 bis 17°, v. Hauer (Ber. Wien. Akad. [2] 53, (1866) 221; J. B. 1866, 58). — 100 T. Wasser lösen bei

lösen bei 100 300 50° 400 600 700 800 900 ()0 73.65 76.30 78.95 81,60 84,25 86 90 89,55 92,20 T. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. ALLUARD (Compt. rend. 59, (1864) 500; J. B. 1864, 94). -200 Mol. Wasser lösen bei 0° 19.2 Mol. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, bei 30° 31.3 Mol. (NH<sub>4</sub>), SO<sub>4</sub>. Mulder (Biedragen tot de Geschiedenis ens. 60; Z. physik, Chem. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mulder (Biedragen tot de Geschiedenis ens. 60; Z. physik. Chem. 9, (1892) 54). — 100 g Wasser lösen bei 8.2° 73 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Tutton (J. Chem. Soc. 83, (1903) 1049; C.-B. 1903, 2, 651). — Die Konzentrationszunahme pro Grad in wss. Lsg. beträgt 0.07; die relative Konzentrationszunahme 0.0035. van Deventer und van de Stadt (Z. physik. Chem. 9, (1892) 54). — Aus einem Gemisch von NH<sub>4</sub>Cl und (NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>SO<sub>4</sub> lösen 100 T. Wasser unabhängig von dem Mengenverhältnis der beiden im Ueberschuß vorhandenen Bestandteile bei 21.5° 26.8 g NH<sub>4</sub>Cl und 46.5 g (NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>SO<sub>4</sub>. Bei Gemischen von (NH<sub>4</sub> <sub>5</sub>SO<sub>4</sub> mit K<sub>7</sub>SO<sub>4</sub>. CuSO<sub>4</sub> oder ZuSO<sub>4</sub> ist die gesättigte Lsg. in ihrer Zusammensetzung abhängig von dem Mengenverhältnis der beiden im Ueberschuß vorhandenen Salze, indem eine Verdrängung des einen Bestandteiles durch den suderen stattfindet. Rüdonff (Ber. 6, (1873) 484; J. B. 1873, 37). Löslichkeit der Mischungen von (NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>SO<sub>4</sub> mit K<sub>7</sub>SO<sub>4</sub>. vgl. Bd. II, 1, S. 52.

β) In Alkohol, Aceton, NH<sub>3</sub>-Isg. — Unlöslich in absolutem Alkohol. Löslich in 500 T. Alkohol vom spez. Gew. 0.872, in 62.5 T. vom spez. Gew. 0.905, Anthon (J. prakt. Chem. 14, (1838) 125); in 217.4 T. Alkohol von 66.8 Gewichtsproz. (D. = 0.88) bei 24.3°. Ронь (J. prakt. Chem. 56, (1852) 219). Beim Anflösen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in Gemischen von Alkohol und Wasser trennen sich bei bestimmten Konzentrationen die Fil. plützlich in zwei Schichten. Mit wachsender Temp. nimmt in der oberen Schicht der Gehalt an W. und (NH<sub>4</sub>, SO<sub>4</sub> ab, an Alkohol zu, während in der unteren Schicht nahezu konstant ein einfaches molekulares Verhältnis der drei Bestandteile besteht, so daß hier eine chemische Verb. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Wasser und Afkohol vorzuliegen scheint. Traube u. Neuberg (Z. physik. Chem. 1, (1887) 509; J. B. 1887, 160).

— Unlöslich in Aceton. Eidmann (Inauguraldissertation. Giessen, 1899; J. B. 1899, 70). — Sehr leicht löslich in gesättigten NH.-Lösungen. GIRAUD (Bull. soc. chim. 43, (1885) 552; C.-B. 1885, 530).

2. Der wässrigen Lösung. a) Spezifisches Gewicht und Volum; Molekularvolum. - Spez. Gew. der bei 15° gesättigten Lsg. = 1.248, MICHEL u. KRAFT (Ann. Chim. Phys. [3] 41, (1854) 471; J. B. 1854, 296); D.  $^{20}$  der 35  $^{9}$  igen wss. Lsg. = 1.2030, Tutton (J. Chem. Soc. 83, (1903) 1049),

Spez. Gew. und Gehalt der Lagg. bei 190 nach Schiff (Ann. 108, (1858) 338; 110

/ <sub>0</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>8</sub> SO <sub>4</sub>	Spen. Gew.	% (NH4)2SO4	Spes. Gew.	% (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Spez. Gew.
1	1.0057	15	1.0862	29	1.1670
2	1.0115	16	1.0920	30	1.1724
2 3	1.0172	17	1.0977	31	1.1780
	1.0230	18	1.1035	32	1.1836
5 6	1.0287	19	1.1092	33	1.1892
6	1.0345	20	1.1149	34	1.1948
7	1,0403	21	1.1207	36	1.2060
8	1.0460	22	1.1265	38	1.2172
8 9	1.0518	28	1.1323	40	1.2284
10	1.0575	24	1.1381	42	1.2402
11	1.0632	25	1.1439	44	1.2522
12	1.0690	26	1,1496	46	1.2644
13	1.0747	27	1.1554	48	1.2766
14	1.0805	28	1.1612	50	1.2890

Dichte einer 4% igen Lsg. bei 16.3° = 1.0210; einer 12% igen Lsg. bei 16.7° = 1.0875; einer 20% igen Lsg. bei 17.5° = 1.1129; einer 50% igen Lsg. bei 17.5° = 1.2258. Temperatur des Dichtemaximums einer 4% igen Lsg. = -5.1°; einer 12% igen Lsg. = -30.3°; einer 20% igen Lsg. = -70.4°; einer 50% igen Lsg. = -178°. DE LANNOY (Z. physik. Chem. 18, (1895) 462.

Spez. Gew. der Normallösung bei 20° = 1.0378, FAVRE u. VALSON (Compt. rend. 75, (1872) 801; 77, (1873) 803; J. B. 1873, 88); berechnet mittels des Dichtigkeitsmoduls für SO<sub>4</sub> (= 200; vgl. d. Bd., S. 545) ans der bekannten Dichte einer normalen NH<sub>4</sub>(1-Lsg. (= 1.0150) zu 1.0150 + 200 = 1.0350. Valson (Compt. rend. 73, (1871) 441; J. B. 1871, 59).

Specifisches Volum der normalen wss. Lsg. beträgt
bei 0° 10° 15° 20° 25° 30°

1,000000 1.00136 1.00241 1.00361 1,00508 1.00661. LERCHR (Z. physik. Chem. 17, (1895) 630). Daselbst siehe a. über Verhältnis zwischen dem Binnendruck der Lüsung und des Lüsungsmittels.

Molekularvolum beträgt bei einem % Gehalt 100 % 15 20 62.3 60.3 64.1 67.4 70.7 72.9 TRAUBE (Ber. 25, (1892) 2592; J. B. 1892, 160). - Für was. (NH<sub>4</sub>), SO<sub>4</sub>-Lagg. ergibt sich

die Größe r (= Rest), welche verbleibt, wenn man nach der Auflösung vom Molekularvolum das Volum des ursprünglich zur Lösung benutzten Wassers abzieht, aus r = a + 18 M-6 By. Groshans (Rec. trav. chim. Pays-Bas 4, (1886) 1; J. B. 1885, 48).

b) Spezifische Wärme; Molekularwärme; Wärmekapazität; thermischer Ausdehnungskoeffizient; Bildungswürme, — Nach Marignac (Ann. Chim. Phys. [5] 8, (1876) 410; N. Arch. sc. phys. nat. 55, (1876) 118; J. B. 1876, 70; C.-B. 1876, 290) für die Temp. 19.51°:

Zus. der Lsg.	Spez. Wärme	Molekularwärme
$\begin{array}{c} (\mathrm{NH_{0 2}^{*}8O_4} + 15\ \mathrm{nq} \\ (\mathrm{NH_{4})_2SO_4} + 25\ \mathrm{aq} \\ (\mathrm{NH_{4})_2SO_4} + 50\ \mathrm{aq} \\ (\mathrm{NH_{4})_2SO_4} + 100\ \mathrm{aq} \\ (\mathrm{NH_{4})_2SO_4} + 200\ \mathrm{aq} \end{array}$	0.7385 0.4030 0.8789 0.9330 0.4633	467.3 907 1802 3595

Wärmekapazität der Lagg. (NH<sub>4</sub>) «SO<sub>4</sub>, nH<sub>2</sub>O bei 180 nach Tammann (Z. physik, Chem. 18, 1895) 638);

11	berechnet	THOMSEN.	MARIGNAC.
200	3577	3579	
100	1786	1785	1796
50	899	899	900

Wahrer thermischer Ausdehnungskoeffizient nach DR LANNOY (Z. phys. Chem. 18, (1895) 4627:

für eine  $4^{\circ}/_{0}$ ige wss. 1.sg. bei  $50^{\circ} = 0.0004379$ ; bei  $100^{\circ} = 0.0007099$   $\frac{12^{\circ}}{0}$   $\frac{12^{\circ}}{0}$   $\frac{1}{0}$   $\frac{1}{$ 

Daselbst siehe auch Werte der Konstanten a und b in der Formel  $V_t = V_0$  (1 + at + bt\*)

Daselbet siehe auch Werte der Konstanten a und 6 in der Folme. 

tur verschieden-prozentige Lsgg.

Bildungswärme: (2NH<sub>3</sub> aq,H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aq) . . . + 28.150 Kal., Тномвек (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 449; J. B. 1880, 113); . . . + 29.060 Kal., Вектиелот (Compt. rend. 73, (1871) 745; J. B. 1871, 89). Dieselbe steigt mit der Темрегаtur t nach: SO<sub>6,2</sub>00H<sub>2</sub>O — 2NH<sub>4</sub>OH,200H<sub>2</sub>O = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,401H<sub>2</sub>O . . . + 27.790 - 0.069 t. Тиомяях (Ber. 6, (1873) 1332).

c. Gefrierpunkt; Kryohydrate. - Der Gefrierpunkt der gesättigten Lsg. liegt bei — 19.05°. Gewicht des wasserfreien Salzes in 100 T. Wasser = 62.2 g. de Coppet (Z. physik. Chem. 22, (1897) 239). — Kühlt man eine wss.  $(\mathrm{NH_4})_2\mathrm{SO_4}$ -

Lsg. ab, so scheidet sich aus: bei einem Gehalt von

1000 28.6 % -10.8° 40°/<sub>0</sub> —16.0° 41.70 20°/<sub>0</sub> -6.0° 41.90 43.2% (NH<sub>4</sub>),80, +19.0% 0.00 hei

Eis Eis Eis Kryohydrat (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>
Die Erstarrungstemp, des Kryohydrates (-17°) ist identisch mit der niedrigsten Temp., welche sich beim Mischen mit Eis erhalten läßt (-17.5°). Das Molekularverhältnis zwischen

welche sich beim Mischen mit Eis erhalten läßt (-17.5°). Das Molekularverhältnis zwischen dem wasserfreien (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und dem Wasser seines Kryohydrates (Wasserwert, Aquavalent) beträgt 10.2. Der % Gehalt an wasserfreien Salz im letzterstarrten Anteil des Kryohydrates ist = 41.70 (entsprechend (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 10.22H<sub>4</sub>O), im vorletzt erstarrten Anteil = 42.2. German (Phil. Mag. [4] 40, (1875) 210 u. 216; Chem. N. 31, (1875) 49; J. B. 1875, 66; Phil. Mag. [5] 1, (1876) 364; J. B. 1876, 52). Vgl. Sulfate, d. Bd., S. 544. Crefrierpunktsermedrigung: 1 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, in 100 T. W. gelöst, gibt eine Gefrierpunktserniedrigung von 0.276°, de Coppet (J. B. 1871, 30); von 0.269°, Ridden (Pogg. 145, (1872) 599; J. B. 1871, 34); von 0.28°, RAOULT (Compt. rend. 98, (1884) 510). Die Gefrierpunktserniedrigung der 1.2 igen new Leg beträgt (1273). der 1 % igen wss. Lsg. beträgt 0.273 . RADULT (Compt. rend. 87, (1878) 167; J. B. 1878, 55). — 75 T. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, mit 100 T. Wasser gemischt, lassen die Temp. von 13.2° auf 6.8°, also um 6.4° sinken. RÜDORFF (Ber. 2. (1869) 68). — Molekulare Gefrierpunktserniedrigung = 36.4°, de COPPET; = 37.0°, RAOULT (Compt. rend. 98, (1884) 510).

d) Dampfspannung. — Die Maximaltension der gesättigten Lsg. beträgt bei 20° ungefähr 14.8 mm. Lescorus (Ann. Chim. Phys. [7] 4, (1895) 215). — Die Dampfspannungsverminderung einer 1°,0 igen wss. Lsg. beträgt 0.230 × 7.6. Radult (Compt. rend. 87, (1878) 167; J. B. 1878, 55). — Relative Spannkraftserniedrigung  $\frac{T-T_1}{T_m} \times 1000 = 2.39$ :

relative molekulare Spannkraftserniedrigung  $\frac{T-T_1}{T_m} \times 1000 \text{ M} = 302 \text{ (m} = \text{Menge des Salzes in 100 g W.)}$ , Tannann (Wied, Ann. 24, (1885) 523; J. B. 1885, 95).

e) Kompressibilität; Sleighöhe; Oberflüchenspannung. — Relative scheinbare Kompressibilität in 1500-, bzw. 700-moleküliger Lsg. = 0.741, bzw. 0.853; relative molekulare Kompressibilität in 1500-, bzw. 700-moleküliger Lsg. = 0.808, bzw. 0.887. Röntans II. Schneider (Wied. Ann. 29, (1886) 165; J. B. 1886, 130). — Steighöhe der Normalg in einer Kapillare von ', imm Durchmesser bei 20° = 59.7 mm Valson (Ann. 1948). [4] 20, (1870) 361; Compt. rend. 70, (1870) 1040; J. B. 1870, 43). — Das der Richenspannung proportionale Produkt aus Steighöhe und Dichte h-d beträgt in 1500-, 700-moleküliger Lsg. = 116.91, bzw. 113.99. Röntgen u. Schneider. — Bezeichnet Wirkung des Salzes auf die Oberflächenspannung des Wassers, n die Konzentration,

= 2.6. Sentis (Compt. rend. 118, (1894) 1132; J. B. 1894, 46).

f) Diffusion. — Aus der Normallösung diffundieren während 24 Stunden nach Graham 0.0389 (umgerechnet auf n-Lsg.), nach Long (Wied. Ann. 9, (1880: 630) 0.0482 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Die Diffusionsgeschwindigkeit (= relative Anzahl der in einem Tage aus der

Normallosung diffundierten Molekule) beträgt 724. Long.

g) Optisches. — Refraktion der verdünnten Lsg.  $\mu=0.325$ , Molekularrefraktion  $\mu\cdot M=42.9$ . Doumen (Compt. rend. 110, (1890) 41). — Das Lichtbrechungsvermögen der Normallösung wurde von Valson (Compt. rend. 76, (1873) 224; Gazz. chim. ital. 1873, 134; J. B. 1873, 135) aus demjenigen einer normalen  $K_sSO_s$ -Lsg. (= 0.757) und dem Modul für NH<sub>4</sub> (= 20) berechnet zu 0.757 + 20 = 0.777.

h) Elektrische Leitfähigkeit. - Die äquivalente Leitfähigkeit von Lagg., die im Liter enthalten:

beträgt 22.6 25.0 27.2 29.2 31.2. Lenz (Wied. Ann. Beibl. 2, (1878) 710; J. B. 1878, 142; aus Mém. Acad. Pétersb. [5] 26, Nr 3). — Spezifische Leitfähigkeit einer wss. Lsg., welche im Liter ½(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthält, bezogen auf Hg = 1, berechnet sich zu 0.000077. Kohlbausch (J. B. 1879, 139; Wied. Ann. 6, (1879) 1 u. 145). — Nach Anhenius (Recherches sur la conductibilité galvanique des électrolytes, Stockholm 1884; J. B. 1885, 263).

Beobachteter	Temp.	Ver	Dilutions-	
Widerstand	A ciaji.	der Verdünnungen	der Widerstände	koeff.
196 867 4800 38500 98200	15.2 15.6 15.9 16.1 16.3	1:5.20 1:6.17 1:9.88 1:3.58	1:447 1:6.67 1:9.29 1:3.51	1.88 1.94 1.96 1.98

V. Chemisches Verhalten, a) Des festen Salzes, — Verknistert beim Erhitzen, schmilzt bei 140° und fängt bei 280° an sich zu zersetzen, wobei das Glas angegriffen wird. Marchand (Pogg. 42, (1837) 556). Entwickelt bei dieser Zersetzung NH<sub>3</sub>, dann W. und N; dann sublimiert (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und wenig (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ohne Rückstand. Davy. — Beim Erhitzen bildet sich solange, bis die dickteigige Masse aufhört. NH, zn verlieren, NH, HSO,; bei stärkerem Erhitzen von NH, HSO, bis das anfangs eintretende Aufblähen nachgelassen hat und sich etwa 3 g verflüchtigt haben, bildet sich Biammoniumtrisulfat,  $(NH_4)_2H_4(SO_4)_3$ ; bei etwas niederer Temp. entsteht Tetraammoniumtrisulfat  $(NH_4)_4H_2(SO_4)_3$ . Schweitzer (Am. Chemist 7, (1876) 42; J. B. 1876, 194). Nach Johnson u. Chittenden ist das von Schweitzer erhaltene Biammoniumtrisulfat.  $(NH_1)_2H_4(SO_4)_8$ , ein Gemenge von 1 Mol.  $(NH_4)_2S_2O_7$  und 2 Mol.  $NH_4HSO_4$ . —  $(NH_4)_2SO_4$  schmilzt nicht, sondern geht in  $NH_4HSO_4$  über. Beim Erhitzen auf 270 bis 310" im Strom von W. Dämpfen geht die Hälfte des NH, über, ohne daß SO, auftritt. Bei Abwesenheit von W.-Dämpfen tritt Reduktion der H.SO, ein. Da sich hierbei wenig N entwickelt, entsteht primär vielleicht Hydrazinsulfat. einem großen Ueberschuß von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird NH<sub>8</sub> nicht verfüchtigt. Beim Erhitzen mit NH<sub>4</sub>Cl in größerer Menge in wss. Lsg. oder in trockenem Zustande entweicht abwechselnd NH<sub>8</sub> und HCl, indem zuerst (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in NH<sub>8</sub> und NH<sub>4</sub>HSO<sub>4</sub> zerfällt und dieses NH<sub>4</sub>Cl angreift; daneben bildet sich (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>8</sub>, wenn die Menge des NH<sub>4</sub>Cl abnimmt. Smith (J. Soc. Chem. Ind. 14, (1895) 629; C.-B. 1895, 2, 563; 1896, 1, 684). — Läßt sich im Vakuum weder unzersetzt destillieren noch sublimieren; geht vielmehr wie bei gewöhnlichem Druck in NH, HSO, über, welches schmilzt, sich aber auch seinerseits nicht destillieren läßt. Reik (Monatsh. 23, (1902) 1033; C.-B. 1903, 1, 386). — Zerfällt, durch eine glühende Röhre geleitet, in W., S und Stickstoff. H. DAVY.

Wird durch CO bei Glühhitze zu (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> reduziert. Stammer (*Pogg.* 82, (1851) 140). Zersetzt sich beim Erhitzen mit KClO<sub>3</sub> unter Feuererscheinung und Entw. von Cl, ClO<sub>2</sub>, N und etwas Sauerstoff. Souberain. —

Zerfällt beim Abdampfen mit HCl in NH, Cl und (NH, )HSO,. - Gibt beim Destillieren mit P<sub>2</sub>S<sub>5</sub> (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>3</sub> neben etwas Ammoniumpolysulfid; im Rückstand findet sich neben Phosphorverbb. bisweilen etwas (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub>. Spring (Ber. 7, (1874) 1157). Vgl. d. Bd., S. 600. — Beim Uebergießen von  $(NH_4)_2SO_4$  mit  $SO_8$  bildet sich  $(NH_4)_2S_2O_7$  (vgl. dieses, S. 661). Schulze (Ber. 17, (1884) 2707).  $(NH_4)_2SO_4$  löst sich in überschüssigem  $SO_3$  schon bei Siedehitze des W. unter B. von  $(NH_4)_2O_8SO_3$  (vgl. dieses, S. 662 und Oktosulfate, S. 553). Weber (Ber. 17, (1884) 2501). — Bringt man in geschmolzenes  $KNO_2$  sehr wenig  $(NH_4)_2SO_4$ , so beginnt dieses heftig zu rotieren, entzündet sich und verbrennt mit purpurvioletter Flamme unter B. von  $K_2SO_4$ ,  $NH_3$ , salpetrigen Dämpfen und wahrscheinlich auch Stickstoff. TOMMASI (Chem. N. 43, (1881) 241; J. B. 1881, 178). — Zersetzung durch NO vgl. d. Bd., S. 499.

Bei Einwirkung von Metallen unmittelbar über dem Schmelzp. erhielten Hodgkinson u. Belliairs (Chem. N. 71, (1895) 280; C.-B. 1895, 2, 209) folgende Resultate: Cu entwickelt NH3 und H; hält man die Temp. unterhalb 160°, so bildet sich CuSO4, während W. und (NH4)2SO3 entweichen. Aehnlich wirken Ni und Co, geben aber weniger H und mehr Sulfit. Hg wirkt langsamer. Am lebhaftesten reagieren Ag und Pd unter B. von Ag, SO, und Palladiumammoniumsalz. Ag löst sich in (NH, ), SO, leichter als in reiner H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wegen der Löslichkeit des entstehenden Salzes in dem überschüssigen (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Hierzu bemerkt Smith (J. Soc. Chem. Incl. 14, (1895) 629; C.-B 1895, 2, 563), daß Hodgkisson u. Bellains nicht die Einw. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, sondern (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>HSO<sub>4</sub> studiert haben, da (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> überhaupt nicht schmilzt, sondern in (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>HSO<sub>4</sub> übergeht (vgl. oben).

 $(NH_4)_2SO_4$  ubergent tygi oben.  $(NH_4)_2SO_4$  zeigt große Neigung, mit anderen Sulfaten Doppelsalze zu bilden, vornehmlich von der Zus.  $SO_4 = R''' - SO_4 - NH_4$  (Alaune) und  $(NH_1)_2SO_4, R''SO_4, OH_2O$  (R'' = Fe, Ni, Co, Mn, Zn, Cd, Mg, Cu). – Die Doppelsalze  $(NH_4)_2SO_4, R''SO_4, OH_2O$  haben annähernd das gleiche Molekularvolumen. Die Konst.  $rac{d}{d}$  (B = Densitätszahl, d = Dichte) ist im Mittel = 28.9. Groshans (Rec. trav. chim. Pays-Bas 4, 236; J. B. 1885, 251). - Ueber mineralisierende Wrkg. von (NH4)2SO4 vgl. d Bd., 8. 542, ferner bei Krons (Compt. rend. 114, (1892) 836; 115, (1892) 230; J. B. 1892, 558

b) Der wässrigen Lösung. - Die wss. Lsg. verliert sowohl beim Kochen als auch bei gewöhnlicher Temp. NH3. Sogar bei 0° wird beim Durchleiten eines Stromes von reinem H durch die gesättigte Lsg. dieser NH, entzogen; im Destillat findet sich aber keine Säure (wie dies bei NHACI der Fall ist) Bei 100° sind 1.1° dissoziiert (durch die geringe Konz. der angewandten Leg soll die Siedetemp. des W. nicht erhöht sein. Denbits (Ber. 5, (1872) 820; J. B. 1872, 28). Die Dissoziation der wss. Lsg. weist Leeds (Am. J. sci. (Sill.) [3] 7, (1874) 197; Chem. N. 29, (1874) 256; Instit. 1874, 214; Arch. phys. nat. 50, (1874) 214; J. B. 1874, 100) nach durch die Tatsache, daß eine Lsg. von 45.62 T. (NH<sub>4</sub>)<sub>6</sub>80<sub>4</sub> in 100 T. W. bei 50.5° sauer reagiert, während die Dämpfe alkalisch reagieren. — Die Anwesenheit von Salzen in der Lsg. vermehrt die Menge des verdampften NH, im Verhältnis zum verdampften W. sowohl bei gewöhnlicher als auch bei Siedetemperatur. Diese Wrkg. haben nicht nur K- und Na-Salze, sondern auch solche, die wie SrCl<sub>2</sub> und CaCl<sub>2</sub> mit NH<sub>3</sub> Verbb. eingehen. Debbits (*Pogg. Ergänzungsband* 7, 462; J. B. 1875, 15).

Bei der Elektrolyse zerfällt wss. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> am -Pol in H und freies NH<sub>a</sub>; am + Pol wird (bei Anwendung von Eisenelektroden) Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>s</sub> gebildet und erst später O entwickelt. Hisinger u. Berzelius. Die Gase enthalten keinen freien Stickstoff. Bourgoin (Bull. soc. chim. [2] 11, (1869) 39; 12, (1869) 439; J. B. 1860, 152). — Ueber die B. von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> bei der Elektrolyse vgl. dieses, S. 662.

Aus vollkommen neutraler, gesättigter Lsg. kristallisiert (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus; nach Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erhält man einen kristallischen Nd. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Lescoeue (Ann. Chim. Phys. [7] 4, (1895) 215). Beim Vermischen der Lsg. von je 1 Aeq. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (66 g) und 1 Aeq. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (49 g) in 21 W. werden 0.93 Kal. absorbiert. Berthelot (Compt. rend. 75, (1872) 208; J. B. 1872, 86). — Bei Zusatz von 1 Aeq. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu neutraler (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. beobachtete Bach (Z physik. Chem. 9, (1892) 247) eine Wärmeabsorption von 14 Kal. — Durch HCl und HNO<sub>8</sub> wird (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. in (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> übergeführt. Kane (Ann. 19, (1836) 1). Die Wärmeabsorption von 14 Kal. sorption hierbei beträgt: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + HNO<sub>2</sub> . . . -1.76 Kal.; (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + HCl . . -1.66 Kal. (je 1 Aeq. in 2 1 W.). Berthelot (Compt. rend. 75, (1872) 539; vgl. a. Compt. rend. 73, (1871) 747 u. 1050; J. B. 1871, 89). — Konz. wss. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. absorbiert HCl sehr leicht. Thomas (J. Chem. Soc. 33, (1878) 72; Chem. N. 37, (1878) 6; J. B. 1878, 228). — Wird durch KNO<sub>2</sub> und Essigsäure sowohl in der Wärme als auch in der Kälte, auch mit verd. Essigsäure zerlegt, indem sämtlicher N als solcher frei wird. Emmerling (Landw. Versuchsstat. 32, 440; J. B. 1886, 547). Vgl. a. MORITZ (J. Soc. Chem. Ind. 9, (1890) 443; Ber. 24, (1891) 166). — Bei Zusatz von Alkalihydroxyd wird Warme entwickelt: (NH4), SO4 + KOH ... + 1.34 Kal.; (NH<sub>4</sub>)<sub>1</sub>SO<sub>4</sub> + NaOH ... + 1.25 Kal. (je 1 Aeq. in 21 W.). Benteslot

(Compt. rend. 73, (1871) 745).

Verhalten zu den Lösungen anderer Salze. — Ueber Lsgg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit KNO<sub>3</sub> vgl. Bd. II, 1, S. 36; mit KCl vgl. Bd. II, 1, S. 97; mit K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Bd. II, 1, S. 52; mit Nat'l und NH<sub>4</sub>Cl vgl. Rödderer (Ber. 6, (1873) 482 u. 643). — Zeigt Thermo- und Dichtigkeits-Neutralität gegen NaNO<sub>3</sub>, aber nicht gegen Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>. Favra u. Valson (Compt. rend. 77, (1873) 907; J. B. 1873, 90. — Mit Alkalikarbenaten findet in wss. Lsg. vollständige Zersetzung stutt zu Alkalisulfat und (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>CO<sub>5</sub>, welches unter Wärmebindung zerfällt (vgl. unten). Bertheldt (Compt. rend. 73, (1871) 1050; J. B. 1871, 96). — Gesättigte (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. löst bei 9° (asO<sub>4</sub> nur wenig mehr als W ; eine 0.1-gesättigte Lsg. unterscheidet sich hierin noch weniger von Wasser. Bronze (Ber. 10, 1877) 330; J. B. 1877, 75). — Löslichkeit von Ca<sub>5</sub> PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. vgl. Terren. (Bull. soc. chim. [2] 35, (1881) 348; Chem. N. 44, (1881) 66; J. B. 1881, 1289). — Durch Koehen mit Alkalinitrat in überschüssigem A. findet Ueberführung von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> statt. C. Roth (D. R.-P. 48705, (1889); 53364, (1889); Zusatz-Pat. 55155, (1890); Ber. 22, (1889) R. 782; 24, (1891) R. 426). — In gemischten Lsgg. mit Al-, Cd-, Cu-Sulfat und ähnlichen, Doppelsalze bildenden Salzgemischen findet eine vollständige gegenseitige Verdrängung aus der Lsg. statt. Eudomer (Ber. 18, 1885) 1159; J. B. 1885, 101). — Setzt sich mit K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> in Lsg. vollständig um. Nicol (Phil. Mag. [5] 17 (1884) 150; J. B. 1884, 112).

Thermochemisches Verhalten beim Vermischen mit anderen Salzlsgg: (NH<sub>6</sub>), SO<sub>4</sub>

+KNO<sub>3</sub> . . . -0.101 Kal.; +KCl . . . 0.000 Kal.;  $+\frac{K_2CO_3}{2}$  . . . -3.18 Kal. (vgl. oben);  $+ \text{KHCO}_2 ... - 0.12 \text{ Kal.}; + \text{Wasser}... + 0.02 \text{ Kal.}; + \frac{\text{Na}_2 \text{B}_4 \text{O}_7}{2}... - 2.25 \text{ Kal.} \text{ (stets jeta)}$ 1 Aeq. in 4 l W.), Berthelot (Compt. rend. 73, (1871) 746, 747, 867, 1050; J. B. 1873, 89, 96);  $\frac{(NH_4)_3SO_4}{SO_4} + \frac{Na_2B_4O_7}{SO_4}$  absorbiert nach Favre u. Valson (Compt. rend. 77, (1873) 907; J. B.

1873, 104)...—1.16 Kal., nach Вевтнекот's späteren Untersuchungen (Compt. rend. 77, (1873) 971; J. В. 1873, 104)...—1.72 Kal.— Die von Hess (Ann. Chim. Phys. [3] 4, (1842) 222) aufgestellte Thermoneutralität der Salzo findet also nicht streug statt. Вевтнекот. - Die Zersetzungswärme durch BaCl<sub>2</sub> (1 Aeq. jedes Salzes in viel W.) beträgt . . . + 2.776 Kal., Favre (Compt. rend. 73, (1871) 720); . . . + 3.279 Kal., Favre u. Valson (Compt. rend. 74, (1872) 1025); . . . + 2.942 Kal. bei 19.65°; wenn die Lsg. noch KCl enthält . . . + 2.728 Kal. bei 19.75° Favre (Compt. rend. 77, (1873) 104).

Fällt Eiweiß vollständig aus seinen Lsgg. Vgl. Heinstus (Pflüger's Arch. Physiol. 34, 330; J. B. 1884, 1413). Eignet sich vortrefflich zur fraktionierten Fällung der Eiweißstoffe. Kauder (Arch. exp. Path. 20, 411; J. B. 1886, 1791).

VI. Anwendung. — Dient zur Darst. von NH<sub>a</sub>, anderer NH<sub>4</sub>-Salze und von Ammoniakalaun. — Findet Verwendung als Düngermittel, vgl. Denrham (Compt. rend. 98, (1883) 198; J. B. 1883, 1722); Brown (Chem. N. 53 (1886) 217; J. B. 1886, 2104);

MARRERR (Biederm. Centr. 18, 724; J. B. 1880, 2709; C.-B. 1890, 1, 181); MARRERR, WAGNER (J. B. 1890, 2844); WAGNER (J. f. Gusbel. 35, (1902) 601; C.-B. 1892, 2, 983; J. B. 1892, 2769); STOCKLASA (C.-B. 1892, 2, 589); Kibenner (C.-B. 1902, 2, 763; Deutsche Landw. Presse 1901, 171). — Ueber den schädlichen Einfluß auf die phanerogamen Pflanzen vgl. Takabayashi Imper-Univ. College of Agriculture. Bullet. 3, 265; C.-B. 1897, 1, 874). — Ueber die Wrkg, auf die Nachfrucht vgl. Kloeffer (Fühling's Landw. Ztg. 1901, 154; C.-B. 1902, 2, 765). — Anwendung zur Reinigung der H<sub>2</sub>SO<sub>1</sub> von Stickoxyden vgl. d. Bd., 8, 499. — Wird in den Gärungsgewerben verwendet; ferner für künstliche Kältemischungen, vgl. 8, 656.

YES. C. WAN.			MITSCHERLICH.	URE.	KÜEN.
2NH <sub>3</sub>	34	25.76			
803	80	60.61			59.66
H,Ō	18	13.64	13.58	13	
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	132	100,00			

Kuns (Arch. Pharm. [2] 50, 284). — Beberlius u. Kirwan fanden der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>4</sub>O entsprechende Zahlen.

b) Saure Salze,  $\alpha$ ) (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>H(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. (Dreiviertelgesättigtes Ammoniumsulfat), — Von Mitscherlich (Pogg. 39, (1836) 198) bemerkt. — Dünne, nicht zerfließliche Blättelien des monoklinen Systems. Die Kristalle zeigen tafelförmigen Habitus durch Vorwalten von [001]; außerdem [100], [111], [113], [113] und das Klinodoma [011]. —  $\{001\}$ :  $\{113\}$  = 13891';  $\{001\}$ :  $\{111\}$  =  $*113^{\circ}50'$ ;  $\{001\}$ :  $\{111\}$  (klinodiagonale Polkante) =  $77^{\circ}1'$ ;  $\{111\}$ :  $\{111\}$  (klinodiagonale Polkante) =  $65^{\circ}0'$ ;  $\{001\}$ :  $\{100\}$  =  $*102^{\circ}6'$ ;  $\{001\}$ :  $\{011\}$  =  $111^{\circ}7'$ ;  $\{100\}$ :  $\{111\}$  =  $122^{\circ}2'$ ;  $\{100\}$ :  $\{011\}$  =  $14^{\circ}20'$ ;  $\{100\}$ :  $\{111\}$  =  $122^{\circ}2'$ ;  $\{100\}$ :  $\{011\}$  =  $111^{\circ}7'$ ;  $\{100\}$ :  $\{111\}$  =  $111^{\circ}7'$ ;  $\{100\}$ :  $\{111\}$  =  $111^{\circ}7'$ ;  $\{100\}$ :  $\{111\}$  =  $111^{\circ}7'$ ;  $\{111\}$ :  $\{11$ 

		MARIGNAC.
3(NH <sub>4</sub> ),0	31.58	
480,	64.78	63.45
H <sub>z</sub> O	3 64	
(NH, )4H, (SO4)4	100.00	

β) (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub>. (Saures Ammoniumsulfat, Ammoniumbisulfat, Halbgesättigtes Ammoniumsulfat). — Man löst (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in heißer konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und läßt erkalten. Ueber Bildung beim Erhitzen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. dort, S. 657. — An den über leuchtenden Gastlammen aufgehängten Rauchschalen, ebenso an lange in Gebrauch gewesenen Wasserbädern der chemischen Laboratorien bildet sich ein Beschlag, welcher nach Ulex (Schillings J. J. Gasbel. 1870, 537) aus (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub>, nach Pätwozynk (Dingl. 213, (1874) 223; J. B. 1874, 213; Ber. 25, (1892) 2676) aus (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> besteht. Dieses bildet sich bei den Gastlammen im Flammenkegol und außerhalb des Flammenmantels, ferner auch an der Basis der Flamme. Die starken Salzbeschläge an den Wasserbädern enthalten auch (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> und etwas NH<sub>4</sub>Cl. Pätwoznik. (Vgl. a. d. Bd. S. 493, unter 6).

Wenig zerfließliche, lange rhombische Prismen. In den Kombinationen herrschen die Pinakoide [100] und [010] vor, deren Kanten durch [110] schwach abgestumpts sind. Nach oben sind sie durch das Brachydoma [011] begrenzt. — [110]: [110] = 117.0°; [100]: [110] = \*148°30°; [010]: [011] = \*126°38°; [011]: [011] = 106°44′; [110]: [011] = 108°10°. Die beobachteten Winkel weichen von den berechneten bis zu 20′ ab. Marionac. — Nach Link (Crell. Ann. 1796, 1, 25) dünne Rauten oder Schuppen von saurem und bitterlichem Geschmack und in 1 T. kaltem W. löslich. — Nach Schipp (Ann. 107, (1858) 83) körnige Kristallmasse von 1.787 spez. Gewicht. — Isotrimorph mit KHSO<sub>4</sub>. Großener (Z. Kryst. 39, (1904) 381; C.-B. 1904, 2, 584). Bildungswärme: H.SO<sub>4</sub> (1 Vol. Säure + 1 Vol. W. bei 15°) + NH<sub>4</sub>

Bildungswärme:  $H_{a}SO_{4}$  (1 Vol. Säure + 1 Vol. W. bei 15°) +  $NH_{4}$  (in 21 W.) -  $(NH_{4})HSO_{4}$  ... + 13.6 Kal., Berthelot u. Thomsen (Annuaire pour l'an 1877 publié par le Bureau des Longitudes, 395; J. B. 1877, 134);  $(NH_{3}aq_{4}H_{2}SO_{4}aq)$  ... + 13.370 Kal., Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 449; J. B. 1880, 113). Wärmetönung bei B. der wss. Lsg. aus  $(NH_{4})_{2}SO_{4}$  und  $H_{2}SO_{4}$  vgl. S. 659, oben.

Die aquivalente Leitfähigkeit beträgt für Lsgg., die im Liter enthalten:  $= \frac{\frac{1}{14}}{65.2} \frac{\frac{1}{16}}{73.7} \frac{\frac{1}{16}}{79.2} \frac{\frac{3}{3}}{87.7} \frac{\frac{1}{16}}{98.1}$  Lenz (Wied. Ann. Beibl. 2, (1878) 710; aus Mém. Acad. Pétersb. [5] 26, Nr. 3; J. B. 1878, 142).

Verliert beim Erhitzen im Luftstrom auf 250 bis 300° W. und etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so daß Produkte mit höchstens 74.44°, SO<sub>3</sub> (Pyrosulfat = 75.47°, SO<sub>3</sub>) erhalten werden. Schulze (Ber. 17, (1884) 2708). — Wird beim Erhitzen in NH<sub>8</sub>-Atmosphäre fest, schmilzt aber sofort wieder unter Abspaltung von NH<sub>8</sub>, wenn man das Einleiten des letzteren unterbricht. Bei 430 bis 450° wirkt NH<sub>3</sub> reduzierend, nach: 3(NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> + NH<sub>8</sub> = 2NH<sub>8</sub> + 3SO<sub>9</sub> + 6H<sub>2</sub>O + N<sub>9</sub>. Smith (J. Soc. Chem. Ind. 14, (1895) 629; C.-B. 1895, 2, 563). — (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> verändert alle Gläser beim Erhitzen, indem es ihnen das Alkali mehr oder weniger vollständig entzieht. Alkalisulfate werden beim Erhitzen mit (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> unter teilweiser Verflüchtigung der Alkalisalze in saure Sulfate übergeführt. Lachand u. Lepierre (Bull. soc. chim. [3] 7, (1892) 603; J. B. 1892, 2743). — Unlöslich in Aceton. Eidmann (Inaug.-Dissertation, Giessen, 1899; J. B. 1899, 70). — Fällt Eiweiß aus seinen Legg., aber nicht vollständig. Heinsitts (Pflüger's Arch. Phys. 34, 330; J. B. 1894, 1413; C.-B. 1884, 643). — Ueber Oxydation und Sulfonierung organischer Substanzen durch (NH<sub>1</sub>)HSO<sub>4</sub> vgl. Lachand u. Lepierre (Bull. soc. chim. [3] 7, (1892) 649).

Die wss. Lsg. gibt beim Kochen nur äußerst geringe Mengen NH<sub>8</sub> ab. Debitts (Ber. 5, (1872) 820).

		MARIUNAC.
(NH, 1, 0	22.61	21.53
280,	69.56	69.42
$H_2\tilde{O}$	7.83	
(NH <sub>4</sub> )HSO <sub>4</sub>	100.00	

Schiff findet den berechneten Wert von 82.90° SO4.

B. Ammoniumpyrosulfat. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Gepulvertes (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> absorbiert in der Kälte den Dampf von SO<sub>3</sub> sehr langsam und wenig; die Verb. schmilzt bei höherer Temp. und zersetzt sich beim stärkeren Erhitzen wie (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>HSO<sub>4</sub>. H. Rose (Pogg. 3S, (1836) 122). — Beim Uebergießen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit fl. SO<sub>3</sub> bildet sich unter starker Erhitzung eine durchscheinende Masse, die in amorphe Stücke von sehr reinem (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> übergeht, wenn man das überschüssige SO<sub>3</sub> im Wasserbade vertreibt (vgl. unter Pyrosulfate, S. 490). H. Schulze (Ber. 17, (1884) 2705; J. B. 1884, 344). — Läßt sich auch nach der von Schiff (Ann. 126, (1863) 168) für K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> (vgl. Bd. II, 1. S. 58) angewandten Methode durch Erhitzen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Chlorsulfonsäure erhalten, nach: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + SO<sub>2</sub> HCl = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>7</sub> + HCl. Man erhält hierbei eine klare, geschmolzene Masse, die zur vollständigen Entfernung der Chlorsulfonsäure so lange erhitzt werden muß, bis SO<sub>3</sub> zu entweichen beginnt (vgl. unter Pyrosulfate, S. 490). Das zurückbleibende (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> erstarrt beim Abkühlen zu einer strahlig kristallinischen Masse, die indes nie ganz chlorfrei erhalten werden konnte. H. Schulze. — Die bei den Pyrosulfate, S. 490, feruer Bd. II, 1, S. 58 u. 335) lißt sich für (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> nicht anwenden. (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> verliert zwar beim Erhitzen auf 250 bis 300° im Luftstrom W. noch bevor dieses vollständig entwichen ist, aber auch H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> daß Prodd. mit höchstens 74.44% SO<sub>3</sub> erhalten werden konnten [(NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> = 75.47°<sub>13</sub>; (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> = 69.56°<sub>0</sub>SO<sub>3</sub>]. Vgl. oben. H. Schulze. Nach Baum (D. R.-P. 40.696 (1887); Ber. 20, (1887) 752) kann man (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> aus (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> darstellen durch Erhitzen in gußeisernen Gefäßen im luftleeren Raume auf 260 bis 320°; unter Atmosphärendruck entsteht (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> erst bei Braunglühhitze, wobei stets ein Teil unter SO<sub>3</sub>-Entw. zersetzt wird. — Wird sich zweifellos auch aus dem Oktosulfat (vgl. S. 662) durch Erhitzen auf 100° erhalten lassen

Das Salz schmilzt leicht und ohne Zersetzung; beim Erkalten des Schmelzflusses erstarrt es zu einer strahlig kristallinischen Masse. Es zerfließt an der Luft sehr rasch, und aus der entstehenden Fl. scheidet sich (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> in Kristallen aus.

Die alkalimetrische Bestimmung des aufgenommenen SO<sub>2</sub> ergab bei Prodd. verschiedener Darstellung Gehalte von 37.60 und 37.71° ; ber. 37.74° . — Schwefelsäurebestimmungen an dem aus NH<sub>14</sub>SO<sub>2</sub> und Chlorsulfonsäure dargestelltem Salze ergaben: 74.93 bis 75.91°; ber.: 75.47° . H Schweize. C. Ammoniumoclosulful, achtfachschwefelsaures Ammonium. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>O.8SO<sub>2</sub>.

- Man bringt sorgfaltig getrocknetes (NH, 2SO, mit reinem SO, in einem Knierohr in Berührung. Die Vereinigung erfolgt merklich leichter als bei K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (vgl. Bd. II, 1. S. 59), und schon bei Siedehitze des W. löst sich (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> unter B. von zwei Schichten in überschüssigem SO<sub>8</sub> auf. Die Kristalle des übersauren Ammoniumsalzes lassen sich nicht wie die des Kaliumsalzes durch wiederholtes Schmelzen, Auskristallisierenlassen und sukzessives Abgießen des überschüssigen SO<sub>8</sub> reinigen, weil sie immer noch merkliche Mengen SO, einschließen. Um das Salz möglichst rein zu erhalten. erwärmt man den Rohrschenkel, in welchem sich das zu isolierende übersaure Salz befindet, im Wasserbade ungefähr eine halbe Stunde lang auf ca. 60°, wobei das überschüssige SO, abdestilliert.

Angewendetes Gewicht der Aufgenommenes 80, Sulfat. Verb. Guf 78.31% 0.343 1 582 80,92 % 0.8055 4.478 82 00 3.108 0.6345 79,60

WEBER (Ber. 17, (1884) 2497).

D. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. — Stellt man eine Auflösung von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in 30% jeem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf, so kristallisiert (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in schönen durchsichtigen Tafeln und derben Prismen, welche parallele Auslöschung zeigen, aus. Die Kristalle riechen nach Ozon und verwittern langsam an der Luft, rascher im Vakuum, halten sich aber ganz gut im verschlossenen Gefäß; bei gelindem Erwärmen unter vermindertem Druck destilliert hochprozentiges H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ab. Löst sich sehr leicht in W. mit schwach saurer Rk.; beim Auflösen ist Knistern wahrzunehmen. Willstätten (Ber. 36. (1903) 1828).

1. Titration: 0 2005 g Substanz verbranchten 18.8 ccm KMnO, (Titer: 0.004 032 g = 1 ccm). - 2. Gewichtsabnahme bei 105° 0 6105 g Substanz verloren 0,1297 g H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

Ber. für (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Gef. WILLSTATTER. 20.46 20 35 H.O. 21.25

E. Ammoniumpersulfat. (NH4) 2S2O8. — Darstellung durch Elektrolyse von mit (NH4), SO4 gesüttigter H2SO4. a) Mit Diaphragma. - Man elektrolysiert in ähnlicher Weise wie beim Kaliumsalz (vgl. Bd. II, 1, S. 59) eine mit (NH, 1, SO, gesättigte verd. H, SO, (1 Vol. H, SO, auf 6 Vol. W.) an der Anode und verd. H, SO, an der Kathode, unter Anwendung eines Stromes von 3 bis 3.5 Amp. und Abkühlung der Anode, mehrere Tage hindurch. Durch Verdunsten der gesättigten Lsg. im Vakuum findet Ausscheidung von zunächst langen, dünnen, auscheinend rhombischen Prismen statt, die allmählich die Form von rautenförmigen, anscheinend monoklinen Tafeln annehmen. Marshall (J. Chem. Soc. 59, (1891) 771; J. B. 1891, 415). — BENTHELOT (Compt. rend. 114, (1892) 876; C.-B. 1892, 1, 773) erhielt bei Verwendung einer Stromstärke von 3 Amp., hoher Anodenstromdichte und großer Kathodenoberfläche während 15 bis 20 Stunden 40 bis 60 g reines, kristallisiertes (NH,), S, Os (Ausbeute, auf die verbrauchte Elektrizitätsmenge berechnet, = 15.5 bis 23.7%). - Ausbeuten von durchschnittlich 65%, der dem Stromverbrauch entsprechenden Menge von (NH<sub>4</sub>)2S2O3 erhielt Elbs (J. prukt. Chem. [2] 48. (1893) 185; C.-B. 1893, 2, 560) nach folgendem Verfahren: Als Kathode dient eine zylindrisch gebogene Bleiplatte, welche eine in einem Becherglase stehende peröse Tonzelle von 80 bis 100 cem Inhalt umschließt, als Anode eine Platindrahtspirale von etwa 0.5 qcm

Oberfläche innerhalb der Tonzelle. Die Kathodenflüssigkeit besteht aus gleichen Raumteilen W. und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, die Anodenflüssigkeit aus einer gesättigten Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in einer Mischung aus acht Raumteilen W. und einem Raumteile H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Das Becherglas ist bis zum Rande in eine mit Eis gefüllte Schale eingebettet. Die Eiskühlung läßt sich vorteilhaft dadurch ersetzen, daß man an Stelle des Bleizylinders als Kathode eine von recht kaltem W. durchströmte bleierne Kühlschlange verwendet, an welche behufs Stromzuleitung ein Kupferdraht angelötet ist. Man elektrolysiert mit einem Strome von 2 bis 3 Amp., zu dessen Erzeugung bei einem inneren Widerstand der Stromquelle von rund 1 2 etwa 8 V. Spannung erforderlich sind (näheres über die Stromquelle vgl. Chem. Ztg. 17, (1893), Nr. 5 und 7) Nach je drei bis vier Stunden unterbricht man die Elektrolyse, filtriert den Inhalt der Tonzelle durch Glaswolle, saugt ab und streicht den Trichterinhalt auf poröse Tonplatten, während man das Filtrat mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sättigt, die klare Lsg. von überschüssigem (NH,),SO, in die Tonzelle abgießt und wiederum elektrolysiert. Jede Beschickung, ausgenommen die erste, liefert so 20 bis 40 g (NH, ), S, O, vorausgesetzt, daß die Temp. im Inneren der Tonzelle sich stets zwischen 10 bis 20" hält, und das (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sowie die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> rein sind. Die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> an der Kathode wird durch die einwandernden NH<sub>1</sub>-Ionen neutralisiert und schließlich alkalisch, womit eine fast plötzliche Schwächung des Stromes eintritt, da hierdurch die Leitfähigkeit abnimmt und die elektromotorische Gegenkraft wächst; von diesem Zeit-Leitfähigkeit abnimmt und die elektromotorische Gegenkraft wächst; von diesem Zeitpunkte ab muß frische H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aufgefüllt werden. Anderseits verarmt die Anodenfüssigkeit durch Auswanderung der NH<sub>4</sub>-Ionen an NH<sub>3</sub> und reichert sich durch Einwanderung von SO<sub>4</sub>-Ionen an H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nn; diese Veränderung wird durch die Abscheidung von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und durch die periodische Sättigung mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nicht ausgegliehen, weshalb man nach je zwei bis drei Operationen in die Anodenfüssigkeit unter Eiskühlung so viel mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gesättigte NH<sub>3</sub>-Flüssigkeit durch einen Trichter mit kapillarem Rohr einfließen läßt, bis sie nur noch schwach sauer reagiert; eine hierbei allenfalls eintretende Fällung besteht aus (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> und wird samt der Fl. in die Touzelle gegossen. — Wegen der erwähnten Veränderung der Anodenfüssigkeit ist es unvorteilhaft, eine Füllung ununterbrochen 15 bis 20 Stunden lang zu elektrolysieren; denn die aufungs rasch vor sich gehende B brochen 15 bis 20 Stunden lang zu elektrolysieren; denn die aufangs rasch vor sich gehende B. brochen 15 bis 20 Stunden lang zu elektrolysieren; denn die aufangs rusch vor sich gehende B. von (NH<sub>12</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> verhangsamt sich später, und nach drei bis fäuf Stunden wird die Ausnutzung des Stromes so ungenügend, daß man zweckmäßig die Anodenflussigkeit erneuert. — Ine geringere Ausbeute bei der ersten Operation im Vergleich mit den späteren rührt daher, daß, bevor Ausscheidung von (NH<sub>12</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> eintritt, erst die Lsg. damit gesättigt sein muß in den weiteren Beschickungen ist dies von vornherein der Fall. — Das nach der letzten Operation noch in der Lsg. vorhandene Persulfat fällt man durch vorsichtigen Zusatz einer kenz. Lsg. von Kaliumkarbenat oder -acetat. — Das so gewonnene (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> enthält durchschnittlich 3 bis 5 % Verunreinigungen, zum größeren Teil aus (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, zum kleineren aus Ammoniumalaun bestehend, dessen Al auseier Tonzelle stammt. (Janz rein erhält man das Salz durch Umkristallisieren aus lauen Wasser Bischel gebiedet man hai der großen Löslichkeit von sieren aus lauem Wasser. Hierbei erleidet man bei der großen Löslichkeit von (NH, 28, O, (vgl. unten) erheblichen Verlust, da der in Lsg. bleibende Anteil intolge seiner Zersetzlichkeit fast ganz verloren geht. Um größere Mengen zu reinigen, kristallisiert man deshalb nur einen kleinen Bruchteil um, lest die reinen Kristalle in W., deckt die Hauptmenge auf einem Saugtrichter mit dieser Lsg und trocknet sorgfältig über CaCl<sub>2</sub>. — Die Ausbeute betrug bei der ersten Beschickung 34.2%, bei den zehn folgenden: 58.2, 55.9, 76.8, 61.0, 50.7, 84.8, 68.5, 61.6, 81.5, 64.8, also im Mittel 66.4%. Etas.

b) Ohne Diaphragma. — Vgl. Darst. der Persulfate, S. 562. — Läßt sich auch ohne Diaphragma darstellen, wenn man unter Zusatz von Chromat von einer neutralen (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsg. ausgeht und das entstehende NH<sub>3</sub> durch Zusatz von H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> möglichst neutralisiert. Die so sich ergebende Ausbeute (80 ° n) steht der mit Diaphragma zu erzielenden nicht nach, während die Spannung bedeutend niedriger ist (5.9 gegen 8 Volt). MÜLLER u. FRIEDBERGER (Z. Elektrochem. S, (1902), 203; C.-B. 1902, 2, 9).

Weiße, monokline Kristalle. — Kristallsystem: monoklin. a: b: c = 1.3001:1:1.1885;  $\beta = 76^{\circ}11'$ . — Beobachtete Formen: a [100], c [001], p [111], o [111], w [212]. — Die farblosen Kristalle sind teils dick-tafelförmig nach der Basis, teils von ver-

person bequering men one or Promobalisms referrent. For griden Individual to get improve that the govern it is the improve that the get in its course from a few flowers that the great is the first the interest that the great is in the first that the great is the great in its first that the great is the great in its first that present to reder the green by review that threaten and he haves abgined Hangyands a winer and new mings older material

Br 4410261 Berezaus: 750 216= 00-1 5 = 1: 0:1 ... = 111 4 = --= 3 7 3 9.3 = 111 9191= w c == = w was let a 51553 2-m () =

egaltharkeit annillkammen nach der Buise Ebene der entieten die Symmetrie ciene Birth Mille are whenever in 1st grant the N that car fores in spitzen Wakel A grange white Mr. Imperious them metalica. Form Z. Knyrt 22, 184 30.

Bildungawarme:  $(S_1, O_4, H_4, N_4) = (NH_4, S_4, O_5, fat) \dots + 3927$  Kal;  $[H_2, O_4, H_4, N_4, aq] = [NH_4, S_2O_6, [geliet] ... + 383.0 Kal.; H_2S_2O_6, [verd.] +$ 

NH, (verd.) ... + 124 Kal., BERTHELOT (Compt. rend 114, (1892 881) -Getrierpaultueraledrigung Far 1.4131 g NH  $_{0}$   $_{0}$   $_{0}$  gelost in 150 7575 g W. D = 1.00420, = 0 ab Machalaces Leitvermigen =

For 1 Arq NH<sub>4</sub>,  $z_1(t)$ , and 12.225 | 1st  $\mu_1 = 109.41$ 1 12.333 |  $z_1 = 112.40$ 1 13.528 |  $z_2 = 117.66$ 35 16 1 . . = 120 94

Willer Z. physik Chem. 12, 1893 550.

Löslichkeit: 100 T. W. von 0° lösen 58.0 bis 58.4 T. (NH, LS, Os. Marshall of Chem. Soc. 59, (1891) 777; J. B. 1891, 416; 100 T. W. lösen bei Zimmerwärtne 65 T. (NH, LS, Os. Elbs (J. prakt. Chem. (2) 48, (1893) 185; lönl. in W. zu 58°, bei 8°. Moreau (Ap. Ztg. 16, 383; C.-B. 1901, 2, 56. Lösungswärme: 1 T. (NH, LS, Os. und 125 T. W. bei 105°... — 9.72 Kal.; 1 T. (NH, LS, Os. und 75 T. W. bei 12°... — 11.80 Kal. Reuturgsot (Compt. rend. 114, (1892) 875; C.-B. 1892, 1, 773). — Kal., BERTHELOT (Compt. rend. 114, (1892) 875; C.-B. 1892, 1, 773). -

Das durch Umkristallisieren gereinigte und sorgfältig über Cat'l, getrocknete Salz (vgl. oben) hält sich monatelang und wahrscheinlich auch jahrelang ohne merkliche Zersetzung. In feuchtem Zustande zersetzt es nich sehon bei Zimmertemperatur unter Abgabe von stark ozonisiertem Sancratoff, nach:  $(NH_4)_2S_2O_4 + H_2O = 2(NH_4)HSO_4 + O$ . Elbs (J. prait. Chem. [2] 48, (1893) 185; Z. angere. Chem. 1897, 195). Die Zersetzung des festen oder gefästen salzen verläuft exotherm:  $(NH_4)_2S_4O_5 + H_2O$  (fest.) =  $2(NH_4)HSO_4 + O$ . 270 Kal.;  $(NH_4)_2S_4O_5 + H_2O$  (gelost) +  $H_2O$  =  $H_2SO_4$  (verd.) +  $(NH_4)_2SO_4$  (verd.) + O. + 884 Kal.;  $(NH_4)_2SO_4$  (gelost) +  $H_2O$  =  $2(NH_4)HSO_4$  (verd.) + O. . - 37.1 Kal., Brautherer (Compt. rend. 114, (1892) 880). = Zerfällt bei 120°. Sabanejeff (J. russ. phys. Ges. 30, 403; Z. anorg. Chem. 17, (1898) 486; C.-B. 1898, 2, 764). - Durch Eintragen des festen Salzes in konz. NaOH oder durch Zunammenreiben mit festem Na, CO, tritt Umsetzung zu Na, S, O, ein. Löwenимиг (D. R. P. 77340; J. B. 1894, 526). Vgl. Bd. II, 1, S. 335.

Die verd, wss. Lsg. entwickelt beim Erwärmen stark ozonisierten O, gibt mit einer Lsg. von  $\mathrm{Ba(NO_s)_2}$  keine Fallung, beim Kochen  $\mathrm{BaSO_4}$ -Ausscheidung, scheidet aus konz.  $\mathrm{K_sCO_3}$ -Lsg. einen dicken Kristallbrei von sehr wenig löslichem K28208 aus und entwickelt mit HCI beim Erwarmen Chlor. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> ist als Oxydationsmittel in neutraler, alkalischer und saurer Lösung zu verwenden: Beim Erwärmen mit einer Lsg. von Anilinsulfat entsteht Anilinschwarz; eine mit Natriumacetat versetzte Fuchsin-Lsg. wird gebleicht; mit MnSO, fällt braunschwarzes

 $Mn(OH)_4$ , nach:  $MnSO_4 + (NH_4)_2S_2O_4 + 2H_2O = MnO_2 + H_2SO_4 + 2(NH_4)HSO_4$ . Hat die Fähigkeit, direkt OH in den Benzolkern einzuführen: o-Nitrophenol wird in alkal. Lsg. zu Nitrohydrochinon oxydiert; Salicylsäure zu Hydrochinoncarbonsäure bzw. Brenzcatechin; Oxyanthrachinon zu Alizarin; Alizarin zu Purpurin, Alizarinbordeaux, Alizarincyanin (diese Rkk. finden Anwendung in der Technik). ELBS (Verh. d. Vers. Deutscher Naturf. u. Aerste 1898, 2, 104; C.-B. 1894, 2, 407; Z. angew. Chem. 1897, 195). — Ans Bleiacetat-Lsg. wird nach Schoop PbS, Os gefällt: nach Elbs п. Schönherr (Z. Elektrochem. 2, (1895—1896) 245; С.-В. 1895, 2, 750) besteht der Nd. aus PbSO4; reines (NH4)2S2O8 gibt mit Bleiacetat keinen Nd. - Reagiert mit Metalloxyden auf verschiedene Weisen: Bei den niederen Oxyden tritt entweder NH<sub>x</sub>-Entw. und B. von Persulfat ein, nach:  $2MOH + (NH_4)_3S_2O_8 = M_2S_2O_8 + 2H_2O + 2NH_3$ , oder es entstehen Sesqui- und Peroxyde z. B. bei  $Co(OH)_4$ ,  $Pb(OH)_2$ . Bei den Sesqui- und Peroxyden erfolgt entweder teilweise Oxydation des  $NH_3$  unter N-Entw. und B. des betreffen Metallsulfates (bei  $Ni_2O_3$ ; auch bei CuO), oder B. dieses Salfates extension of the service of the Sulfates unter Entw. von Sauerstoff (bei den Sesquioxyden von Fe, Al und bei den Peroxyden von Hg, Pt, Bi, Ce), oder es vollziehen sich völlige Peroxydationen (bei Cr- und Mn-Hydraten). Sexewitz u. Trawitz (Compt. rend. 137, (1903) 130; Bull. soc. chim. [3] 29, (1903) 868; C.-B. 1903, 2, 546). - Gibt mit Hg in ammoniakalischer Lsg. oder mit Calomel (NH<sub>4</sub>)HgS<sub>2</sub>O<sub>8</sub>,2NH<sub>3</sub>, welches mit W. in (NH<sub>4</sub>)HgSO<sub>5</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zerfällt (vgl. Sulfomonopersäure. S. 568, oben). Tarusi (Gazz. chim. ital. 33, (1903) 1, 127; C.-B. 1903, 1, 1116). — Ammoniakalische (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lsg. reagiert mit geringen Mengen AgNO<sub>3</sub>-Lsg. nach: 3(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> + 8NH<sub>3</sub> = 6(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + N<sub>2</sub>, indem AgNO<sub>8</sub> katalytisch wirkt. Wss. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> erleidet bei Zusatz von AgNO4-Lsg. infolge katalytischer Wirkung Zersetzung, nach:  $8(NH_4)_2S_2O_3 + 6H_2O = 7(NH_4)_2SO_4 + 9H_2SO_4 + 2HNO_3$ . Die katalytische Wirkung von Ag-Verbb, bei Ggw. von Persulfat zeigt sich auch bei der Oxydation von Indigo und Chromsalzen. MARSHALL (Proc. Roy. Soc. (Edinbourgh) 23, 163; C.-B. 1901, 1, 559). Reagiert nach Tarugi (Gazs. chim. ital. 32, (1902) 2, 383; C.-B. 1903, 1, 616) mit AgNO<sub>8</sub> unter B. des Silbersalzes der Sulfomonopersäure Ag<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> und N-Entw. — Ein Gemisch von (NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> mit stark saurer KMnO<sub>4</sub>-Lsg. zersetzt Blut rasch unter Abscheidung einer hellbraunen Masse und einer farblosen Flüssigkeit. Morkau (Ap. Ztg. 16, 383; C.-B. 1901, 2, 56). — Ueber Anwendung in der analytischen Chemie vgl. d. Bd., S. 567. — Ist das wichtigste Persulfat, da es das praktischste Ausgangsmaterial für die Darstellung der anderen Persulfate ist. MARSHALL. ELBS. Vgl. unter Persulfate, d. Bd., S. 561, und bei den einzelnen Salzen.

Ueber Bestimmung von (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mit Titantrichlorid vgl. Киконт и. Нівнякт (Ber. 38, (1905) 3318; С.-В. 1905, 2, 1512). Vgl. ferner d. Bd., S. 566.

Marshall (J.	Chem.	Soc. <b>59</b> , (1881) 778). Ber.	Möller (Z. phys Gef.	sik. Chem. 12, (1893) 560), Ber.
NH <sub>4</sub> SO <sub>4</sub> (total)	15.6 83.9	15.8 84.2	83.2; 84.0	84.2; 84.2
SO <sub>4</sub> (durch Titration, um den Betrag der freien Säure zu be-				
stimmen) aktiver O	42.3	49.1	0.08145	0.03209 (aus 0.4573 g) 0.0640 (aus 0.9122 g)

Aus der Zunahme der Leitfähigkeit mit der Verdünnung und der Gefrierpunktserniedrigung ergibt sich die Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>a</sub>. Mölleb. Vgl. bei H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>a</sub>, S. 565. — (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ist isomer mit dithionsaurem Hydroxylamin, (NH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. Sahanejeff (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 485).

### 4. Salze der H.S.O. und der Polythionsäuren.

A. Ammoniumthiosulfut, Unterschicefligsoures Ammonium, (NH, S.O. a. Wasserfrei. - Sublimiert beim Erhitzen von NH, 1,80, und P.S. über, neben etwas Ammoniumpolysulfid; im Ruckstand findet sich neben Phosphorverbb, bisweilen etwas (NH, 1,S,Oe. Durch direktes Zusammentretenlassen von SO<sub>2</sub>, H.S and NH<sub>3</sub> erhält man (NH<sub>4</sub>) S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nicht; die Synthese gelingt leicht, wenn man zunächst SO<sub>3</sub> mit NH<sub>4</sub> vereinigt und das gebildete zulfaminsaure NH<sub>4</sub> mit H.S zusammenbringt. Sering (Ber. 7, 11874) 1157. Bildet sich als Nebenprod, bei der Darstellung von Paranitranilin durch Behandlung einer mit NH, gesättigten alkoh. Lsg. von Dinitribenzol mit H.S und scheidet sich in wasserfreien kristallinischen Schuppen aus. ARPPE (Ann. 96, (1855) 113). - Durch Behandlung von Ammoniumpolysulfidlsg, mit 80, erhält man eine Lsg., die nach dem Eindampfen bei gelinder Temp. und darauf folgendem Verdunsten über H.SO, glänzende, tafel- oder schwertförmige Kristalle von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> liefert. Fock u. Kluss (Ber. 22, (1889) 3099). — Eine alte Lsg. von CaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, erhalten durch Kochen von Kalk und S mit W. und Stehenlassen der Lsg., bis sich ein großer Teil des gebildeten Pentasulfides an der Luft oxydiert hatte, wird von unll. Bestandteilen abgegossen, mit überschüssigem (NH, 12003 gemischt, filtriert und einige Zeit bei 50 bis 60° der Luft ausgesetzt. Auf diesem Wege wird eine sehr konz. Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> erhalten, frei von Sulfat und anderen Salzen, die beim Eindunsten im Exsikkator eine kristallinische Masse von wasserfreiem (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> gibt (vgl. dagegen Rammedsberg, unter b. S. 667). Divers u. Osawa (J. Chem. Soc. Trans. 77, (1900) 336). — Bildung durch Einw. von S auf NH<sub>3</sub>. d. Bd., S 377; aus Ammoniumsulfiden und -polyculfiden: d Bd., S. 628 u S. 637; aus N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>; d. Bd., S. 617; vgl. ferner bei Thiosulfaten.

Kristallsystem: monoklin. a:b:c=1.5677:1:1.3575;  $\beta$ =85°26'. Fock u. Klüss (Ber. 22, (1889) 3099); a:b:c=1.5717:1:1.3500;  $\beta$ =85°25'. Wyhouhoff (Bull. soc. franç. minér. 13, 152; J. B. 1890, 477; C.-B. 1890, 2, 686). Beobachtete Formen: c[001], a[100], m[110], o[111], a[102], t[102] Die farblosen, glanzenden Kristalle sind teilweise tafelformig nach der Basis, teilweise prismatisch nach der Symmetricachse, indem Basis und Orthodoma t von gleicher Griße sind. An letzteren Kristallen sind häufig auch sehr stumpfe Hemipyramiden ausgebildet, so duß die Individuen, welche meist nur an einem Ende ausgebildet sind, ein spießartiges Ausschen erlangen. — Die Flachen der Hemipyramide und der Urthodomen t und s zeigen starke Rundung; die Fläche der Hemipyramide konnte daher nicht gemessen werden.

Gute Uebereinstimmung mit den berechneten Werten. Spaltbarkeit ziemlich vollkommen nach der Basis. Durch die Basis gesehen tritt eine Achse ca. 27° gegen die Normale zu dieser Fläche geneigt ans. — Nicht isomorph mit der K-Verbindung. Fock u. Kluss — Luftbeständig und nicht zerfließlich. Fock u. Klüss. Sehr II. in W. Divens u. Ogawa. — Wird durch Trocknen entwässert und kann durch Erhitzen, wenn auch unter Dissoziation, sublimiert werden. Spring (Bo. 7, (1874) 1157). Wenn es vollkommen trocken ist, so sublimiert es nicht unzersetzt, sondern zerfällt bei langsamem Erhitzen im trockenen N-Strom bei etwa 150° fast vollständig, indem es einen Rückstand von ungeschmolzenem (infolge von Ggw. geringer Verunreinigungen) S hinterläßt und ein Sublimat von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, kleine Mengen NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S und vielleicht etwas Trithionat bildet. Bei raschem und stärkerem Erhitzen sublimiert S unter Entw. von NH<sub>4</sub>. Divers u. Ogawa (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 39; J.

Chem. Soc. Trans. 77, (1900) 338; C.-B. 1900, 1, 652). — Löslich in Aceton. Eidmann (Inaug.-Dissert., Giessen 1899; J. B. 1899, 69).

Elektrolysiert man eine 17.5% trockenes (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> enthaltende Lsg. in einer Zelle mit Tondiaphragma zwischen einer Blei- und Platinelektrode bei einer 15% nicht übersteigenden Temp., und beträgt die Dichte am Platin als Kathode zwischen 10 bis 40 Amp. pro dem., so wird glatt (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S gebildet. Wird Pt als Anode verwandt, so entstehen S, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> (H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> treten nicht auf). Die relative Menge des S steigt schnell mit der Stromdichte; die H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> nimmt mit steigender Stromdichte langsam zu; SO<sub>2</sub> bleibt auffallend konstant; H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> nimmt ab, H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> bald zu, bald ab. Hült man die Anodenflüssigkeit stets alkal, so steigt die Ausbeute an Tetrathionat. Pierron (Bull. soc. chim. [3 21, (1899) 477; C.-B. 1899, 2, 87). — Anwendung in der qualitativen Analyse: Oblowsky (J. russ. phys. Ges. 1883, 1, 32; Z. anal. Chem. 1883, 357; Ber. 16, (1883) 807); Carrot (Compt. rend. 102, (1886) 621 u. 678; J. B. 1886, 1948).

			rock u. Miuss.
$(NH_4)_2O$	52	35 14	34.73
S, O,	96	61.86	64.87; 64.27; 64.51
(NHS.O.	148	100.00	

b)  $3(NH_4)_2S_2O_3$ ,  $H_2O$ . — Das Filtrat von der aus  $CaS_2O_8$  und  $(NH_4)_2CO_8$  entstehenden Fällung gibt beim Verdunsten über  $H_2SO_4$  rhombische Blättchen von der Zus.  $3(NH_4)_2SO_3$ ,  $H_2O$  (vgl. dagegen unter a) — Liefern beim Erhitzen W.,  $NH_8$  und ein aus S, viel  $(NH_4)_2S_2O_3$  und  $(NH_4)_2SO_3$  mit wenig  $(NH_4)_2SO_4$  bestehendes Sublimat; zerfließen an der Luft schnell. Rammelsberg (Pogg.~56,~(1842)~298). — Wss.  $(NH_4)_2S_2O_3$ -Lsg. liefert beim Abdampfen weiche Nadeln oder Schuppen. Herschel; Zeise (Schw.~41,~(1824)~183). — Ber.: 62.34%,  $S_3O_7$ ; gef.: 62.30%. Rammelsberg.

B. Ammonium dithionat, Unterschwefelsaures Ammonium. (NH4) 2S2O6. 1/2H2O. — Man fällt BaS, O, mit (NH, SO, und läßt das Filtrat bei gewöhnlicher Temp. verdunsten. — Undentliche, haarförmige Kristalle von kühlendem Geschmack wie Glaubersalz. Heeren (Pogg. 7, (1826) 172). Farblose, kleine, glänzende, verfilzte Nadeln, Kurss (Ann. 246, (1888) 193). Kristallsystem: monoklin. Die dünnen Nadeln sind nach der Symmetricachse verläugert; Endfächen wurden nicht beobachtet. Querflächen: a [100], c [001] und r [101]. [100]: [001] — 85°—'; [100]: [101] = 66°30' (beob.). Spaltbarkeit zienlich vollkommen nach der Symmetricebene [010]. Auslöschungsrichtung des Lichtes parallel den Kanten der Kristalle. Fock (Ann. 246, (1888), 195). — Verliert beim Erhitzen 18.44 °/0 W., dann SO,: der nun erst schmelzende Rückstand zersetzt sich bei weiterem Erhitzen wie (NH4), SO4. HEEREN. - Wird nach dreistündigem Erhitzen auf 75° oder Stehenlassen über H2SO4 im Exsikkator wasserfrei; es entwichen 4.84, 4.55, 4.42% W. (ber. für (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, 1.2H<sub>2</sub>O: 4.39% W.). Bei 1306 tritt Zersetzung ein. Klüss. — Löst sich in 0.79 T. W. bei 16% unter bedeutender Abkühlung. Heeren; in 0.56 T. W. von 19% (die von Heeren gefundene Zahl ergibt, auf (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, 1/2H<sub>2</sub>O umgerechnet, 0.87 T. W. von 16°). Klüss. Die wss. Lsg. läßt sich ohne Zersetzung kochen. Unlösl, in absolutem Alkohol. Heeren; Klüss. - Gibt mit allen asymmetrischen Salzen der Dithionsäure (ausgenommen dem Mg-Salz) monokline Doppelsalze, welche mit Ausnahme des Kupferammoniumsalzes. 2CuS2O8,(NH4)2S2O9, 8H<sub>2</sub>O, und des Aluminiumammoniumsalzes, Al<sub>2</sub>(S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>)<sub>3\*</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>, 27H<sub>2</sub>O, untereinander isomorph sind und die Formel besitzen: mR"S, O, n(NH, ), S, O,  $\frac{m-n}{2}$  3H<sub>2</sub>O (R" = Zn, Cd, Ni, Mn", Fe", Co"). KLÜSS (Ann. 246, (1888)

284; Ber. 21, (1888) R. 593). — Beim Eindampfen der gemischten Lagg von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub> und NH<sub>4</sub>Cl scheidet sich (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>,NH<sub>4</sub>Cl (vgl. dieses) aus. Fock u. Klüss (Ber. 24, (1891) 3017; C.-B. 1892, 1, 50).

				KLU	188.		
$(NH_4)_2O$	52	25.37	25.35	25.18		25 22	
S208	144	70.24	69.6	3 (	69.68		70.43
S <sub>2</sub> O <sub>8</sub> ½H <sub>2</sub> O	9	4.89					

(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>U<sub>4</sub>, <sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O 205 100.00 HERREN (Pogg. 7, (1826) 172) berechnete aus dem Gewicht des PbSO<sub>4</sub>, welches nach dem Oxydieren einer gewogenen Menge Ammoniumdithionat durch Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> gefällt wird, daß das Salz 18.44% W. enthalte, was mit der Annahme von 2 Aeq. nahe übereinstimme.

Da nun nach der damaligen Ansicht die Ammoniumsalze der Sauerstoffsäuren als aus NH<sub>3</sub>, Säureanhydrid und H<sub>2</sub>O bestehend gedacht wurden, so sind in diesen zwei Mol. W. das dem Ammoniumoxyd zugehörige enthalten: dem Salz käme also die Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>O zu, während Knöss die Zus. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>O fand.

('. Ammoniumtrithionat. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub>. — Bildet sich bei der Einw. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf MnS. Die resultierende Lsg. enthält es wahrscheinlich als Mn-Doppelsalz. Mit MnS entwickelt sie H<sub>2</sub>S und NH<sub>3</sub>, enthält aber kein (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>6</sub> ich picht ischlorer. Museu (Part 4 (1971) 446) (NH<sub>4</sub>), S. - Läßt sich nicht isolieren. Muck (Ber. 4, (1871) 446). - Beim Erhitzen von  $(NH_4)_2SO_4$  mit  $P_2S_5$  gehen  $(NH_4)_2S_2O_3$  und Ammoniumpolysulfid über; im Rückstand befindet sich  $(NH_4)_2S_3O_6$ . Ist vielleicht ein Zersetzungsprod. von  $(NH_4)_2S_2O_3$ , nach:  $2(NH_4)_2S_3O_3 = (NH_4)_2S_3O_6 + (NH_4)_2S$ . Spring (Ber. 7, (1874) 1159).

Wird durch Umsetzen von K, S, O, mit Kieselfluorwasserstoffsäure dargestellt. Man neutralisiert die erhaltene Lsg. rasch mit NH3, fällt (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>6</sub> durch absoluten A. und trocknet dasselbe im Exsikkator. -Kann wegen seiner außerordentlichen Löslichkeit in W. nicht nach der von Plessy (Ann. Chim. Phys. [3] 11, (1814) 182) augewandten, von Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896) 287) modifizierten Methode zur Darst. von K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>0</sub> (vgl. Bd. II, 1, 8, 63 und d. Bd., 8, 602) gewonnen werden. Divers u. Ogawa (J. Chem. Soc. Trans. 77, (1900) 337).

Sehr zerfließlich und zersetzlich; kann daher nicht lange aufbewahrt werden. - Das frisch dargestellte Salz wird beim Erhitzen bis 150° kaum angegriffen; bei 160 bis 170° zersetzt es sich in SO2 und einen Rückstand von (NH4), SO4 und ungeschmolzenen S. Daß der S nicht schmilzt, kann auf Ggw. geringer Verunreinigungen zurückgeführt werden. - Ll. in CS, kristallisiert beim

Verdampfen des Lösungsmittels aus. Divers u. Ogawa.

D. Ammoniumtetrathionat. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. — Aus Baryumthiosulfat und Ammoniumpersulfat, nach:  $(NH_4)_2 S_2 O_8 + 2BaS_2 O_3 = 2BaSO_4 + (NH_4)_2 S_4 O_6$ . Die Rk. findet unter starker Wärmeentw. statt. Marshall (J. Soc. Chem. Ind. 16, (1897) 396; C.-B. 1897. 2, 173). — Zersetzt sich beim Erhitzen wahrscheinlich in derselben Weise wie das Trithionat, Divers u. Ogawa.

# III. Hydroxylaminverbindungen.

A. Hydroxylaminsulfat, a) (NH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. (Normales Salz). — 1. Aus Hydroxylaminchlorhydrat durch Abdampfen mit der berechneten Menge H. SO., Fällen und Auskochen des Rückstandes mit Alkohol. Lossen (Ann. Suppl. 6, (1868) 220; J. B. 1868, 675); GRAHAM-OTTO (Graham-Otto II (1881) 125).

2. Man erwärmt in einer Retorte mit aufsteigendem Kübler ein inniges Gemisch gleicher Volumina von Nitromethan und rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> solange auf dem Sandbade, bis lebhafte Gasentwicklung eintritt. Die Wärmezufuhr kann dann unterbrochen werden, da die Rk., einmal begonnen, von selbst zu Ende verläuft. Diese Operation wird einige Male mit kleinen Anteilen  $\mathrm{CH_{n}NO_{2}}$  (ca. 3 g) wiederholt, da bei Anwendung größerer Mengen die plötzlich eintretende Steigerung der Temp. zu bedeutend wird. Das dickflüssig gewordene Gemisch wird dann in einer Schale auf dem Wasserbade solange erhitzt, bis der stechende Geruch nach SO, verschwunden ist, und unter starkem Umrühren nach und nach in eine Alkohol-Aethermischung gebracht. Das erhaltene kristallinische Prod. wird auf einem Filter mit der Alkohol-Aethermischung ausgewaschen und im Exsikkator getrocknet. Sind die Kristalle noch nicht genügend weiß, so löst man sie in W., filtriert die Lsg. und dampft das Filtrat auf dem Wasserbade ein. Durch Zusatz von A. wird  $(NH_2OH)_9H_2SO_4$  in schneeweißen, glänzenden Kristallnadeln vollkommen rein abgeschieden. Die Rk. verläuft nach:  $2CH_3NO_2 + H_2SO_4 = 2CO + (NH_2OH)_2H_2SO_4$ . — Man kann statt rauchender  $H_2SO_4$  auch  $SO_3$  anwenden, doch ist dann die Rk. äußerst heftig. PREIBISCH (J. prakt. Chem. [2] 7, (1873) 480; 8, (1873) 316).

3. Entsteht durch Erhitzen von hydroxylamindisulfonsaurem K mit W., nach:  $2\text{NOH}(80_8\text{K})_2 + 4\text{H}_2\text{O} = (\text{NH}_2\text{OH})_2\text{H}_2\text{SO}_4 + 2\text{K}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4$ . (In den Ber. steht unrichtig  $\text{K}_2\text{SO}_4 + 2\text{H}_2\text{SO}_4$  statt  $2\text{K}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4$ .) Durch fraktionierte Kristallisation kann das leichter lösliche Hydroxylaminsulfat von  $\text{K}_2\text{SO}_4$  getrennt werden. RASCHIG (Ber. 20, (1887) 586); D. R.-P. 41987 (1887)).

- 4. Eine konz. Lsg. von möglichst genau zwei Mol. NaNO<sub>2</sub> (es genügt das käufliche Salz mit 95 % NaNO<sub>2</sub>) und ein Mol. Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> wird unter Umschütteln bei —2 bis —3° mit SO<sub>3</sub> behandelt bis zur schwach sauren Rk.; hierbei wandelt sich das Nitrit in Oximidosulfonat um. Durch mäßiges Erwärmen mit wenigen Tropfen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> geht das Oximidosulfonat unter starker Temperatursteigerung in Oxyamidosulfonat und NaHSO<sub>4</sub> über. Diese Lsg. wird zwei Tage bei 90 bis 95° gehalten, wonach sämtliches Oxyamidosulfonat zu Hydroxylaminsulfat und NaHSO<sub>4</sub>, hydrolysiert ist. Die hierbei gebildete Menge (NH<sub>4</sub>)SO<sub>4</sub> ist änßerst gering. Bei 80 bis 85° sind fünf Tage erforderlich, aber dann ist praktisch kein NH<sub>5</sub> gebildet; bei 70° dauert die Hydrolyse drei Wochen, bei gewöhnlicher Temp. bleibt viel Oxyamidosulfonat mehrere Monate unverändert. Anderseits wird durch Kochen das Hydroxylamin zerstört. Nach Beendigung der Umlagerung wird die Lsg. mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> neutralisiert (Indikator Methylorange) und eingedampft, bis ihr Gewicht nur 10¹′<sub>2</sub> bis 11 mal so viel wie das des angewandten NaNO<sub>2</sub> beträgt. Beim Abkühlen auf 0° oder darunter kristallisiert fast sämtliches Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus; die Mutterlauge gibt nach genügendem Eindampfen beim Stehenlassen bei gewöhnlicher Temp. reichlich Hydroxylaminsulfat. Die Mutterlauge hiervon scheidet bei mäßigem Verdünnen und Abkühlen unter 0" wieder Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus und kann daum wie vorher weiter auf (NH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verarbeitet werden. Auf diese Weise werden auf je zehn Teile NaNO<sub>2</sub> ungefähr neun Teile rohes Hydroxylaminsulfat erhalten. Reinigung durch Umkristallisieren. KNO<sub>2</sub> ist zur Darst. nicht geeignet wegen der schwierigen völligen Trennung des K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von Hydroxylaminsulfat. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. Trans. 69, (1896) 1665; Proc. Chem. Soc. 1896, 178; Chem. N. 74, (1896) 269; C.-B. 1897, 1, 31; vgl. a. J. Chem. Soc. 51, (1887) 659; Ber. 20, (1887) 1992; J. B. 1887, 420).
- 5. Darstellung durch elektrolytische Reduktion von HNO<sub>3</sub> in schwefelsaurer Lsg.: Ein mit Stromzuführungsvorrichtung versehener Bleibecher von 100 mm lichter Weite wird sorgfältig amalgamiert (durch Ausreiben mit W. und Sand und dann Einreiben mit Hg unter Zugabe von etwas Hg·NO<sub>3</sub> Lsg.). Der Boden des Bechers wird mit einer Glasplatte bedeckt; darauf steht als Anodenraum eine Porzellanzelle von 75 mm Durchmesser. Als Anode dient ein unten geschlossener, oben mit doppelt durchbohrtem Stopfen versehener Bleizylinder (bei größeren App. eine Bleischlange). Durch die eine Bohrung geht ein Zuleitungsrohr für die Kuhlflüssigkeit (Eiswasser) bis zum Boden des Zylinders; die andere Bohrung trägt das kurze Ableitungsrohr. Die Kühlung der Kathode geschieht durch Einstellen in eine Eis-Kochsalz-Kältemischung. Um die Porzellanzelle ist ein ringförmiger Rührer gelegt, welcher aus (daf bis sechs mm starkem Glasstab so gebogen ist, daß er sich ohne Reibung in dem Kathodenraum auf und ab bewegen läßt. Er trägt diametral zwei vertikal aufwärts führende, oben rechtwinklig

und zentrifugal abgebogene Glasstäbe als Handhaben. Der Rührer, welcher in einer Sekunde etwa eine Tour machen soll, wird automatisch so auf und ab bewegt, daß er im tiefsten Stand die Glasplatte, im höchsten eben die Oberfläche der Kathodenflüssigkeit berührt. Der Anodenraum wird mit 50 % iger H.SO, beschickt und, nachdem die Zelle sich vollgesogen hat, werden in den Kathodenraum 170 ccm der gleichen H2SO4 gegeben. Dann werden die Kühlung und der Rührer in Tätigkeit gesetzt, der Strom geschlossen und auf 24 Amp. reguliert. Jetzt wird mit dem Eintragen der Salpetersäure (20 g HNO, in 30 ccm) begonnen mittels eines Tropfapparates, bestehend aus einem Trichter mit kapillarem Hals, in welchen nach je neun Minuten zwei ccm der 50% igen HNOs eingegossen werden. Die Temp. darf nicht 15° überschreiten. In den Anodenraum muß von Zeit zu Zeit W. nachgefüllt werden. — Wenn die HNO<sub>8</sub> eingetragen ist (was etwa zwei Stunden dauert), wird weiter elektrolysiert, bis (nach etwa 40 Minuten) in einer mit W. verd. Probe der Kathodenflüssigkeit mit FeSO, und konz. H.SO, nur mehr Spuren HNO, nachweisbar sind. - Die Kathodenflüssigkeit ist klar und farblos. - Die titrimetrische Feststellung ergab, daß 84 % HNO8 in Hydroxylamin umgewandelt waren. TAFEL (Z. anorg. Chem. 31, (1902) 3221. Vgl. a. Böhringer v. Sönne (D. R.-P. 133457 (1901) und 137697 (1902); Chem. Zty. 1902, 737 und 1226).

Ueher Bildung durch Einwirkung von Zn auf ein Gemisch von HNOs und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl.

Divens u. Haga (J. Chem. Soc. 1885, 597; Ber. 18, (1885) R. 526).

Kristallisiert beim Erkalten der heißen wss. Lsg. in Prismen, beim Verdunsten in großen, wohl ausgebildeten Kristallen, welche nach v. Laso (Ann. Suppl. 6, (1868) 228) dem monoklinen, nach Dathe (bei Preibisch, J. prakt. Chem. [2] S. (1873) 327) dem triklinen System angehören. -Nach v. Lass Kombinationen von [001], [100], [101], [101], [102], [120], [011], [122]. [001] : [100] = 108º14'; [101] : [101] = 146º4'; [101] : [001] = 110º45'; [102] : [001] = 134º3'; [120] : [001] = 134º3'; [120] : [001] = 100°10'; [122] : [001] = 121°31'; [122] : [126] = 138º19'; [011] : [100] = 102°34'; [122] : [100] = 106°56'; [011] : [122] = 150°30'. Die beim Erkalten heiß gesättigter Lsgg erhaltenen Kristalle sind durch Ausdehnung von [001] tafelartig. v. Lass. — Von Pathe wurden folgende Formen beobachtet: Linkes Hemiprisma [110], Brachypinakoid [010], linke obere Viertelpyramide [111], linke obere Partialform der Makropyramide [623], linkes Brachydoma [011] und Makrodoma [101].

Bildungswärme: N<sub>e</sub>,H<sub>e</sub>,S,O<sub>e</sub> . . . + 280.20 Kal.; Neutralisationswärme:  $NH_4OH + \frac{H_2SO_4}{2} ... + 10.790 \text{ Kal.}$ ; Lösungswärme: -500.00 Kal., Thomsen; BERTHELOT

Verliert nach dem Trocknen über  $H_2SO_4$  bei 110° nicht an Gewichtschmilzt und zersetzt sich bei etwa 170°. Lossen. — Schmilzt und zersetzt sich unter stürmischer Gasentw. bei 140° nnter B. von  $(NH_4)HSO_4$ . nach:  $4(NH_2OH)_2H_3SO_4=4(NH_4)HSO_4+2N+2NO+6H_2O$ ; die geschmolzene Masse ist sehr hygroskopisch und kristallisiert nach dem Erkalten wieder in schönen, langen Kristallnadeln aus. Preibisch. - Beim Erhitzen auf 125 bis 130° tritt Gewichtsverlust ein; dieser nimmt bei 136° rasch zu bis zu 28.4 %. Beim Erhitzen mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entstehen wahrscheinlich Sulfate von N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> und N<sub>2</sub>H<sub>2</sub> unter Gewichtsverlust. Kolotow (*J. russ. phys. Ges.* 23, I, 3; *J. B.* 1891, 426; *C.-B.* 1891, 1, 859). — Ist nicht hygroskopisch. Divers u. Haga. — Gibt beim Zerreiben ein feuchtes Pulver infolge von Dissoziation an den Bruchflächen. Schröden (Ber. 8, (1875) 196).

In konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> lösen sich die Kristalle ohne Gasentwicklung auf; konz. HNO<sub>8</sub> erzeugt mit ihnen Gasentwicklung, Preibisch. — Ist gegen 50% ige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sehr beständig. Die Lsg. in 50% iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird von 50 % iger HNO, in der Kälte nicht verändert. Eine Lsg., welche in 10 ccm

50 % iger H2SO4 0.64 g Hydroxylaminsulfat und 0.65 g HNO8 enthält, wird bei siebenstündigem Stehen bei 150 nicht verändert; beim Erwärmen auf 41 bis 42° aber tritt eine sich rasch steigernde und schließlich stürmisch werdende Gasentw. ein, und die Temp. steigt spontan. Verwendet man statt 50 % iger 40 % ige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so tritt die Zers. je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens schon bei 24 bis 27° ein. Eigentümlicherweise ist die Lsg. in 30% iger H. SO4 wieder weit beständiger; die Zers, beginnt erst gegen 100°, verläuft dann aber explosionsartig. - Bei 48 stündigem Stehen im lose verschlossenen Gefäß mit fein gepulvertem Kupfervitriol oder mit blanken Kupferspänen ist eine Lsg. von  $(NH_2OH)_2H_2SO_4$  in 50% iger  $H_2SO_4$  vollkommen beständig. Tafel (Z. anorg. Chem. 31, (1902) 317).

Löslich in NaOH unter Auftreten eines deutlich wahrnehmbaren NH .-Geruchs. In konz. NH<sub>3</sub> ohne merkliche Veränderung löslich. — Unl. in Alkohol und Aether. Preißisch. — In trockenem Zustande unl. in absolutem und fast unl. in 95% igem Alkohol. Adams (Am. Chem. J. 28, (1902) 198; C.-B. 1902, 2, 1030). — Ll. in W., aus der konz. wss. Lsg. durch A. in Nadeln fällbar. Lossen (J. prakt. Chem. 96, (1865) 462; Ber. Berl. Akad. 1865, 359; J. B. 1865, 157). In W. ziemlich II., Preirisch; leicht löst. Adams. Löslich in dreiviertel T. Wasser. Divers u. Haga. - Die wss. Lsg. reagiert stark sauer, vermag jedoch nicht aus Karbonaten CO2 vollkommen in der Kälte auszutreiben. Ранвияси. —

Verhalten bei der elektrolytischen Reduktion: An Kupferelektroden findet bei Ggw. von beträchtlichen Mengen H2SO4 eine Reduktion überhaupt nicht statt. An Blei- und amalgamierten Bleikathoden ist die Reduktionswirkung in höchstem Maße von der Konz. der H2SO4 abhängig: Bei Ggw. von 50% iger H2SO4 tritt an Bleikathoden noch keine deutliche, an amalgamierten Kathoden nur eine ganz untergeordnete Reduktion ein; bei Ggw. von 20 % iger Säure ist die Reduktion an beiden Kathoden eine ganz beträchtliche: die Reduktionsenergie der amalgamierten Kathode übersteigt aber diejenige der blanken Bleikathode sehr bedeutend. — Das mehrfach beobachtete Wiederansteigen der Stromausbeute bei länger fort-gesetzter Elektrolyse ist einer allmählichen Verd. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch Weg-wanderung von Sulfat-Ionen zuzuschreiben. Es wird daher durch nach-träglichen Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wieder aufgehoben. Tafel (Z. anorg. Chem. 31, (1902) 319).

 ${\rm AgNO_8}$  erzeugt eine weiße Fällung; auf Zusatz von NH<sub>8</sub> scheidet sich unter lebhafter Gasentw. Ag aus. —  ${\rm K_2Cr_2O_7}$  bewirkt in der wss. Lsg. ebenfalls lebhafte Gasentwicklung (N und NO im Verhältnis 1:2) und ruft den Geruch nach Untersalpetersäure hervor. Außerdem entsteht mit K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> ein anfangs grünlicher und voluminöser Nd. von Chromi-chromat, das sich mit Beendigung der Rk. als bräunliches Pulver absetzt. Eine ähnliche Gasentw. erzeugt ein Gemisch von MnO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Das hierbei entstehende Gas verhält sich in bezug auf seine Löslichkeit in W. ganz analog dem bei Anwendung von K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> erhaltenen. Es ist also anzunehmen, daß die verschiedenen Oxydationsmittel in gleicher Weise wirken. PREIBISCH. — Verdd. Lsgg. geben mit KMnO, oder Chromsäure N, N,O, Nitrit und Nitrat; in alkal. Lsg. bildet sich relativ mehr Nitrat. Bertoni (Ber. 13, (1880) 206). Wird durch H.O. bei 40° quantitativ oxydiert, nach: (NH,OH), H,SO, + 6H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2HNO<sub>8</sub> + 8H<sub>2</sub>O. Im Original steht statt 8H<sub>2</sub>O unrichtig 12H<sub>2</sub>O.) Wurster (Ber. 20, (1887) 2631; J. B. 1887, 628). — Durch Oxydation in neutraler Lsg. mit genau neutralisierter Caro'scher Saure in der Kälte wird die Gruppe NOH abgespalten, die als solche oder als Hydrat NH(OH), in Lösung ist. Angeli u. Aangelico (Atti dei Linc.

[5] 10. H. 303; C.-B. 1902, 1, 394). — Mit Jodaten tritt Abscheidung von Jein, nach:  $2(NH_2OH)_2H_2SO_4 + KJO_3 = N_2O + N_2 + 6H_2O + KJ + 2H_2SO_4$ ;  $2KJ + H_2SO_4 = K_2SO_4 + 2HJ$ :  $5HJ + HJO_3 = 3J_2 + 3H_2O$ . Mit Bromaten wird nur in der Wärme Br ausgeschieden; mit Chloraten findet keine Rk. statt. Vitali (Boll. Chim. Farm. 38, 201; C.-B. 1899, 1, 1083). — Reagiert mit Alkalibromaten beim Erwärmen nach:  $2NaBrO_3 + 6NH_2OH = 2NaBr + 9H_2O + 6N + 3O$ . Schlötter (Z. anorg. Chem. (2) 37, (1903) 164; C.-B. 1903, 2, 1255). — Die Reduktionswirkung gegenüber KJO<sub>3</sub>, KBrO<sub>3</sub> und HClO<sub>3</sub> ist in saurer Lsg. bedeutend stärker als in ammoniakalischer; bei dem Jodate führt sie sogar bis zu sich abscheidendem Jod. In ammoniakalischer Lsg. ist die Einw. auf HClO<sub>3</sub> nur eine ganz schwache. Jannasch u. Jahn (Ber. 38, (1905) 1576). — Mit NaNO<sub>2</sub> findet bei Anwendung konzz. Lsgg. Reaktion statt nach:  $NH_2OH + HNO_2 = 2H_2O + N_2O$ ; verdünnte Lsgg. wirken erst beim Kochen aufeinander ein. V. Meyer (Ann. 175, (1875) 141; J. B. 1875, 172). — Gibt beim Erwärmen mit NaNO<sub>2</sub> und AgNO<sub>3</sub> Nitrosylsilber, Ag<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Wislicenus (Ber. 26, (1893) 771; C.-B. 1893, 1, 880). — Verhalten gegen SO<sub>2</sub> vgl. unter Amidosulfonsäure. — Beim Erwärmen mit HgSO<sub>4</sub>, oder HgO entsteht HgSO<sub>4</sub>,  $NH_2OH$ ,  $NH_2OH$ , Adams (Am. Chem. J. 28, (1902) 198; C. B. 1902, 2, 1030). — Verhalten gegen Metallsalze: Knorvenager u. Ebirb (Ber. 35, (1902) 3055). — Bildet mit  $Al_2(SO_4)_3$ ,  $Cr_2(SO_4)_3$  und Close, das Deppelsalz (NH,OH)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. MgSO<sub>4</sub>, Close, Clos

LOSSEN. PREIBISCH. 17.09 17.07 17.01 16.56 8H 5.17 5.09 4.88 5.02 ö.21 19.51 19.41 20 06 20.03 60 96 58.54

(NH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 164 100 00

b) (NH<sub>2</sub>OH)H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. (Saures Sals).— Bei Einw. von KNO<sub>2</sub> auf hydroschweflige Säure. Zweckmäßig gießt man ganz allmählich unter Abkühlung zu einer möglichst starken wss. Lsg. von hydroschwefliger Säure eine verhältnismäßig schwache wss. KNO<sub>2</sub>-Lsg. (40 g in 500 ccm W.), leitet Luft durch die so erhaltene Lsg. zur Oxydation der Sulfite, fällt Zn mittels K<sub>2</sub>CO<sub>8</sub>. filtriert, neutralisiert das Filtrat mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und trennt die erhaltenen Sulfate von K, NH<sub>4</sub> und NH<sub>2</sub>OH durch abwechselndes Eindampfen und Kristallisieren. Ladow (J. russ. phys. Ges. 1884, 1, 751; Ber. 18, (1885) R. 100). — Man behandelt festes (NH<sub>2</sub>OH)HCl mit der berechneten Menge H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, verjagt HCl durch einige Stunden langes Erhitzen auf dem Wasserbade und läßt in trockener, kalter Luft unter gelegentlichem Umschütteln verdunsten. — Sehr zerfließliche prismatische Kristalle. Divers (J. Chem. Soc. 67, (1895) 226; Chem. N. 71, (1895) 72; C.-B. 1895, 1, 628).

NH<sub>2</sub>OH 25.19 24 02 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 74.81 72.68 NH<sub>2</sub>OH H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 100.00 96.70

B. Hydroxylamindithionat. (NH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. — Aus Baryumdithionat und Hydroxylaminsulfat. Beim Verdampfen der Lsg. ohne Temperaturerhöhung bleibt eine kristallinische Masse zurück, doch können zuweilen auch große Kristalle erhalten werden, welche dem Anscheine nach den Kristallen von NH<sub>4</sub>NO<sub>6</sub> ähnlich sind. Beim Verdampfen der Lsg. auf dem Wasserbade zersetzt sich teilweise das Salz; bei ca. 120° erfolgt eine Entw. von SO<sub>2</sub>, und als Rückstand bleibt Hydroxylaminsulfat. — Besitzt stark reduzierende Eigenschaften. — Isomer mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (welches bemerkenswerterweise auch bei 120° zerfällt). Sabanejeff (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 485).

Die kryoskopischen Beobachtungen ergaben:

	. 17	
е	t	i
0.939	0 22	2.95
4.484	0.89	2.52
6.674	1.30	2.45

Folglich ist i für schwache Lagg. ungefähr 3 und die Molekularformel ant Grand der kryoskopischen Beobachtungen ist, wie man auch erwarten sollte: NH2OH H 2S2O6.

SABANEJEFF.

Ber, für			Gef.	
	(NH,OH),H,S,O	SA	BANEJEI	PP.
S	28.09	28.04	28.09	
N.	12.30	_	_	12,38

# IV. Thiotrithiazylbisulfat. NaS4SO4H.

Wird N<sub>8</sub>S<sub>4</sub>Cl (vgl. dieses und S. 622) mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> behandelt, so entweicht HCl und es bildet sich eine gelbe, unbegrenzt haltbare Lsg., aus der sich beim Hinzufügen des vier- oder fünffachen Vol. Eisessig schöne blaßgelbe Kristallnadeln abscheiden. Dieselben zeigten nach dem Absaugen, Waschen mit Essigsäure, Abpressen zwischen Filterpapier und Trocknen im Vak. über Kalk und konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> die Zus. N<sub>3</sub>S<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>H. — Sehr beständig; bei Abschluß von Feuchtigkeit unbegrenzt haltbar. Demarçax (Compt. rend. 91, (1880) 1066; Ber. 14, (1881) 253). — Konstitution siehe d. Bd. S. 622.

# STICKSTOFFHALTIGE VERBINDUNGEN DES SCHWEFELS, WELCHE NICHT IN DEN FRÜHEREN ABSCHNITTEN ABGEHANDELT WORDEN SIND.

Uebersicht: In diesem Abschnitte werden die folgenden Verbindungen bzw. ihre Ammonium- oder Hydrazinsalze abgehandelt:

/N		
I. Nitriloverbindungen.		
A.; N (SO, H), Nitrilosulfinsäure		
B.: N=(SO <sub>3</sub> H) <sub>8</sub> . Nitrilosulfosăure		8. 676
II. Imidoverbindungen.		
A.: (NHSO <sub>2)2</sub> (Tri)sulfimid		S. 676
B.: (NHSO <sub>2</sub> ) <sub>a</sub> . Sulfomelid		S. 677
C.: NH(SO <sub>2</sub> H) <sub>2</sub> . Imidosulfinsäure		8. 678
D.; NH(SO <sub>3</sub> H) <sub>3</sub> . Imidosulfosäure		8. 619
III. Amidoverbindungen.		
A.: NH <sub>2</sub> .SO <sub>2</sub> H. Amidosulfinsäure		S. 682
B. a): N <sub>2</sub> H <sub>4</sub> S <sub>2</sub> O <sub>2</sub> b): N <sub>4</sub> H <sub>19</sub> S <sub>5</sub> O <sub>10</sub> c): (NH <sub>3</sub> (SO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> Zersetzungsprodukte des amidosulfinsauren Ammoniums.		
b): N <sub>4</sub> H <sub>14</sub> N <sub>5</sub> O <sub>10</sub> Ammoniums.		S. 684
C.: $NH_2, SO_0H$ . Amidosulfosäure		N 695
D.: NH <sub>2</sub> .SONH <sub>2</sub> . Thionylamid		S 688 L
E.: NH, SO, NH, Sulfamid		8, 688
F.: NH, SO, NH SO, NH, Imidosulfamid		8. 689
IV. Oxynitriloverbindungen.		
		9 691
A.: $HO.N(SO_4H)_2$ . Hydroxylamindisulfesäure		S. 692
C.: O=N(SO <sub>2</sub> H) <sub>2</sub> . Peroxylaminsulfosäure, Stickoxyddisulfosäure		S. 692
lin-Briedheim I Rd 1 Abt 2 Auft	43	

A. HO, HO NH.

# A. H. NILEGH Hydraghaman Colors B. W.H. O.B. WAR Hydraghaman Colors VI. Oxyamidoverbindung. Hydra tylenta-mo-m-mosaidustare 694 VIII. Apoverbindang.

A : HON · N OSO<sub>4</sub>H. Stickonydechweffige Saure VIII. Nitroso- and Nitroverbindungen. ON SO, H. Nitroword saigre ON THE SOLH SALE DISCLOSURE, NUMBERS MARRE C + ON Osto, H - ster NO, So, H - Native y active feature oder National fortune D + ON Osto, O. NO. For transference metalscare

E. (HO, NO Osto, H - Salpaters in metalscare

F - NO, Osto, OH - Morrison Dynasia metalscare 702 7(14

Einteilung. — Die Einteilung dieses Abschnittes wurde nach folgenden Gesichtspunkten getroffen: Ohne Rücksicht darauf, ob das Stickstoffatom direkt oder durch Vermittlung von Sauerstoff an Schwefel gebunden ist, werden znerst diejenigen Verbb, abgehandelt, bei welchen N nitrilartig gebunden ist (1), darauf diejenigen, bei welchen er mit einem, (II., fernerhin diejenigen bei welchen er mit zwei III. Wasserstoffatomen verbunden ist. Es musten nunmehr diejenigen Verbindungen folgen, welche vier H-Atome am Stickstoff enthalten, d. h. die NH, Salze. Da hiervon uur solche bekannt sind, welche gleichzeitig ein Alkalimetall enthalten, so kommen dieselben an dieser Stelle nicht in Betracht; vgl. jedoch Bd. H. I, S. 70. - In zweiter Linie werden diejenigen Verbb. abgehandelt. welche auch Sauerstoff am Stickstoff enthalten, und zwar in der Reihenfolge, daß zunächst wiederum diejenigen Verbb. (IV) besprochen werden, welche nur ein O-Atom und kein direkt an N gebundenes H-Atom enthalten, dann diejenigen, welche neben einem O-Atom ein H-Atom am N enthalten (V), schließlich diejenige, welche gleichfalls ein O-Atom enthält, an welches jedoch zwei H-Atome gebunden sind (VI). Eingeschoben wird hierauf die azoartige Verb. (VII). - In letzter Linie werden diejenigen Verbb. (VIII), welche am Stickstoff mehr als e in Atom Sauerstoff tragen, abgehandelt. Die hypothetische Verb. ON.SO.H. eigentlich zur Gruppe IV gehörig, wurde des Zusammenhanges wegen an die Spitze dieser letzten Gruppe gestellt, welche die Nitroso- und Nitroverbb, umfaßt.

G.: NO O.S. Os O.NO. Sitrosonitrylpyroschwefelsaure

Die zu den Säuren gehörigen NH4- oder NeH4-Salze finden ihren Platz

direkt hinter den zugehörigen Sauren.

Die Salze der Hydroxylamintrisulfosäure sind in Bd. II, 1, hinter denen der Stickoxyddisulfosäure abgehandelt worden. Die inzwischen erfolgte, wohl definitive Feststellung der Konstitution dieser Säure weist ihr einen Platz in der Gruppe IV an, in welcher sie nunmehr auch besprochen wird.

Zur Geschichte. — Mit den im folgenden Abschnitt zu besprechenden Verbb. beschäftigten sich zuerst Döbereiner, H. Rose, Pelouze und Andere. Das Verdienst, den ganzen Umfang des Gebietes erkannt zu haben, gebührt indessen Fremy (1845). Nach Fremy's grundlegenden Forschungen verging ein Vierteljahrhundert, bis das Studium dieser scheinbar unerklärlichen Verbb. wieder aufgenommen wurde. Claus (1870)

untersuchte dieselben von neuem und bemühte sich, im Geiste der damals herrschenden organisch-chemischen Richtung, Konstitutionsformeln aufzustellen. Seine Bemühungen mußten schon deshalb erfolglos sein, weil er für die Mehrzahl dieser Verbb. unrichtige Formeln annahm. — Derjenige, welcher zuerst die wahre Natur wenigstens einiger dieser Verbb. erkannte, war Berglund (1876), dessen Vorarbeiten es Raschig (1887) ermöglichten, in einer denkwürdigen Arbeit das System der Schwefelstickstoffsäuren so zu entwickeln, wie es, wenigstens im großen und ganzen, noch heute aufgefaßt wird. Neue Glieder dieser Körperklasse wurden nach Raschig hauptsächlich durch Divers und seine Mitarbeiter, vor allem Haga und Ogawa, übrigens auch noch durch Raschig selbst zutage gefördert. Schließlich erwarb sich Hantzsch, besonders mit der Erforschung der Amide und Imide der Schwefelsäure, auf Vorarbeiten von Traube aufbauend, besondere Verdienste um die Erforschung dieser komplizierten Verbindungen.

Eine zusammenhängende, geschichtliche Darstellung dieser Materie würde hier zu weit führen, und würde auch zu Wiederholungen Anlaß geben, da bei der Besprechung der einzelnen Verbb. und der Diskussion ihrer Formeln sich die Geschichte ihrer Erforschung von selbst ergibt. Vgl. daher die einzelnen Verbindungen. Nur die Ansichten von Farmy und Claus seien hier im Zusammenhange wiedergegeben, da sie nunmehr sicher als unrichtig erkannt sind. Es wird dadurch überflüssig, bei jeder einzelnen Verbauf dieselben zurückzukommen. Vielfach ist dies auch gar nicht möglich, weil sich einige der von Fremy und Claus erhaltenen Verbb. nicht mehr mit völliger Sicherheit identifizieren lassen. — Fremy gibt folgende Tabelle der von ihm erforschten Säuren:

Name	Formel	-	e Auffass. vgl.
		Seite	Buchst.
Sulfazinige Säure	$8_1N_2H_4O_{12} = 38O_4, N_2O_3, 3H_2O = 2NH_3, 8O_3, O_3$	691	IV. A.
Sulfazinshure	$S_4N_2H_0O_{14} = 48O_{41}N_2O_{31}3H_3O = 2NH_{11}48O_{11}O_{31}$	691	IV. A.
Sulfazotinsäure	$S_5N_2H_6O_{10} = 5SO_2,N_2O_3,3H_2O = 2NH_6,5SO_6,O$	691	IV. A.
Sulfazilinsäure	$S_4 N_2 H_6 O_{13} = 48O_2, N_4 O_3, 3H_4 O$	692	IV. C.
Metasulfazilinsäure	$S_0N_1H_0O_{20} = 4SO_{2}.2SO_{3}.N_2O_{3}.3H_2O = 2NH_{8}.6SO_{0}.O_{9}$	691	IV. A.
Sulfazidinakure	$S_2N_2H_0O_7 = S_2O_1N_2O_3,3H_2O = 2NH_3,28O_3,O$	693	V. A.
Sulfammonsäure	$S_2N_2H_0O_{22} = SSO_2, N_2O_3, 3H_2O = 2NH_3, 6SO_3, 2SO_2$	676	I. B.
Metasulfamidinsäure	$S_6 N_8 H_0 O_{14} = 480_2 S_2 O_8 N_2 O_3 3 H_2 O = 2 NH_3, 480_3, 28 O_9$	691	IV. A.
Sulfamidinsdure	$S_1N_0H_0O_{10} = 2S_0O_2, N_0O_3H_0O = 2NH_3, 2SO_3, 2SO_3$	679	H. D.

Mit diesen Formeln beabsichtigte Frank durchaus nicht, die atomare Gruppierung der Verbb. wiederzugeben. Er hielt dies mit Recht, dem damaligen Stand der Wissenschaft nach, für unmöglich. Nur weist er darauf hin, daß die Atomgruppierung eine andere sein mitse, als in den Ausgangsmaterialien, der schwefligen Säure und der salpetrigen Säure, weil die neuen Verbb. nicht mehr die Rkk. dieser Ausgangsmaterialien güben. – War also Frank sehr zurückhaltend, so waren dafür die Konstitutionshypothesen von Claus um so kühner. Wenn dieselben auch jetzt fast durchgängig als falsch erkannt sind, so läßt sich doch nicht leugnen, daß der Kern derselben mit unseren heutigen Anschauungen einige Achnlichkeit hat.

CLAUS unterscheidet drei Gruppen: die erste hat als Stammkörper das hypothetische NH<sub>0</sub>, aus welchem durch Ersatz von H gegen SO<sub>h</sub>H die folgenden Körper entstehen:

N(30, H)	Pentasulfammonsäure	unbekannt.
NH(SO,H)4	. Tetrasulfammonsäure	vgl. Buchst. I B S. 676.
NH, (80, H),	Trisulfammonsäure	, II D S. 679.
NH, (80, H),	Disulfammonsäure	" II D S. 679.
NH <sub>4</sub> (SO <sub>3</sub> H)	Monosulfammonsäure	isomer mit SO, HNH4.

Alle diese Körper geben beim Erhitzen mit Natronkalk ihren gesamten Stickstoff als NH3 ab. — Die folgende, zweite Gruppe gibt bei der gleichen Rk. nur einen Teil des N als NH3, den Rest als N ab, Stickoxyde entstehen auch hier nicht. Zu ihr gehören die folgenden Verbindungen:

(SO<sub>3</sub>H)<sub>a</sub>-N-N-SO<sub>3</sub>H Oxysulfazotinshure IV. C. S. 692.

Zu einer dritten Gruppe gehört die Sulfhydroxylaminsäure, (OH)NH(SOaH), welche sich von dreiwertigem N ableitet. Dieser wird bekanntlich noch jetzt unter dem Namen Hydroxylaminmonosulfonsäure die gleiche Formel zugeteilt. — Auf die Theorien von Chars, nach welchen sich diese Substanzen bilden sollen, einzugehen erübrigt sich, da seine Formulierungen doch als unrichtig erkannt sind.

### I. Nitriloverbindungen.

A. Nitrilosulfinsaures Ammonium, N(SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. - Vgl. III, B) 8, 684.

B. Nitrilosulfosäure. N(SOaH)8. - Sulfammonsäure von Farmy, Trisulfammonsäure von Claus, Tetrasulfammonsäure von Claus u. Koch. Als Nitrilosulfosäure erkannt von Berglund (Lunds Univ. Arsskr. 12 u. 13), bestätigt von Rasculo (Ann. 241, (1887) 161). - Die freie Säure ist nicht bekannt. Von Salzen, für deren Darstellungsweisen besonders die für das K-Salz, Bd. II, 1, 8, 66. gegebenen charakteristisch sind, sind die Alkalisalze lösl., die anderen

meist unlöslich. — Ueber ihr Verhalten vgl. das K-Salz.

BB. Ammoniumnitrilosulfat. N(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>8</sub>,H<sub>2</sub>O. — In eine mit viel überschüssigem NH<sub>3</sub> versetzte Lsg. von NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> wird SO<sub>9</sub> eingeleitet, bis reichliche Kristallisation eintritt. Das Salz wird gewaschen und getrocknet. FREMY (Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 408). - Kleine Kristalle von nur schwachem Geschmack. Etwas schwierig in W. lösl., immerhin aber soviel leichter als das K-Salz, daß Fremy den Körper als Reagens für K-Verbindungen vorschlug. Es erleidet auch in festem Zustand oft plützliche Hydrolyse (vgl. das K-Salz); wird durch Erhitzen nicht verflüchtigt, sondern zu Sulfat zersetzt. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 79, (1901) 10941.

	Berechnet.	Gefunden.
H	4.29	4.5
N	17.18	15.7
S	29.45	30.2

# II. Imidoverbindungen.

 $\begin{array}{c} \textbf{Veberslcht: A. (SO_2 NH)_3. Sulfimid, Trisulfimid: S. 676. — AA. (SO_2 NNH_4)_3. Trisulfimidammonium: S. 677. — B. (SO_2 NH)_3. Sulfomelid: S. 677. — BB. (NSO_0NH_4)_3. (?) \\ \textbf{Ammoniumsalz des aci-Sulfomelids: S. 678. — C. Imidosulfinsäure. NH(SO_2H)_2: S. 678. — CC. Ammoniumimidosulfit. NH(SO_1NH_4)_3: S. 678. — D. Imidosulfosäure. NH(SO_3H_4)_3. S. 679. — DD. Imidosulfosaures Ammonium. a) NH_4N(SO_3NH_4). Basisches. a) Wasserfreis. 679. — B) Mit 1 Mol. H_3O: S. 680. — b) NH(SO_3NH_4)_3. Neutrales: S. 680. \\ \end{array}$ 

A. (SO2.NH)8. Sulfimid, Trisulfimid. — Ist in freiem Zustande nur in Lsg. bekannt. — Der früher, Thaube (Ber. 26, (1803) 607), Hantzsch u. Holl (Ber. 34, (1901) 3437), für freies Trisulfimid gehaltene feste Kürper wurde von Hantzsch u. Stum (Ber. 28, (1905) 1022) als Imidosulfamid, NH<sub>2</sub>.SO<sub>2</sub>.NH<sub>2</sub>. (S. 689) erkannt. — Sehr beständig ist dagegen das in k. W. schwerlösliche, gut kristallisierende Ag-Salz, Traube (Ber. 25, (1892) 2472), das daraus durch Umsetzung mit KCl entstehende K-Salz (vgl. Bd. II, 1, S. 68), das Na-Salz (Bd. II, 1 S. 342). das NH4-Salz (vgl. unten), das Ba-Salz, sowie der N-Trimethyl- und der N-Tribenzoyläther, welche durch Behandeln des Ag-Salzes mit CH<sub>3</sub>J resp. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.COCl entstehen. Auch Trisulfimidsilber-Pyridin, (SO<sub>2</sub>.NAg)<sub>8</sub>.6C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>N, ist bekannt. Hantzsch u. Holl.—In sehr verd. Lsg. ist freies Trisulfimid ziemlich beständig, und kann man '/<sub>96</sub> n. Lsgg., dargestellt durch vorsichtiges Zers. des Ag-Salzes mit HCl, bei gewöhnlicher Temp. tagelang so unzersetzt bewahren, daß sich keine H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in der Lsg. nachweisen läßt. Hantzsch u. Holl. Beim Eindampfen findet jedoch sehr leicht Zers. statt. Auch überschüssige HCl bewirkt Hydrolyse, doch muß man zur vollständigen Zers. in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und NH<sub>3</sub> im Schießrohr mit konz. HCl auf 150° erhitzen; bei zweistündigem Erhitzen mit HCl auf dem Wasserbade wird nur die Hälfte der H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> abgespalten. — Freies, undissoziiertes Trisulfimid ist dagegen sehr unbeständig. Behandelt man zur Darstellung desselben (SO<sub>2</sub>.NAg)<sub>8</sub> in Suspension von Essigester mit HCN unter peinlichem Abschluß von Feuchtigkeit, so wird aus der frisch filtrierten Essigesterlsg. durch sofortiges Einleiten von trockenem NH<sub>3</sub> ein Salz gefällt, daß in wss. Lsg. außer AgCN auch wieder (SO<sub>2</sub>.NAg)<sub>8</sub> liefert, doch entstand beim Versuche, das freie (SO<sub>2</sub>.NH)<sub>3</sub> aus der Lsg. zu isolieren, stets NH<sub>2</sub>.SO<sub>2</sub>.NH.SO<sub>2</sub>.NH<sub>2</sub>. Hantzsch u. Holl in deren Abhandlung viele für Trisulfimid gegebene Eigenschaften nunmehr dem Imidosulfamid (vgl. S. 689) zuerteilt werden mussen!, Hantzsch u. Stuer.

nunmehr dem Imidosulfamid (vgl. S. 689) zuerteilt werden müssen!, Намтаясн u. Storn. Leitfähigkeit in wss. Lsg. nach Hantzsch u. Holl:

v 69.3 138.7 277.3 554.6 1109.3 2218.6

д 709 2 733.5 746.7 754.2 761.7 772.8

Der Körper besitzt nach Hantzsch die Formel

ist also analog der Cyanursäure aufzufassen. Die Annahme des dreifachen Molekulargewichts ist hauptsächlich durch Molekulargewichtsbestimmungen

der Salze begründet.

AA. (SO<sub>2</sub>.N.NH<sub>4</sub>)<sub>8</sub>. Trisulfimidammonium. — Beim Einleiten von NH<sub>3</sub> in die Lsg. von (SO<sub>2</sub>.NH)<sub>3</sub> in Essigester. Hantzsch u. Stuer. — Durch Neutralisation der freien Säure mit NH<sub>3</sub>-Flüssigkeit und Eindampfen. Farblose Nadeln, ll. in W., unl. in starkem A. Unverändert umkristallisierbar, beim Schmelzen über kleiner Gastlamme teilweise in Sulfamid übergehend. Bei allmählichem Erhitzen NH<sub>3</sub> entwickelnd; schmilzt bei 250° unter völliger Zersetzung. Thaube (Ber. 26, (1893) 612).

Berechnet. Gefunden.
N 29.16 33.33
S 29.29 33.68

B. (SO<sub>2</sub>.NH)<sub>8</sub>. Sulfomelid. — Entsprechend dem Cyamelid; nach Hantzsch u. Stuer:

In freiem Zustande zwar in Lsg. beständig, aber nicht isoliert. Man

kennt ein NH4-Salz (vgl. BB.) und ein Ba-Salz.

BB. (NSO.ONH<sub>4</sub>)<sub>5</sub> (?). Ammoniumsals des aci-Sulfomelids. — Die bereits VON TRAUBE (Ber. 25, (1892) 2472) beobachtete Gallerte, welche bei Darst, des Sulfamids nach Hantzsch u. Holl (S. 688) entsteht, wird mit dem darin noch enthaltenen Ligroin so lange erhitzt, bis das Destillat beim Schütteln mit einer Ball,-Lsg. keine Trübung mehr erleidet. Hierbei destillieren u. a noch unerforschte Rk.-prodd., bald kristallinische, bald sirupöse Anflüge, meist farblo, manchmal auch gelb, in W. überaus lösl., die sich im Exsikkator verflüchtigen, mit NaOH Ammoniak geben und mit Säuren SO<sub>2</sub>, sowie ein der Cyansäure ähnlich riechendes Gas (monomolekulares Sulfimid?) liefern. Sie geben mit BaCl<sub>2</sub> ein Gemisch von BaSO<sub>4</sub> und BaSO3. mit AgNO3 eine voluminöse Fällung, die bald Ag2S abscheidet. Der Rückstand der Destillation wird durch Ae. oder Ligroin von Campher (herrührend von der Darstellung des Sulfnrylchlorids) befreit, sodann mit W. versetzt, und schließlich abdestilliert, ausgewaschen und abgepreßt. Durch Dialysieren läßt sich diese Gelatine nicht reinigen, sie ist dagegen in reinerem Zustande erhältlich, wenn man zu der, wie beschrieben, gereinigten Ligroin-Suspension soviel W. zusetzt, daß sich die Gallerte bei 60 bis 70° größtenteils löst. alsdann die wss. Lsg. vom Ligroin abhebt und längere Zeit bei 0° stehen läßt, wobei sich das NH<sub>4</sub>-Salz wieder in Flocken abscheidet. Man filtriert, wäscht einige Male mit W. aus, preßt auf Thon ab und trocknet im Exsikkator bis zur Gewichtskonstanz. - Noch stark mit NH,Cl verunreinigt. Ll. in verd. Säuren, wird durch Alkalien wieder gefällt. Die saure Lsg. wird durch W. allmählich zersetzt, jedoch fällen Alkalien selbst nach kurzem Kochen wieder das gelatinöse Produkt. Völlige Zers, ist erst durch Erhitzen im Bombenrohr auf 150° mit konz. HCl zu erreichen. Hantzsch u. Stuer (Ber. 38, (1905) 1022).

Hantzsch u. Sturr.

Berechnet. Gefunden.

N 29.16 28.49 28.52
S 33.33 32.71 32.50 32.91 32.73 32.28

Nach Abzug des beigemengten NH<sub>4</sub>Cl, welches durch Cl-Bestimmung ermittelt wurde. C. Imidosulfinsäure. NH(SO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>. — Die freie Säure ist unbekannt. Divers u. Ogawa (J. Chem. Soc. 79, (1901) 1099) beschreiben ein NH<sub>4</sub>-Salz (siehe besonders dieses, CC.), ein K-Salz, vgl. Bd. II, 1, 8, 68 u. 482, und ein Ba-NH<sub>4</sub>-Doppelsalz.

CC. Ammoniumimidosulfit. NH(SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. — Bewahrt man NH<sub>2</sub>.SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub> unter Abschluß von Feuchtigkeit in dem Darstellungsgefäß bei 35° auf so zersetzt es sich, z. T. nach: 2NH<sub>2</sub>.SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub> — NH<sub>3</sub> + NH(SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Die zurückbleibende, wachsartige, orangefarbene M. wird mit warmem Å. von 95°, mehrfach ausgeschüttelt, bis der Rückstand farblos ist, worauf mit A. von 90°, bei 50° weiter geschüttelt wird; kühlt man diese letzten Extrakte, so kristallisiert das NH<sub>4</sub>-Salz aus. Es kann durch Waschen mit absol. alkohol. NH<sub>3</sub> und Umkristallisieren aus A. von 90°, gereinigt werden. Die Mutterlaugen können zum Ausschütteln neuer Substanzmengen verwendet werden, auch kann aus der ersten Mutterlauge durch Kühlen mit Eis und Kochsalz eine allerdings weniger reine Menge des Salzes erhalten werden, das wie beschrieben zu reinigen ist. Schließlich wäscht man mit alkohol. NH<sub>3</sub>, trocknet auf Thon unter einer Glasglocke und zum Schlußüber KOH. — Kleine, glimmerglänzende Nadeln, die sich bei mäßigen Erhitzen in flüchtige Substanzen, S. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und NH(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> zersetzen. Schmelzen tritt auch bei 150° nicht ein. Das bei 80° entstehende Sublimat ist wahrscheinlich (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, sowie unverändertes Imidosulfit. — Kaum zerfließlich und, frisch bereitet, von neutraler Rk. Schmeckt unangenehm schweflig, ist unl. in A. und unterscheidet sich hierdurch von NH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>. Ll. in W. mit dem es sich leicht zu Thiosulfat und Amido-

sulfonat zersetzt, besonders dann, wenn nach Zusatz von HCl erwärmt wird. Divers u. Ogawa (J. Chem. Soc. 79, (1901) 1099).

		DIVERS U	. OGAWA.
	Berechnet.	Gefu	iden.
Ammoniakstickstoff	15.64	15.86	15.74
Imidstickstoff	7.82	7.29	
Gesamtstickstoff	23.46	23.15	
Schwefel	35.75		36.02

D. Imidosulfosäure. NH(SO3H)2. — Identisch mit der Sulfamidinsäure Frent's und der Disulfammonsäure von Claus n. Koch. - Durch Zers. des Pb-Salzes mit H.S. Berglund (Bull. soc. chim. [2] 17, (1876) 452). — Nur in Lsg. bekannt, ziemlich leicht in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und NH<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>H zerfallend. Dieselbe Zers. erleiden auch die Salze beim Kochen mit Säuren, weshalb BaCl<sub>2</sub> beim Kochen in schwach saurer Lsg. nur die Hälfte der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in BaSO<sub>4</sub> verwandelt, Raschig, und KOH den NH<sub>5</sub>-Rest nicht in Freiheit setzt. Berglund. BaCl<sub>2</sub> bewirkt in den Lsgg. der Salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender in der Salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Ansäuern in der Källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Kantana der källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Kantana der källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Kantana der källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim Kantana der källender salze einen voluminösen Nd., der sich beim kantana der källender salze einen voluminösen Nd. der Kälte bis auf eine geringe Menge entstandenen Sulfats wieder auflöst. Erhitzt man die S. oder ihre Salze im Rohr mit konz. HCl auf 150°, so

tritt vollständige Spaltung ein. Raschig (Ann. 241, (1887) 161).

Für die Darst, der Salze ist besonders charakteristisch diejenige des NH, Salzes (vgl. unten) und des K-Salzes (Bd. II, 1, S. 68). Man kennt zwei , Reihen von Salzen, solche in denen drei und solche in denen nur zwei H-Atome der Säure durch Metall ersetzt sind. Die ersteren werden als basische Amidosulfonate bezeichnet: sie sind im allgemeinen schwerer löst. als die sog. neutralen Amidosulfonate. Die neutralen Schwermetallsalze sind großenteils lösl., die basischen und die Erdalkalisalze sind unlösl. Interessant ist ein Bleisalz, welchem die Formel HOPbN: (SO<sub>5</sub>PbOH)<sub>2</sub> zu-kommt, Berglund, Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 943; 69, (1896) 1620) und besonders eine Reihe von Merkurisalzen, in welchen Hg am Stickstoff gebunden ist, während die beiden anderen H-Atome durch ein beliebiges anderes Metall ersetzt sein können; in diesen Salzen ist nämlich das Hg besonders fest gebunden und kann z. B. durch Zusatz von NaOH nicht gefällt werden, sodaß sie als Salze einer, auch isolierbaren Säure  $Hg[N(SO_8H)_2]_3$ aufgefaßt werden können. Berglund, Divers u. Haga.
DD. Imidosulfosaures Ammonium. a) N(NH<sub>4</sub>)(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>. Basisches Sale.

a) Wasserfrei. — Identisch mit dem sog, pyrosulfaminsauren oder sulfaminsauren Ammonium: Sulfamid von Dumas; trocknes oder wasserfreies schwefelsaures Ammonium, Sulfatammon von H. Rose (Rose's Parasul(atammon vgl. NH SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>). — Vgl. auch diesen Bd. S. 217. — Jacquelin (Ann. Chim. Phys. [3] S. (1843) 293) hielt das Salz fälschlich für identisch mit dem Prod., welches bei seiner Umkristallisation entsteht (von Berolund als NH(SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> erkannt) und gab ihm die für b) zutreffende Formel 3NH, 280<sub>3</sub>, Worden (J. russ. phys. Ges. 3, (1859) 273) erkannte, daß beide Prodd. Ammoniumsalze derselben Säure sind, derart, daß des umkristallisiarta Prod. sin sangeres Salz sei. Er faßte letztares als NH, H.O. S.O. daß das umkristallisierte Prod. ein saureres Salz sei. Er faßte letzteres als NH.H.O.S.O.

national das umkristallisierte Prod. em saureres Salz sei. Er falte letzteres als NH<sub>6</sub>.H.O<sub>2</sub>.S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.N<sub>7</sub>H<sub>4</sub> auf. Berelusto (Lunds Univers. Årsskr. 1876, Bd. 12, 12; Bull. soc. chim. [2] 97, (1876, 452) ermittelte die richtige Formel der Verb.; über dieselbe auch Raschio (Am. 241, (1887) 161); Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 943).

Durch Einwirkung von NH<sub>3</sub> auf Schwefeltrioxyd. H. Rose (Pogg. 32, (1834) 81; 74, (1848) 471; 49, (1840) 183). Man läßt SO<sub>2</sub>, dargestellt durch Erhitzen von rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und nochmalige Sublimation, unter sorgfältigem Ausschluß von Feuchtigkeit als Dampf in einen mit gasförmigem NH<sub>3</sub> gefüllten Kolben treten, so daß das NII<sub>3</sub> stets im Ueberschuß bleibt. Ist das SO<sub>3</sub> vollständig verdampft, so schmilzt man das entstandene pulverförmige Prod und leitet in die geschmolzene Masse NH<sub>3</sub>, bis sie bei der auförmige Prod. und leitet in die geschmolzene Masse NH, bis sie bei der anfänglich zum Schmelzen erforderlichen Temp. zu erstarren beginnt. erhält man eine fast weiße, luftbeständige Kristallmasse, welche sich in W. unter Wärmeabsorption löst und deren Lsg., an der Luft oder im

Vakuum verdunstet, Kristalle liefert. Jacquelin. — Rose leitet getrocknetes NH<sub>3</sub> in eine Flasche, deren Wandungen mit einer nicht zu dicken Schicht von SO<sub>3</sub> gleichmäßig belegt sind, und welche in einer Kältemischung steht. Er erhält dabei vier verschiedene Prodd.: a) An der Oberfläche des Anhydrids eine lockere Kruste von "neutrselem Sulfatammon". — b) Darunter eine glastige, harte M. von "sauren Sulfatammon", welche sich, auch wenn die Flasche ein Jahr lang mit NH<sub>3</sub>-Gas gefüllt gehalten wird, nicht mit NH<sub>3</sub> sättigt. — c) "Parasulfatammon", identisch mit dem sauren imidosulfosauren Ammonium, Druxas u. Haga, welches aus der wss. Lsg. des "Sulfatammon" zuerst kristallisiert und durch Behandeln mit BaCO<sub>3</sub> von anhängender H.SO<sub>4</sub> befreit wird. — d) Zerfließliches (NH<sub>4</sub>)sSO<sub>4</sub>, welches über konz. H.SO<sub>4</sub> aus der Mutterlange von c) in undentlichen, schwach sauren Nadeln kristallisiert. — Die Angabe von Jacquelam. daß das durch trockene Rk. erhaltene Sulfatammon mit dem durch Umkristallisieren erhaltenen Prod. identisch sei, und daß dem trockenen Prod. nur NH<sub>3</sub> anhänge, ist unrichtig, da das basische Salz beim Umkristallisieren wenigstens teilweise in neutrales übergeht. Divers u. Haga. — Weißes, trockenes, amorphes, bitterschmeckendes Pulver, neutral reagierend, bei Abwesenheit von S. luftbeständig. Rose. Verliert, entgegen Angaben von Jacquelain, über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kein oder fast kein NH<sub>3</sub>; in einem trocknen Luftstrom gegen zwei Stunden auf 100 bis 120° erhitzt, verlor es 5.4%, und enthielt immer noch basisches Salz. Divers u. Haga. Es löst sich in 9 T. W., verändert sich in dieser Lsg. bei langem Aufbewahren nicht und entwickelt daraus mit CaO s, des N als NH<sub>3</sub>, während Ba(l<sub>2</sub> einen zunehmenden Nd. von BaSO<sub>4</sub> bewirkt, der aber selbst beim Kochen nur der Hälfte der gesamten, in dem Salze enthaltenen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entspricht. SrCl<sub>2</sub> trübt nach acht Tagen. CaCl<sub>2</sub> auch dann nicht; beide Salze fällen beim Kochen. Beim Digerieren mit Ca(OH)<sub>2</sub> bleibt CaSO<sub>4</sub> in Lsg., Bleizucker trübt erst allmählich, schneller beim

		K	OSK.	
4NH <sub>3</sub>	29.97	29.29		
2SO <sub>3</sub>	70.03	70.75	70.15	
NNH4(SO, NH4)2	100,00	100 04		

β) Mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O. — Durch Fällen einer konz. Lsg. von b) mit höchst konz. NH<sub>3</sub>. Statt des NH<sub>4</sub>-Salzes läßt sich besser das K-Salz verwenden, weniger gut das Na-Salz, weil dann Na in den Nd. eingeht. Gasförmiges NH<sub>4</sub> tut dieselben oder noch bessere Dienste. — Kristallinisches Pulver; wenn im geschlossenen Gefäß aus NH<sub>6</sub> umkristallisiert oder wenn durch Verdunsten der NH<sub>3</sub>-Lsg. über KOH gewonnen, größere Kristalle, dem Trikaliumsalz ähnlich. Asymmetrisch, klar, glänzend, jedoch allmählich verwitternd, wobei NH<sub>3</sub> entweicht. Riecht, wenn trocken, schwach nach NH<sub>3</sub>. Kann in einer NH<sub>3</sub>-Atmosphäre über KOH längere Zeit unverändert aufbewahrt werden. Geht beim Erhitzen in das Diammoniumsalz über, verliert bei stärkerer Hitze NH<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>O und verwandelt sich in Sulfat. Zersetzt sich beim Lösen in W. in das Diammoniumsalz und NH<sub>3</sub>, beim Verdunsten der Lsg. an der Luft hinterbleibt nur ersteres. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 948).

Verlust von NH<sub>3</sub> u. H<sub>2</sub>O bei 160° Berechnet. Gefunden. 14.2 16.0 26.0 25.4

b) NH(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Neutrales Salz. — Identisch mit Rose's Parasulfatammon mit dem Prod. der Umkristallisierung des Sulfatammons. Geschichte vgl. a) — Durch Umkristallisieren von a). — 2. Als Nebenprodukt bei der Beung von a) nach Jacquelain-Rose. — 3. Durch Hydrolyse der Produkte, che beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine eiskalte Lsg. von Am-

moniumsulfit entstehen. Fremy (Ann. 56, (1845) 315). - 4. Man leitet dampfförmiges HSO, Cl in einen Kolben, in welchem sich stets ein Ueberschuß von NHa-Gas befindet, löst das entstandene basische Salz in möglichst wenig W. und verdunstet die Lösung bei gewöhnlicher Temp. Dabei bleibt das NH<sub>4</sub>Cl in der Mutterlauge. Berglund. — 5. Man trägt in durch Eiswasser gekühltes HSO<sub>3</sub>Cl oder Pyrosulfurylchlorid Ammoniumkarbamat in kleinen Anteilen ein, schüttelt das gebildete NH, Cl mit A. aus und kristallisiert den Rest aus W. um. MENTE (Ann. 248, (1888) 263). - 6. Durch Erhitzen von NH2.SO3NH4 auf 160", wobei NH3 entweicht. Berglund. — 7. Durch Umsetzung anderer Imidsulfate mit NH<sub>4</sub>-Salzen, DIVERS u. HAGA: a) Durch Umsetzung des basischen Baryumimidosulfats mit (NHA), SO, nur unvollkommen, dagegen mit befriedigendem Resultat, wenn das basische Ba-Salz zuerst mit der ber. Menge verd. H. 80, in das neutrale übergeführt wurde. - b) Durch Umsetzung des Hydroxybleisalzes (vgl. Imidosulfosäure, S. 679) mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(O<sub>3</sub>. - c) Durch Umsetzung des Trisilbersalzes mit NH Br und Eindampfen der Lsg. unter

zeitweiligem Zusatz von etwas NH<sub>a</sub>.

Farblose, glänzende, wasserhelle Kristalle. Monoklin; a:b:c=1.6443:1:0.9672; s=92°45'. Beobachtete Formen: a [100]. m [110]. o [111]. w [111]. q [021]. Moist prismatisch nach der Vertikalachse. w und q selten. (110): (110) = \*117°18': (111): [111) = \*78°25'; (100): (111) = \*65°24'; (110): (111) = 40°51'; [111]: [11] = 80°48'; (110): [111) = 42°6'. Vollkommene Spaltharkeit nach a, unvollkommene nach c [001], welches nicht als Kristallfläche auftritt. Munring (Z. Kryst. 14, (1888) 62). D. 1.965, Mente, Reagiert neutral, Rose, doch wird die Lisg. infolge Hydrolyse bald sauer. Berglund. Schmilzt beim Erhitzen ohne Zers.; an der Luft weiter erhitzt entwickelt es erst vorwiegend NH<sub>3</sub>, dann vorwiegend SO<sub>3</sub>, welche beide sich zu einem Sublimat von (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>3</sub> verdichten, während in der Hauptsache (NH<sub>3</sub>)HSO<sub>4</sub>, zurückbleibt. Rose, Jacouelain will dasder Hauptsache (NH4)HSO4 zurückbleibt. Rose. Jacquelain will dasselbe Resultat beim Erhitzen im NH3-Strom erhalten haben. Dagegen fanden Divers u. Haga, daß das Salz beim Erhitzen im Vakuum bei 357° schmilzt und dann ins Sieden gerät, wobei sich, abgesehen von sehr geringen Mengen von Zersetzungsprodd. der Dampf der Flüssigkeit wieder unverändert als Sublimat kondensiert; hierbei entweicht nur wenig NH<sub>4</sub> und auch nach zwei Stunden langem Erhitzen besteht der Rückstand noch größtenteils aus unverändertem, mit wenig saurem Sulfat vermischtem Salz. Erhitzt man stärker, so kann man das geschmolzene Salz gleichsam am Rückflußkühler kochen, allerdings ist die Zers. hier ein wenig stärker, auch entweicht Stickstoff. Divers u. Haga. — Die wss. Lsg. gibt beim Verdunsten an der Luft ein Gemenge von Ammoniumsulfat und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Frisch bereitet wird sie durch kalte BaCl<sub>2</sub>-Lsg. nicht gefällt, außer nach Zusatz von NH<sub>3</sub>, wobei sich ein in HCl lösliches Ba-Salz ausscheidet, das sich beim Stehen in seideglänzende Nadeln verwandelt. Die mit BaCl, versetzte Lsg. trübt sich bei Zusatz von Cl oder HCl oder bei anhaltendem Kochen, wobei die Hälfte des S als BaSO. gefällt wird. MnSO4, CuSO4 und AgNO8 fällen die wss. Lsg. nicht. Bleiessig fällt weiße Flocken.

Ber. Rose. BERGLUND. JACQUELAIN. BERGLUND. Nicht umkrist. umkrist. 24.17 75.83 3NH 24.47 77.75 23.75 23.78 25,36 77.22 75.23 75 88 280, NH(SOaNHA) 99.01 99.63 100.00 102.58 102.22

#### III. Amidoverbindungen.

. Uebersicht: A. Amidosulfiusäure.  $NH_2.SO_2H$ : S. 682. — AA. Ammoniumamidosulfit.  $NH_2.SO_2NH_4$ : S. 683. — B. Zers.-Prod. des Ammoniumamidosulfits. a) Säure  $N_4H_4S_2O_3$ :

Vakuum verdunstet, Kristalle liefert. J. trocknetes NH<sub>3</sub> in eine Flasche, deren V.
dicken Schicht von SO<sub>3</sub> gleichmäßig be-Kältemischung steht. Er erhält dabei vier todes Anhydrids eine lockere Kruste von "neutra" artige, harte M von "saurem Sulfatammen" hang mit NH<sub>3</sub>-Gas gefüllt gehalten wird, mit identisch mit dem sauren imidosulfosauren west. I. sg. des "Sulfatammons" zuerst im anhängender H. SO, befreit wird – d. Z. aus der Mutterlauge von c) in undentle Angabe von Jacquelain, daß das das durch Umkristallisieren erhaltenen Pr. d. NH3 anhange, ist unrichtig, da dn. 1 weise in neutrales übergeht. Diverbitterschmeckendes Pulver, and luftbeständig. Rose, Verber H2SO4 kein oder fast kein

Stunden auf 100 bis 120° geht anter noch basisches Salz. Divi. sich in dieser Lsg. bei Sergialtigstem Aumit CaO <sup>a</sup> des N a's BaSO, bewirkt, der and der der der der der umgekehrten, mit lie in dem Salze enthalten in derhalb des Hg-Niveaus endgt CaCl, auch dann me merhalb des Hg-Niveaus bleibt wa Menso wenn man die einige Tage ande Same Light Light of Vakuum entstell hochet k inc. Zerdießt schnell. H. Rose. Die fried. nis as a suit with failt aus der frischen Lsg. Besten der seine se en mit Chlorwasserstoffsaure S und State Lag. nicht, liefert aber beim Kochen (us. . . . bei Gew. überschüssiger Amidesulünsian , verhalt sich die Lsg. wie eine solcht von Rose. — Die Angabe von Rose, dat bem m konz. Lsg. mit KOH bis zur Vertreibtz o beim Ansauern mit HCl sieh SO, entwakelt st nach Schumann urtümlich, da ja le a cold in Sulfit und Thiosulfat zerfallt, who s e scheiden muß. Eine konzentrierten las, ile Reim Verdunsten der mit Koll verseuler a sada oner Trithtonar? (Cose Bont Reco

Bersel, J. B. 18, 172) Für gewisse organische Derivate kommt auch die Formulierung (OH)<sub>4</sub>S:(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> in Betracht, Michaelis u. Storbeck (Ann. 274, (1893) 192); Michaelis (Ber. 24, (1891) 749). Schumann diskutiert auch die betaïnähuliche Formulierung O=S

			SCHUMANI	ř.	
NH <sub>3</sub>	21	20.76	20.97	20 6	
80,	79	79.1	78.4	78.7	
NH <sub>2</sub> .SO <sub>2</sub> H	100	99.86	99.37	99.3	

- AA. Ammoniumamidosulfit, amidosulfinsaures Ammonium. NH<sub>3</sub>.SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>.— a) (Vgl. auch b)). Rosk's Sulfitammon war wohl meist eine Verb. dieses Salzes mit der freien Säure. Man verfährt wie zur Darst. der letzteren, arbeitet aber mit einem Ueberschuß von NH<sub>3</sub>. Kühlt man dabei auf –5 bis ÷7°, so erhält man harte, rote Stücke, zuweilen auch warzig auschießende Kristallkonglomerate. Bei unzureichender Kühlung resultiert eine zähe, rote, schmierige M. von wechselnder Zusammensetzung. Weit weniger hygroskopisch als die freie Säure, beim Stehen an der Luft einige Zeit haltbar, schließlich in ein weißes, bröckeliges Pulver übergehend. Verändert sich bei längerem Außewahren im Exsikkator nicht, beginnt bei etwa 65° zu schmelzen, wobei unter NH<sub>3</sub>-Entw. eine gelbe M. entsteht, die nur unter starker Abscheidung von S in W. lösl. ist. Bei stärkerem Erhitzen über freier Flamme erhält man ein orangerotes Sublimat, das sich gleichfalls nur unter Abscheidung von S löst. Die Verb. sublimiert übrigens nicht vollständig. Unter W. hält sich die rote Farbe kurze Zeit, doch tritt bald Lsg. ein, bei gelindem Erwärmen fast momentan, wobei sich NH<sub>3</sub> entwickelt. Die wes. Lsg. ist gelblich, ganz schwach alkal reagierend, und nimmt auf Zusatz von SS. eine karmoisinrote Fürbung un, die jedoch bald versehwindet. Bei Säurezusatz tritt Schwefelausscheidung erst beim Erwärmen ein. Die Lsg. vermag metallisches Hg aufzulösen, wobei die Oberfläche des Metalls trübe und schwach AA. Ammoniumamidosulfit, amidosulfinsaures Ammonium. NH.SO.NH. Lsg. vermag metallisches Hg aufzulösen, wobei die Oberfläche des Metalls trübe und schwach rötlich wird. Schumann (Z. anorg. Chem. 23, (1900) 43) vgl. jedoch bi).
- b) Nach DIVERS (Proc. Chem. Soc. 16, 104; C.-B. 1900, I. 1259) ist a) nur ein Gemisch von Zers.-Prodd. der reinen Sbst. Divens u. Ogawa (J. Chem. Soc. 77, (1900) 327) gewannen einen Körper der gleichen Zus. jedoch von ganz anderen Eigenschaften, als sie Ae., welcher durch Na von W. und A. befreit war. in einem Kolben, welcher sich in einer Eis-Kochsalz-Kaltemischung befand, mit trocknem NH, sättigten und dann unter fortwährendem Schütteln einen langsamen Strom von SO, in die Flüssigkeit einleiteten. Das aus dem Kolben herausführende Gasabzugsrohr tauchte unter Hg. Wenn die aus diesem Rohre abziehenden Gase nur noch schwach nach NH<sub>3</sub> riechen, so wird die Zuleitung von NH<sub>3</sub> eingestellt. Mit 20 ccm Ae. läßt sich 1 g Subst. darstellen. Man gießt sodann unter sorgfältiger Fernhaltung der Luft in einer NH8-Atmosphäre den über dem Nd. stehenden Ae. ab und entfernt den Rest des Ae. durch Ueberleiten eines Stromes von gasförmigem NH<sub>3</sub>. Dabei darf der Kolben nie aus der Kältemischung entfernt werden, weil sonst unter Gelbfärbung Zers. eintritt. - Getrocknet etwas haltbarer, jedoch auch noch rasch veränderlich. - Weiß, scheinbar kristallinisch, vielleicht im NH<sub>3</sub>-Strome etwas flüchtig. Sehr zerfließlich, verliert an der Luft NH<sub>3</sub>. Löst sich unter Erhitzung und Zischen in W., welche Lsg., wenn mit Eiswasser hergestellt, alle Rkk. des Ammoniumsulfits liefert. Nur bereits zersetztes Salz zeigt auch andere Reaktionen. - Ll. in abs. A. unter B. von Aethylammoniumsulfit; wl. in trockenem Ae. — Wird bereits bei gewöhnlicher Temp. unter Zers. orangefarbig und gibt bei 30 bis 35° ein Gemisch von festen und flüssigen orangefarbenen Substanzen, unter Verlust der Hälfte des NH3, in welchem - neben anderen unaufgeklärten Substanzen —  $SO_2(NH_2)_2$ , die Säuren  $N_2H_4S_2O_8$ ,  $N_4H_12S_2O_{10}$ ,  $NH(SO_2NH_4)_2$  (siehe diese Substanzen unter B), Amidosulfat, Thiosulfat, viel Sulfat, sowie S und Imidosulfat nachgewiesen wurden.

a) NH <sub>3</sub> SO <sub>4</sub>	34.7 65.3		33.4 65.45	34.43 65.5	34.58 65.34
NH2.SO2NH4	100,0		98.85	99.93	99.92
b) NH <sub>a</sub> SO <sub>2</sub>		34.69 65.31	Di	35.0 64.9	9
XH. SO. XH.		100.00		100 0	)

B. Zersetzungsprodukte des amidosulfinsuuren Ammoniums. a) Säune

No. H. S. Os. - Vielleicht NHa. SNH. SOaH oder NH . - Zieht man den bei NH.

schwachem Erwärmen von Ammoniumamidosulfit verbleibenden Rückstand mit A. von 95% aus, kühlt die erhaltene Lsg. ab und leitet NH, ein, so fällt das NH, Salz dieser Säure in weißen Kriställchen ans, die über konz. H. SO, Ammoniak abgeben. Reagiert gegen Lackmus schwach sauer, gibt beim Kochen in wss. Lsg. mit HCl etwas S aber kein SO2, liefert, trocken oder in Lsg. auf höhere Temp. erhitzt S, SO, und SO, - Die Verb. ist eine einbasische Säure; es wurden von ihr ein NH,-, K-, Baund Pb-Salz dargestellt. Divers u. Ogawa (J. Chem. Soc. 77, (1900) 334; Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 104). — Miolari (Guareschi, Nuova encicloped. Chim. IV, 584) schlägt auch die Formeln NH<sub>2</sub>SO.O.SO.NH<sub>4</sub> (Amid der pyroschwefligen Säure) eder NH<sub>2</sub>SO.O.H.SO.O.H. vor, doch spricht gegen diese Formeln, daß der Körper mit Hill schlat heim Kashen nicht SO. entwickelt. Ephs.

b) N<sub>4</sub>H<sub>12</sub>S<sub>5</sub>O<sub>10</sub>. - Löst man zwecks Darst, von NH(SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> das Zersetzungsprod. von NH, SO, NH, in A. von 95 0, so färbt sich derselbe gelb und gibt beim Verdunsten im Exsikkator kurze, dicke, würfelähnliche Prismen von zwei mm Größe. Die gelbe Farbe derselben macht einer weißen Platz, wenn man sie in A. von 95% einträgt und denselben unter Eiskühlung mit NH3 sättigt, dann den A. abgießt und dies Verfahren so oft wiederholt, bis sich die Hauptmenge gelöst hat und nur ein kleiner weißer Rückstand von Imidosulfit hinterbleibt. Läßt man die Lsg. nun einige Zeit an der Luft, dann über H2SO, stehen, so verflüchtigt sich das NH<sub>8</sub> und die Kristalle fallen wieder aus. Mit A. gewaschen sind sie farblos; aus der Mutterlauge kristallisieren noch gelbe Krusten, die durch das gleiche Verfahren wieder gereinigt werden können. - Unverändert umkristallisierbar und jahrelang unverändert haltbar. Neutral, von bitterem, nicht schwefligem Geschmack. Ll. in W. und sehr zerfließlich, die Lsg. ist sehr beständig. Entwickelt mit KOH Ammoniak. Gibt auch bei Ggw. von NH, keinen Nd. mit BaCl2. Entfärbt Jodlsg. nicht, kaltes KMnO, nur langsam, gibt keine Rk. mit FeCla. Die Lsg. wird bald stark sauer und entwickelt viel SO2. DIVERS U. OGAWA (J. Chem. Soc. 79, (1901) 1102).

> DIVERS D. HAGA. Berechnet. Gefunden. Mittel. N -70 +11 14.43 41.24 10 011 40,99

c)  $(NH_3)_4(SO_2)_3$ . — Vielleicht Triammoniumnitrilosulfit, N  $(SO_2NH_4)_3$ . — Nach RS (Prov.~Chem.~Soc.~16,~(1900)~104;~C.-B.~1900,~I.,~1259) nur ein Gemisch Divers (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 104; C.-B. 1900, I, 1259) nur ein Gemisch von Zersetzungsprodukten des NH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>. — Kocht man NH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>H unter sorgfältigstem Ausschluß von Feuchtigkeit am Rückflußkühler mit CS, so entwickelt sich NH, und es bildet sich am Kühler, besonders wenn man eine Stelle desselben sehr kalt hält, ein dunkelrotes, deutlich kristallinisches Sublimat; äußerst hygroskopisch, besonders wenn noch Spuren von CS, zugegen sind. In W. sll. zu einer gelben Flüssigkeit, die schwach sauer reagiert und auf Zusatz von SS. Rotfärbung zeigt, die jedoch in wenigen Sekunden verschwindet. Schumann (Z. anorg. Chem. 23, (1900) 53).

SCHUMANN. NH, 26.1 25.7 25.5 25.62 80, 73.9 73.5 73.56 73.62 99.2 (NH3)4(SO2)4 100.0 99.18 99.12

C. Amidosulfosaure. NHa.SOaH. - Sulfaminsäure oder Pyrosulfaminsäure von Rosz. -- In Lsg. zuerst von Rosz erhalten, als er "Sulfatammon" (imidosulfosaures Ammonium), vgl. S. 679, mit Bleiessig fällte und das Bleisalz mit H. Szersetzte. - 1. Man sättigt eine wss. Lsg. von Hydroxylaminchlorhydrat mit SO2, läßt einige Zeit stehen und dampft dann auf dem Wasserbade bis zur B. einer Kristallhaut ein. Beim Abkühlen kristallisiert dann NH, SO, H in reichlicher Menge aus; die Mutterlauge liefert noch ein wenig davon, setzt jedoch auch Ammoniumsulfat ab, Rascuig (Ann. 241, (1887)161). — Krafft u. Bourgois (Ber. 25, (1892) 472) leiten vor der Verarbeitung noch zwei Tage lang einen langsamen Strom von SO, durch die Flüssigkeit. Divers u. HAGA (J. Chem. Soc. 69, (1896) 1634) fanden, daß man statt des Hydroxylaminchlorhydrats mit demselben Erfolge andere Salze dieser Base oder die freie Base selbst verwenden kann, und daß das einzige direkte Nebenprod. der Rk. (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> ist; sie ziehen die Verwendung von Hydroxylaminsulfat vor, da erstens dieses Salz reiner und bequemer zu erhalten ist als das Chlorhydrat, und da zweitens die entstehende H.SO, die Löslichkeit der NH, SO, H verringert. Sie sättigen eine eiskalte Lisg, von Hydroxylaminsulfat in 4 bis 5 T. W. mit SO., lassen einen Tag unter Luftabschluß stehen, vertreiben sodann das überschüssige SO2 durch einen Luftstrom und setzen die Lsg. in einen Exsikkator, wo die Säure alsbald in schönen Kristallen auskristallisiert, die dreimal mit Eiswasser auszuwaschen sind. — 2. Entsteht bei der Hydrolyse von Sulfamid (S. 688). - 3. Durch Verseifung von Nitrilosulfat: zwei Mol. NaNO, und drei Mol. Na, CO, werden in soviel W. gelöst, daß das Gesamtgewicht das 18 fache des angewandten NaNO, beträgt, und darauf die Lsg. mit SO, gesättigt, bis dieselbe gegen Lackmus gerade sauer reagiert. Auf Zusatz eines Tropfens konz. H.SO, beginnt heftige Hydrolyse unter Entwicklung von viel SO,, die entweder durch kurzes Erhitzen oder durch mehrstündiges Stehenlassen zu Ende zu führen ist. Darauf neutralisiert man durch Zusatz von einem Mol. Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> und konzentriert dann durch Kochen wieder auf das ursprüngliche Gewicht von 18 mal dem angewandten Nitrit. Läßt man nun die Lsg. etwa 12 Stunden bei etwa 0° stehen, so kristallisiert das gleichzeitig gebildete Sulfat aus, während die Mutterlauge nach dem Abfiltrieren mit dem 3 bis 31, fachen Gewicht des angewandten Nitrats an konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt und einen Tag lang an einem kühlen Orte aufbewahrt wird. Die so abgeschiedene Amidosulfosäure wird auf Thon getrocknet und mit etwas Eiswasser gewaschen. Zwecks Erzielung guter Kristalle ist mit dem 2% fachen sd. W. auf dem Wasserbade bis zum Eintritt der Leg. zu verrühren und zur Kristallisation zu stellen. Die Mutterlauge kann durch Zusatz von A. oder konz. H. SO, aufgearbeitet werden. Divers u. HAGA. Diese Methode zeichnet sich durch Billigkeit aus, die Methode 1) durch Bequemlichkeit. — 4. Aus Imidosulfaten: Das basische Baimidosulfat oder das Ba-Hg-Salz werden in wss. Suspension mit verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bis zur stark sauren Rk. versetzt, auf dem Wasserbade erhitzt und allmählich Ba(OH), hinzugefügt, doch so, daß die Rk. sauer bleibt. Man prüft auf Anwesenheit von NH(SO<sub>3</sub>H), durch Zusatz von überschüss. NH<sub>3</sub> und Ba(OH)<sub>2</sub>; entsteht damit kein Nd. mehr, so übersättigt man mit Ba(OH)<sub>2</sub>, kocht, filtriert BaSO<sub>4</sub> ab und fällt aus der Lsg. das Ba durch CO<sub>2</sub> auf, worauf man dieselbe eindunstet. Berglund (Lunds Univers. Arsskr. Bd. 13; Bull. soc. chim. [2] 29, (1878) 422). - 5. Man reduziert Hydroxylaminsulfosaure in saurer Lsg. mit Na-Amalgam oder dem Kupfer-Zinkpaur. Auch

Zn und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kann verwendet werden. Divers u. Haga. Salze der Amidosulfonsäure waren auf diesem Wege bereits durch Berolund (Bull. soc. chim. [2] 29, (1878) 424) dargestellt worden. - 6. Entsteht u. a. bei der Reduktion von Kaliumnitrososulfat mit Na-Amalgam. — 7. Amidosulfosaure Salze gewinnt man am besten durch Hydrolyse der Imidosulfate. Berglund. Vgl. die betr. Salze. — 8. Das Einwirkungsprod. von rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Acetonitril zerfällt an feuchter Luft unter Wasseraufnahme nach:

Krafft, Bourgeois u. Eitner (Ber. 25, (1892) 476). — 9. Man leitet in eine konz. wss. Lsg. von Acetoxim  $SO_2$  bis zur Sättigung ein, wobei sich die Verb. nach:  $(CH_3)_2C: NOH + H.SO_3H = (CH_3)_2CO + NH_2.SO_3H$  bildet, und entweder direkt, oder bei geringer Konzentration nach dem Eindampfen auskristallisiert. Schmidt (J. prakt. Chem. 44, (1891) 518).

Schöne, große, durchsichtige, luftbeständige Kristalle. Benglund. Rhombisch. a: b: e=0.9048: 1: 1.1487. Beobachtete Formen: b [010]. o [111]. n [120]. r [201]. q [012]. Tafelig nach c oder prismatisch nach der Vertikalachse. (111): (111) = "73°38'; (111): (111) = "63°38'; (111): (111) = 74°5'; (201): (201) = 47°16'; (012): (012): (012) = 59°44'; (010): (120) = 26°41'. Keine Spaltbarkeit, Ebene der opt. Achsen b. A. Focg. Z. Kryst. 14. (18°8) 531). = 1). 12 2.03. Divers u. Haga. Schmp. ca. 200°, Schmp. scheinbarer Schmp. 205°, Divers u. Haga. Beim Schmelzen an der Luft tritt völlige Zers. ein, Divers u. Haga, unter Entweichen von SO<sub>3</sub>, N, H<sub>2</sub>O, H<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>, Berglund, und NH<sub>3</sub>, Divers u. Haga; bei Abschluß der Luft ist die Zers, selbst bei 260° auf den Verlust von NH<sub>3</sub> beschränkt, während sich der Hauptsache nach Ammoniumimidosulfat bildet; gleichzeitig entsteht noch Ammoniumsulfat, wohl weil Amidosulfosäure in eine Pyrosäure übergeht und das freiwerdende W. hydrolysierend wirkt. Erhitzt man höher als 260°, so erleiden diese Prodd. weitere Zers.. es entwickeln sich dichte, weiße Dämpfe, welche SO3, SO2 und N enthalten, bei noch höherer Temp, läßt sich die Zers. ausdrücken durch:  $5(NH_4SO_1)_2O + 5NH_4N(SO_1)_2O = 6(NH_4)HSO_4 + 3NH(SO_1)NH_4$ + 2N, + NH, + 680, + 280, schließlich bleibt nur ein Rückstand von (NH,)HSO. Erhitzt man Amidosulfate vorsichtig. so gehen sie in Imidosulfate über. Divers n. Haga, auch Berglund. — NH<sub>2</sub>.SO<sub>3</sub>H ist ll. in W., Berglund, wenn auch langsam. Löst sieh in 5 T. W. von 0°, in 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> T. W. von 70°; die Löslichkeit wird durch Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> stark vermindert, so daß sich in W., welches mit ½ bis ¼ konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt ist, nur 3 T. NH<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>H auf 100 T. Flüssigkeit beim Stehen in der Kälte lösen. Eine 5% ige Lsg. kristellisiert auf Zusatz von konz. H,804, eine 21,2 % ige erst nachdem noch viel NaHSO4 hinzugefügt ist. HNO<sub>8</sub> sowie Eisessig wirken ähnlich wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, jedoch weniger gut, rauch. HCl fällt nicht. — Luftbeständig und nicht zerfließlich. jedoch meist etwa 1% H2O eingeschlossen enthaltend, auch in kalter wss. Lsg. beständig (Berglund), oder doch fast beständig. In der Kälte bringen verd. HCl und BaCl<sub>2</sub> keine Fällung hervor. — Die Lsg. kann einige Minuten ohne Zers. gekocht werden; zwei Stunden lang auf 45° erhitzt, trübt sie sich mit BaCl<sub>2</sub> nach 20 Sekunden, Divers u. Haga. Ggw. von HCl beschleunigt die Zers., doch ist dieselbe erst nach drei- bis vierstündigem Erhitzen mit rauchender HCl auf 150° vollständig. RASCHIG. Kocht man die S. mit verd. HCl und BaCl, so tritt erst nach einer Stunde Trübung ein. Die kristallisierte S. hält sich unter konz. H. SO. monatelang unverändert, beim Erhitzen damit verhält sie sich wie beim Erhitzen bei Abwesenheit derselben, Divers u. Haga. - KOH soll nach Benglend die Zers, beim Kochen verhindern, nach Raschie beschleunigen,

liberhaupt ohne Einfluß. — An gewöhnlicher langsam Hydrolyse statt, wobei sich die dern, Divers u. Haga. Diese Erscheinung 10°, Krafft u. Bourgeois; Angaben von Brigglußd, windert bleibe, beziehen sich wohl auf Erhitzung in NH<sub>2</sub>.SO<sub>3</sub>H werden geringe Mengen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> am gefällt, in konz. neutraler Lsg. der Säure sarksten. — Die S. löst metallisches Na unter Haga, ebenso Fe und Zn, Berglund. Sie richloride in wss. Lsg. nicht, bei trockenem list sich zu zersetzen beginnt. Sie wird durch 11NO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> unter Entw. nitroser Dämpfe wobei sich kein Nitramid bildet, Lachmann u. 267). In der Kälte wird NH<sub>2</sub>.SO<sub>3</sub>H oxydiert 11NO<sub>3</sub> mit HCl oder mit KClO<sub>3</sub>, Berglund, sowie dagegen durch CrO<sub>3</sub> oder HMnO<sub>4</sub>, ebensowenig wie reduziert jedoch eine kochende alkal. Ag-Lsg. heit wird, wahrscheinlich nach: NH<sub>2</sub>.SO<sub>3</sub>H verhg- und Ag-Salzen ähnlich wie dies Amine tun, 25-Salz, Divers u. Haga. Die S. verbindet sich beim n unter B. von Ammoniumalkylsulfaten, Krafft u. hysiologischen Eigenschaften: Loew (J. Chem. Soc. 69, (1896) 1662).

75 7 151.4 302.8 605.6 1211.2 216.9 229.1 289.7 244.5 246.8

IN ISAI (J. Chem Soc. 69, (1896) 1654):

64 128 256 512 1024  $\infty$  324.9 341.9 359.2 361.9 366.5 374.0

temnach eine starke Säure, etwa von der Stärke der Jod
1. — Die Salze derselben, Berglund, Divers u. Haga, sind

1. lösl., am wenigsten das Ag-Salz; sie sind unlösl. in Alsind die Salze leichter lösl. als die freie Säure. Das Namin Doppelsalz mit Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Das normal konstituierte Hglut nicht, statt dessen erhält man eine komplizierter zusamment Verbindung, Berglund, Divers u. Haga. Aus einer starken Lsg. kristallisiert die Säure unverändert wieder aus. Raschig.

Вегесниет. Gefunden.
N 14.43 14.60
S 32.99 33.05

NH<sub>2</sub>SO<sub>8</sub>H.N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>. — Am bequemsten dartes neutralem Hydrazinsulfat. (N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, und Baryumamido-Idas saure Salz existiert nicht; die bei der Wechselwirkung unamidosulfonat und N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erhaltene Lsg. scheidet nach der Exsikkator Kristalle von Amidosulfosäure aus; außerdem bleibt zurück, der sehr schwer zu einer kristallinischen Masse des Salzes NH<sub>2</sub>SO<sub>8</sub>H.N<sub>2</sub>H<sub>4</sub> erstarrt. — In W. sehr leicht löslich. — 10,H.N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>: 21.70% Hydrazinstickstoff; gef. 21.61; 21.63% N. — Sabanejeff Chem. 20, (1899) 22).

namidosulfat. NH<sub>3</sub>.SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>. — Große, zerfließliche Bleibt zunächst unzersetzt, verändert sich jedoch '<sub>1</sub>NH<sub>4</sub> = NH<sub>3</sub> + NH(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>1</sub>, wobei die Ausbeute an ist. Erhitzt man auf 170°, so hinterbleibt eine in de Kälte nicht mehr erstarrende, sondern gummiartig bleibende Masse. - Enthielt 70.88 80,

ber. 70.18. BERGLUND.

CCII. Hydroxylaminamidosulfat. NH<sub>2</sub>.SO<sub>3</sub>H,NH<sub>2</sub>OH. — Wurde von Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 69, 1896) 1647) durch Umsetzung des Ba-Salzes mit Hydroxylaminsulfat nur als nicht kristallisierende, visköse, hygroskopische Flüssigkeit erhalten. Isomer mit Hydrazinsulfat und mit hydroxylaminsulfosaurem Ammonium. Sabanejeff (J. russ. phys. Ges. 30, 403; C.-B. 1898, H, 765). Letzterer (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 491) isolierte es auch in festem Zustande nach der Methode von Divers u. Haga, sowie durch Einleiten von nicht überschüssigem SO<sub>2</sub> in eine methylalkoholische Hydroxylaminlsg. In trockenem Zustande haltbar, in Lsg. beim Erwärmen auf dem Wasserbade zerfallend.

| Berechnet | Sabanejeff. | Gefunden | N | 21.57 | 21.55 | S | 24.71 | 22.27 | 22.50 |

D. SO(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Thionylamid. — Schiff (Ann. 102, (1857) 113) glaubte diesen Körper durch Einwirkung von SO(L<sub>2</sub> auf NH, erhalten zu haben. Michaelis (Z. Chem. [2] 6, 1870) 460; Jenaische Z. 6, 79, vgl. diesen Bd., S. 217; zeigte jedoch, daß in der entstehenden gelben M. kein SO(NH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, sondern Schwefelstickstoff, und Ammoniumtri- und -tetrathionat enthalten war. Auch Mente (Ann. 248, 1888) 262) konnte aus Ammoniumkarbamat und SO(L<sub>2</sub> nur ein Prod. erhalten, welches dem Michaelis'schen ähnlich war. E. SO<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Sulfamid. — Läßt man auf SO<sub>2</sub>(L<sub>2</sub> Ammoniumkarbamat einwirken, so erhält man meist Ammoniumamidosulfat. Aeußerst selten und unter nicht näher anzugehenden Bedingungen soll jedoch kristallisiertes Sulfamid entstehen. Mente (Ann. 248, (1888) 262). Auch dies ist nach dem heutigen Stande der Kenntnis dieses Körpers sehr unwahrsecheinlich. Erher — 1. Zuerst von Regnault (Ann. Chim. Phus. 69, (1839) 170: J.

scheinlich. EPHB. - 1. Zuerst von REGNAULT (Ann. Chim. Phys. 69, (1839) 170; J. prakt, Chem. 18, (1839) 98) im Gemisch mit NH, Clerhalten, als er mit Aethylenchlorid vermischtes SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> in der Kälte mit trockenem NH<sub>3</sub>-Gase sättigte:  $SO_9Cl_2 + 4NH_3 = 2NH_4Cl + SO_2(NH_9)_2$ . — Man sättigt  $SO_9Cl_2$ , welches mit einem indifferenten Lösungsmittel wie CHCl3 stark verdünnt ist, mit NH3. schüttelt das Reaktionsprod. mit W., bis sich der Nd. gelöst hat, kocht die wss. Lsg. mit PbO oder AgO, bis das gebildete NH, Cl zersetzt ist, filtriert und verdampft. Traube (Ber. 25, (1892) 2472). Oder man säuert die wss. Lsg. stark mit HNOs an, fällt das Cl vollständig mit AgNOs, neutralisiert das Filtrat mit Alkali, fällt nunmehr mit AgNOs zuerst Trisulfimidsilber aus und fügt zu dem Filtrat desselben nochmals Alkali, wobei Sulfamidsilber ausfällt, welches zur Reinigung genau mit HCl zersetzt wird, worauf beim Neutralisieren mit NH<sub>3</sub> zunächst die Verunreinigungen, bei weiterem Zusatz von AgNO<sub>3</sub> und NH<sub>3</sub> aber reines Sulfamidsilber gefällt werden. Durch Zersetzen mit HCl und Eiudampfen bei 40° wird kristallisiertes Sulfamid erhalten. Traube (Ber. 26, (1893) 607). — Eine genauere Vorsehrift geben Hantzsen u Holl (Ber. 34, (1901) 3430); danach leitet man in ein Genisch von 100 bis 150 g SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> und 2 Lit. Ligroin unter fortwährendem Schütteln und guter Kühlung mit Eiswasser trockenes NH<sub>4</sub>, bis zur Sättigung, versetzt dann mit der zur Lsg. des Reaktionsprod. nötigen Menge W., trennt den größten Teil des Ligroins ab und entfernt den emulsionsartig in der Flüssigkeit verbliebenen Rest durch Destillaton. Die zurücklichende. Leg ist etets durch Beinneum von Sulfamilian von rückbleibende Lag. ist stets durch Beimengung von Sulfomelidammonium (S. 678) gelatinüs. Diese Gallerte wird zur Zerstörung des NH, Cl auf dem Wasserbade einige Stunden mit überschüssigem PbO erhitzt und gleichzeitig etwas konzentriert, so daß man eine etwa 50% ige Lsg. erhält. Hierauf werden die Bleisalze durch Filtrieren noch in der Wärme beseitigt, das Filtrat mit HNO, schwach angesäuert und der Rest der noch gelösten Chloride mit AgNO, umgesetzt. Mit dem AgCl scheiden sich auch große Mengen schweielhaltiger Nebenprodd aus. Beim Erkalten des Filtrats kristallisiert Sulfimidsilber: darauf versetzt man mit viel überschussigem  ${\rm AgNO_3}$  und soviel W., daß ein dicker, weißer Nd. eines  ${\rm Ag-Salzes}$  ausfällt, welches bei anhaltendem Erwärmen Trisulfimidsilber und Imidosulfamidsilber gibt, Hantzsch n. Sturn (Ber. 38, (1905) 1024), und das sich zu einem einzigen, weißen, teerigen Klumpen zusammenballt. Die von letzterem befreite Flüssigkeit wird unter Umschütteln tropfenweise mit NH<sub>1</sub> versetzt, bis der anfangs zähe Nd. allmählich in käsige Flocken übergeht Hierauf wird wieder filtriert, mit NH<sub>3</sub> Sulfamidsilber ausgefällt, das sich jedech im Ueberschuß des NH<sub>2</sub> löst; dieses Salz wird mit der ber. Menge HCl zersetzt, durch nochmalige, ev

fraktionierte Fällung mit AgNO<sub>3</sub> unter vorsichtigem Zusatz von NH<sub>3</sub> gereinigt und schließlich in SO<sub>4</sub>(NH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> verwandelt. So erhalten trotz schöner Kristallisation noch durch eine saure Sbst. verunreinigt, welche beim Auskochen der fein gepulverten Sbst. mit kochendem abs. A. unter Zusatz von BaCO, zurückbleibt. Das gereinigte Prod. ist noch mehrfach aus der fünffachen Menge heißen absol. A. umzukristallisieren. Hantzsch u. Holl. — 2. Durch Selbstzers, von Ammoniumamidosulfit (S. 683) Divers u. Ogawa (J. Chem, Soc. 77, (1900) 324). - Man leitet in eine geschlossene Flasche überschüssiges getrocknetes NH, und SO<sub>2</sub>. In das Gefäß taucht ein Thermometer und ein Abzugsrohr, welches unter Quecksilber endigt. Vorteilhaft bringt man auch etwas getrockneten Ae. in die Flasche, welcher beim Schütteln die gebildeten Reaktionsprodd, von den Wänden herablöst und so eine bessere Kühlung ermöglicht; die Temp. darf nicht über 10° steigen, was durch Kühlung mit Eis zu erreichen ist. Sobald sich genügend Ammoniumamidosulfit gebildet bat, wird das Eisbad durch ein Wasserbad ersetzt, ein langsamer Strom von H durch die Flasche geleitet und allmählich bis auf 70° erwärmt. Diese Temp, hält man so lange inne, als noch NH, entweicht (6 bis 7 Stunden). Die B. des Sulfamids erfolgt bereits bei 30 bis 35°, das höhere Erhitzen hat den Zweck, unwillkommene Nebenprodd. zu verflüchtigen, doch darf man die Temp. von 70° nicht übersteigen, da sonst auch das Sulfamid angegriffen wird. Nunmehr kühlt man ab und löst das Reaktionsprod, in soviel Eiswasser, daß alles, mit Ausnahme des gebildeten Schwefels in Lsg. geht, und fällt die unfiltrierte Lsg. mit etwas mehr als der genügenden Menge eines Breies von Ba(OH)<sub>2</sub>, welcher durch Abkühlen einer h. Lsg. von Ba(OH)<sub>2</sub> gewonnen wird. In den Nd. gehen Sulfat, Imidosulfit und Thiosulfat. Das meist trübe Filtrat wird mit soviel AgNO, versetzt, daß keine Fällung mehr entsteht, der schwarz gewordene Nd. abfiltriert und das Filtrat genau mit NH<sub>B</sub> neutralisiert. Ein geringer Nd. wird entfernt, und nun enthält das Filtrat nur noch Sulfamid und Ammoniumamidosulfit, von welchen man das erstere nach Traube's Methode isolieren kann. So in sehr reinem Zustande zn erhalten. Divers u. Ogawa (J. Chem. Soc. 81, (1902) 504).

Farblose, anscheinend rhombische Tafeln von völlig neutraler Rk. und völlig geschmacklos, auf der Zunge nur eine kühlende Empfindung hervorrufend. Schmp. 91.5°; sll. in W., jedoch an nicht allzu feuchter Luft nicht hygroskopisch. Merklich lösl. in k., ziemlich II. in heißem A. und Methylalkohol. Löst sich äußerst leicht in flüssigem NH3, absorbiert sogar die Dämpfe des letzteren rapide und verwandelt sich damit in eine visköse, farblose Flüssigkeit, die bei Zusatz von mehr NH3 dünnflüssig ist, Franklin u. Stafford (Am. Chem. J. 28, (1902) 95). — Ist ein Nichtelektrolyt oder wenigstens ein äußerst schlechter Leiter. Das Molekulargewicht durch Gefrierpunktsbestimmung war 96.8, ber. 96.2, Hantzsch u. Holl. Geht bei trockenem Erhitzen über seinen Schmp. nicht, wie früher angenommen wurde, in Trisulfimid, (SO2NH)3 über, sondern in Imidosulfamid, NH2SO2.NH.SO2.NH4, Hantzsch u. Stuer (Ber. 38, (1905) 1022). — Das Sulfamid bildet ein schwer lösliches Ag-Salz, SO2(NHAg)2, das durch (HJ3 nicht in symmetrisches Dimethylsulfamid übergeführt wird, Hantzsch u. Holl. In Lsg. von flüssigem NH3 gibt SO2(NH2)2 bei Zugabe von Kalium zwei weiße, amorphe Kaliumsalze, SO2N2H3K und SO2N3H2K2 (vgl. Bd. II, 1, Seite X), während die übrigen beiden H-Atome nicht durch Metall ersetzbar zu sein scheinen, Franklin u. Stafford (Am. Chem. J. 28, 83; C.-B. 1902, II, 787). Weitere Rkk, des Sulfamids bei Traube, doch sind dieselben unsicher, da Traube's Sulfamid

stark verunreinigt war.

F. NH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>NH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>NH<sub>9</sub>. Imidosulfamid. — Einem von Mente (Ann. 248, (1888) 266) durch Einem von NH<sub>3</sub> auf Pyrosulfurylchlorid erhaltenen und von ihm als Imidosulfamid beschriebenen Körper kommt wahrscheinlich eine andere Zusammensetzung zu. Von Hantzsch u. Holl (Ber. 34, (1901) 3430) als Sulfimid beschrieben, später von

HANTZECH u. STURR (Ber. 38 (1905) 1022) als Imidosulfamid erksunt. - Man gießt in einen kleinen Erlmeyerkolben etwa 15 bis 20 ccm absolute HCN, die erst über CaCl2, dann über P2O5 getrocknet ist, trägt alsdann, mindestens bei -12° 3 bis 5 g scharf getrocknetes und fein pulverisiertes, ganz reines Trisulfimidsilber vorsichtig in kleinen Mengen unter Umschütteln ein. filtriert nach einigen Minuten schnell in eine Kristallisationsschale, wäscht den Nd. mit absol. HCN aus und verdunstet die HCN im Vakuum. Der kristallinische Rückstand, der gewisse Mengen Silbercvanwasserstoffsänre enthält, ist vor Luftfeuchtigkeit, die ihn rasch unter B. von H, SO, verflüssigt und zersetzt, sorgfältig zu schützen. Er wird mit über Ca('l. getrocknetem Essigester bei 50° ausgewaschen und das Filtrat im Vakuum sofort verdampft. Der hierbei erhaltene, infolge Beimengung öliger Prodd. etwas gelbliche Rückstand wird auf Thon abgepreßt, auf demselben mit einigen Tropfen stark gekühltem Essigester ausgewaschen und nochmals aus absol. Essigester umkristallisiert. Bei allen Operationen ist möglichst unter einer Exsikkatorglocke zu arbeiten, da sonst die Ausbeute, die maximal 5% vom Gewichte des Trisulfimidsilbers beträgt, noch weiter herabgedrückt wird. Hantzsch u. Stuer. — Vorher hatten Hantzsch u. Hom das Trisulfimidsilber in einem trockenen Kolben mit H. S zersetzt und sodann mehrfach aus absol. Methylalkohol umkristallisiert, doch waren die Resultate noch weniger befriedigend. -Farb- und geruchlose, schön glänzende Nadeln von ziemlich starkem, rein saurem Geschmack. Unl. in C<sub>6</sub>H<sub>6</sub> und CHCl<sub>8</sub>, schwer löst. in Ae., kaltem und heißem Essigester, sowie in Eisessig. In A. und Methylalkohol schon in der Kälte erheblich, in der Wärme zll. Sll. in W., jedoch in reinem Zustande nicht hygroskopisch, sondern sogar ziemlich luftbeständig. Wird durch W. auch bei 0° augenblicklich in SO2(NH2), und NH2, SO3H gespalten, so daß seine Leitfähigkeit derjenigen des letzteren gleich ist. Auch die Molekulargewichtsbestimmung durch Gefrierpunktserniedrigung beweist diese Spaltung. Diese Lsg. wird daher durch ein Mol. Gew. NaOH neutralisiert. Verfährt man jedoch so, daß man, anstatt die wss. Lsg. des Körpers mit Alkali zu neutralisieren, das Imidosulfamid direkt in Alkali einträgt, so erhält man ziemlich beständige Alkalisalze, die sich aber in festem Zustande nicht isolieren lassen. Sie zerfallen erst beim Sieden allmählich unter NH3-Abspaltung, wobei die Endprodd. dieselben sind, wie bei der Zers, mit W. Die Zers, findet um so schwerer statt, je konzentrierter das Alkali ist. Imidosulfosaures Ammonium, welches Mente als Zersetzungs-prod. seines Imidosulfamids erhalten hatte, entsteht hierbei nicht. Veber Einw. von NH<sub>4</sub> vgl. das NH4-Salz. Das Silbersalz, welches in zwei Modifikationen vorzukommen scheint, ist wohlcharakterisiert. Hantzsch u. Stuer, auch Hantzsch n. Holl.

Hantzsch u. Sturb.

Berechnet, Gefunden.

N 24.00 24.30
S 36.57 36.60

FF. Ammoniumsalze des Imidosulfamids. — NH<sub>2</sub>.SO<sub>2</sub>.NH.SO<sub>2</sub>.NH<sub>2</sub>, mit Glaspulver fein zerrieben und in eine NH<sub>3</sub>-Atmosphäre gebracht, absorbiert in zwei Stunden 20.43 % NH<sub>3</sub>. Ber für 2 HN<sub>2</sub> 16.27; für 3 NH<sub>4</sub> 22.57 % Bewahrt man dieses Prod. im Exsikkator bis zur Gewichtskonstanz auf, so hinterbleibt (S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>N<sub>3</sub>H<sub>4</sub>).NH<sub>4</sub>, also das Monoammoniumsalz. (Gef. 8: N=0.83: 1.7). Dieses Salz absorbiert also, ähnlich dem NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, Ammoniak, weshalb sich auch pulverisiertes NH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>.NH.SO<sub>2</sub>.NH<sub>3</sub> beim Ueberleiten von trocknem NH<sub>3</sub> verflüssigt und als Sirup zurückbleibt, der erst beim Reiben mit einem Glasstabe erstarrt. Das gleiche NH<sub>4</sub>-Salz wird erhalten, wenn die Lsg. von Imidosulfamid in wss. NH<sub>2</sub> im Vakuum verdunstet wird. Schmp. 117°. Hantzsch u. Stuer (Ber. 38, (1905) 1033).

## IV. Oxynitriloverbindungen.

Uebersicht: A. HON(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>. Hydroxylamindisulfosäure, Oximidosulfosäure: S. 691. — AA. Ammoniumhydroxylamindisulfat. a) NH<sub>4</sub>ON SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Gesättigtes: S. 691. — b) (NH<sub>4</sub>)<sub>6</sub>HN<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. Fünfsechstel Gesättigtes: S. 692. — c) HON(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Zweidrittel Gesättigtes: S. 692. — B. N(SO<sub>4</sub>H)<sub>2</sub>(OSO<sub>3</sub>H). Trisulfoxyazosäure. Hydroxylamintrisulfosäure: S. 692. — B. N(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(OSO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>), 1.5H<sub>2</sub>O. Hydroxylamintrisulfosaures Ammonium: S. 692. — C. ON(SO<sub>2</sub>)H)<sub>3</sub>. Peroxylaminsäure, Stickoxyddisulfosäure, Sulfazilinsäure, Oxysulfazotinsäure: S. 692.

A. HON(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>. Hydroxylamindisulfosäure (Raschie), Oximidosulfosäure (Divers u. Haga). — In freiem Zustande nicht beständig. — Die Salze resp. Doppelsalze wurden auch bezeichnet als Sulfazotate, disulfhydroxyazosaure Salze (vgl. Bd. II, 1, S. 70), als sulfazinsaure, sulfazinigsaure, basisch dibydroxylaminsaure Salze (vgl. Bd. II, 1, S. 73), als basisch sulfazotinsaure (II, 1, 75), metasulfazotinsaure (II, 1, 77). Vgl. über dieselben Bd. II, 1, 70 bis 78; 345 bis 347; 465 bis 467. — Man kennt basische Salze, RON(SO<sub>3</sub>R)<sub>2</sub>, neutrale Salze, HON(SO<sub>3</sub>R)<sub>2</sub> und zahlreiche Zwischenstufen, welche als Doppelverbb. der basischen und neutralen Salze aufgefaßt werden, ferner Salze, welche mehrere Alkalimetalle enthalten. Auch gibt das neutrale K-Salz eine Doppelverb. mit NaCl (II, 1, 468) und solche mit KNO<sub>2</sub> (II, 1, 78). Auch die Doppelsalze des neutralen und des basischen Salzes, ebenso auch das basische Salz vermögen sich mit KNO<sub>2</sub> zu verbinden, auch kennt man eine Doppelverb, von neutralem Salz mit KNO<sub>3</sub>. Diese zahlreichen Doppelverbb, welche sich auch bei der Darst, der Einzelverbindungen bilden können, erschwerten das Studium dieser Körperklasse sehr; ihre Natur wurde erst von Divers u. Haga aufgeklärt, welche hierdurch die Nichtexistenz zahlreicher, früher für Individuen gehaltener Schwefelstickstoffsäuren (vgl. die oben wiedergegebene mannigfaltige Nomenklatur) nachwiesen. Vorher hatte Raschie das Gebiet schon eingehend erforscht und geklärt. (Ausführliches hierüber vgl. die oben zitierten Stellen in Bd. II, 1).

Die neutralen Salze, auch der Schwermetalle, sind meist in W. lösl, die basischen Schwermetallsalze sind unl. Die zwischen den basischen und neutralen Salzen stehenden Schwermetallsalze, z. B. von Pb und Ba, spalten sich mit W. in den basischen und den neutralen Bestandteil. Die basischen Alkalisalze werden durch W. nicht zersetzt, die neutralen zerfallen sehr leicht, z. T. auch in trockenem Zustande, in Bisulfat und Hydroxylaminmonosulfat. (Vgl. hierüber z. B. Bd. II, 1, S. 72.) Natürlich kann die Spaltung auch bis zur Bildung von Hydroxylamin fortschreiten. Kocht man stark alkalisch gemachte Lsgg. der Salze, so entsteht Nitrit und Sulfit: K<sub>3</sub>NS<sub>3</sub>O<sub>7</sub> + 2KOH = KNO<sub>5</sub> + 2K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O. Ueber die Zers. der Salze durch Erhitzen siehe diese. Sie reduzieren nicht Fenling'sche Lsg., werden durch starke Oxydationsmittel unter Bildung von Sulfaten und Oxyden des N, wenn auch schwierig quantitativ, oxydiert. Ueber Einw. anderer Oxydationsmittel, welche zur B. von Peroxylaminsulfaten führen oder Trisulfoxysaure Salze liefern vgl. Bd. II, 1, 79 und 80. — Zusammenfassende Angaben über die Säure und ihre Salze: Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 65, (1894) 523;

auch 77, (1900) 432, 440).

AA. Ammoniumhydroxylamindisulfat. a) NH<sub>4</sub>ON(SO<sub>8</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Gesättigtes Sals. — Man schüttelt das basische Bleisalz mit einer Lsg. von saurem Ammoniumkarbonat oder das Ba-Salz mit einer solchen von neutralem Ammoniumkarbonat. Die Lsg. riecht schwach nach NH<sub>8</sub>, kann jedoch im geschlossenen (Jefäß unverändert aufbewahrt werden. Beim Eindampfen an der Luft entweicht NH<sub>8</sub> und zersetzt sich das Salz; es konnte in festem Zustande nicht isoliert werden. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 65, (1894) 558).

h NH, HN, S.O. Funforhatel genittertes Solz. - Man versetzt die Lag, von a mit konz. NH, und verdunstet sie in einer NH, Atmosphäre über KOH. Flache Prismen, die beim Kristailisieren stark über den Rand des Getässes kriechen. Im Exsikkator langsam verwitternd. 14 andreamsmitate waren ment television of Divies it Here.

C. H. N. N. N. .. Zuendenttel gesuttigles Sale - Man verdamptt die Lag, von a auf dem Wasserbade auf ein sehr kleines Volumen, hält sie dabei durch treptenweisen Zusatz was NH, stets schwach alkalisch und kühlt dann rasch über kenz. H. St., ab. Gut ausgehildete Prismen, ell. in Wasser. - The drei beschriebenen Salze zersetzen sich beim Erhitzen unter Zu-

rucklassing von NH, HSO,. Dives u. Hola.

Verlamitt man die Lag von a auf dem Wasserbade unter Zusatz von Amm aus-nostat er entwerde NE, und die Boz. Log. gilt im b dem Abbilden en Magna giltun-I'm kinnen tagilang anti-wahrt werden, ohne zu kydrolysleren oller fires dar Nutelm Want to reclaim the necessary with the meter end and With a gover B. the American ential Wahre teinlich bestehen ein ans einer Doppelrerbindung von e mit Amm alam

APPEAR. DEFEND HEAD H. Trisulf consections. Hudrosylamintrically source.

B. N. SO, H., O.SO, H. Trisulf consections. Hudrosylamintrically source.

Konstantia vgl. bi. H. I. S. W. Dem I et Austrander State ist a shi humanilla a
dan name of the Hagische From such v. Res. m., angle more und with investigat
dan name of the Hagische From such v. Res. m., angle more und with investigat
dan name of the Hagische From Such v. Res. m., angle more und with investigat
dan name of the Hagische From Such v. Res. m., and the hagische investigation of the second such control of the second such co binge spice. I dat die sir one Chers she Formel der verd pellen Ras me ein normahinge speed, that the sint one Charache Formel der verd pellen Ras west in verzaron Novi H, sucht zu NO SO is, gesangen kunte, dieb lessen sich, wie Hanten und zu nurzug auf ihren, auch erganische tertilte NH. I erivate nicht zu is a gein Amin auf in - z. B. Novika, zu eN C. H. a. - anyderen abgieich diese Oxy le auf anderem Wege erhältlich ried frus h die Aufrentung der Tatsache, das Hydroxylamiatristificature b im Verseren nicht Hydr xylam adienifo-aure, sondern eine is mere Verb ergibt, vgl. unten ist diese libelussen natürlich ist gementandel is gewichen. - Man kennt ein K-. Na-. NH4- und ein basisches Ph-Salz. Letzteres ist unl., die übrigen sind löst. Sauert man die Log, derselben an, so entsteht Hydroxylamin-iso-disulfosaure, agl. S. 693 and Bd. H. 1, S. 482. Sulnte oder SO, sind oline Einw. auf Hydroxylamintrisulfate. Mit Natriumamalgam oder beim Erhitzen mit dem Zink-Kupierpaar zerfallen sie nach: HOSO, ON SO, H. + H. = HOSO, OH + HN SO.H), HAGA J. Chem. Soc. S5, (1904) 78). - Chemisches Verhalten der Sänre siehe ferner Bd. II. 1, S. 81.

BB. N.SO<sub>3</sub>NH, O.SO NH, O.5H<sub>2</sub>O. Hydroxylamintensulfestures Ammonium. — Durch Umsetzung des basischen Ph-Salzes mit Ammonium-Hydraxylamintroulfesauces Amkarbonat. - Dicke, rhombische Platten und Prismen, ähnlich dem K-Salz und wahrscheinlich damit isomorph. Nentral gegen Lackmus und Methylorange, in seinen Eigenschaften dem K-Salz analog. Löst sich bei 16° in

0.61 T. Wasser. HAGA (J. Chem. Soc. S5, 11904) 84.

HAUA. Berechnet. Gefunden. 15.94 16 (16 27.36 27.63

C. NO SO, H., Peroxylaminsaure (HAGA), Stickoxyddisulfosaure, Sulfa-zilmsaure (Frem), Hantzsch), Oxysulfazotinsaure (Claus). — In festem Zustande nicht bekannt, auch nicht in wss. Lsg., wehl aber in Lsg. von H. SO. besonders aber in Form von Salzen, von denen das K-Salz Bd. II. 1. 78 c. 483 gut untersucht ist. - Darst, des K-Salzes durch Oxydation von HONISO, K), mit gelinden Oxydationsmitteln vgl. dieses. Sauert man die wss. Lsg. desselben an, so zerfallt die freie Peroxylaminsaure unter Ausstoßing roter Dämpfe,

Fildrang - Ing freir Saure bildet sich zuweilen nach: 3NO - 4H, SO, = NO SO, H. - 2NO SO, H + 2H<sub>2</sub>O, Rose (Poyg. 50, 1840, 161, ferner bei Darst, von Nitrosyls hwerelsene aus SO, und HNO, als unbeständige violette Flüssigkeit ? vgl Nitrosiali saure, S. 655, die hald zerfällt; zu der B. scheint Ueberschuß von SO, vorteilhaft und Gegenwart von (Luft)feuchtigkeit notwendig zu sein. Die B. der blauen Substanz wurde auch be-obschtet, als Bleikammerkristalle zwecks Befreiung von anhängender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Thon über

H2SO4 aufbewahrt wurden. Sabaties.

Darstellung. — Eine Synthese der Sänre (? vgl. Nitrosisulfosäure, S. 695) in schwefelsaurer Lsg. läßt sich ausführen nach dem Schema: NO + SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, oder NO + 2SO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O + O. Man sättigt eine Schwefelsäure, welche der Formel H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O entspricht, bei 0° mit SO<sub>2</sub> und leitet ein Gemisch gleicher Teile NO und Luft ein; es vollzieht sich zunächst, ohne Auftreten einer Färbung, die Rk.:  $2NO + O + 2SO_2 + H_2O = 2NOSO_3H$ ; nach einiger Zeit erfolgt jedoch lebhaftes Aufkochen, wobei NO entweicht und die Flüssigkeit sich so dunkel violett färbt, daß sie auch in dünner Schicht fast undurchsichtig ist: 2(NO.SOgH) = NO + NO(SOgH)2. SABATIER (Bull. soc. chim. [3] 17, (1897) 782), Ueber die Konstitution vgl. das K-Salz, sowie Hantzsch (Ber. 38,

(1905) 3079). Die von Hantzsch u. Semple vorgeschlagene Formel O: N(SO, H), scheint durch Leitfähigkeitsbestimmungen von Bredig u. Köbner (bei RASCHIG (Z. anorg. (hem. 18, (1905) 1304)) endgültig bestätigt zu werden.

## V. Oxyimidoverbindungen.

A. Hydroxylaminmonosulfosäure. (OH)HN.SO, H. - Sulfazidinnäure von FREMY, Sulfhydroxylaminadure von CLAUS. - Nach ANOMAI (vgl. unten) aufzufassen als (OH)N: SO(OH)<sub>2</sub>. — In festem Zustande nicht bekannt; in Lsg. ziemlich beständig. — Darstellung. — 1. Durch Zers. des Baryumsalzes. Fremy (Ann. Chim. Phys. [3] 15, (1845) 446; Ann. 56, (1845) 333); Claus (Ann. 158, (1871) 85). - 2. Eine Lsg. von (OH) N(SO, K), zerfällt beim Aufkochen in K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und (OH)NH-SO<sub>8</sub>H von denen man ersteres mit A. ausfällen und dann das Filtrat verdunsten kann, wobei die Saure, wahrscheinlich nicht rein, als sirupöse Flüssigkeit zurückbleibt. Raschig (Ann. 241, (1887) 185). — Eigenschaften. — In wss. Lsg. ziemlich beständig; die Hydrolyse wird durch Zusatz von HCl und Erwärmen beschleunigt und verläuft in saurer Lsg. nach: (OH)NH.SO, H + H, O = (OH)NH, + H, SO, RASCHIG; CLAUS hatte hierüber unrichtige Angaben gemacht. Die Ueberführung gelingt in konz. wss. Lsg. quantitativ bei mehrstündigem Kochen, säuert man mit etwas HCl an und erhitzt auf 130°, so ist sie in einer Stunde beendet. RASCHIG. In alkal. Lsg. verläuft die Spaltung sofort nach: (OH)NH.SO<sub>3</sub>K + KOH = (OH)NH, + K,SO,. CLAUS, RASCHIG. Demnach gibt die Säure auch zahlreiche Rkk. des NH2.OH. entfärbt KMnO4, löst MnO2, gibt N2O mit NaNO2 usw. Nach Divers u. Haga ist der in alkal. Lsg. entstehende Körper jedoch nicht Hydroxylamin, sondern Hyponitrit. Vgl. hierüber das K-Salz Bd. II, 1, S. 81, desgl. über das Verhalten gegen CuO. Ueber die Rk. mit CuSO, vgl. Bd. II, 1, S. 70. — Mit Aldehyden tritt Spaltung ein in H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und -NOH, welch letzteres Radikal sich mit dem Aldehyd zu RC(OH): NOH kombiniert. Hierin ähnelt die Hydroxylaminmonosulfosäure dem Nitrohydroxylamin, NOH: NO(OH), weshalb Angent (Atti dei Linc. [5] 10, II, 158) auf eine dem letzteren analoge Konstitution (vgl. oben) schließt.

AA. Hydroxyluminmonosulfosaures Ammonium. (OH)HN.SO, NH4. Durch Umsetzung des Ba-Salzes mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Verdunsten der Lsg. Kristallinische M., die sich allmählich zers. Enthielt 24.73; 24.67 %, S, ber. 24.71. Sabanederf (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 491).

B. (SO<sub>a</sub>H)O.NH(SO<sub>a</sub>H). Hydroxylamin-iso-disulfonsäure (Rascing), Hydroxylamin- a, \(\beta\)-disulfosäure (Haga). — Die Salze dieser Säure, welche früher für mit den Hydroxylamindisulfaten identisch gehalten wurden, wurden fast gleichzeitig von Raschie (Ber. 39, (1906) 245) und von Haga (J. Chem. So. 89., (1906) 240) als besondere Körperklasse erkannt. — Die Säure bildet zweibasische Salze, in welchen nur die H-Atome der Sulfgruppen durch Metall ersetzt sind, und dreibasische Salze, in welchen auch das lmidwasserstoffatom durch Metall ersetzt ist. Die ersteren entstehen, wan man eine Lsg. von Hydroxylamintrisulfat durch schwaches Ansannund Stehenlassen in der Kälte hydrolysieren läßt, die letzteren immer Fällen der mit der ber. Menge Alkali versetzen Lsg. der zweibassene Salze mit Alkohol. Man kennt bisher nur K-, Na- und NH<sub>4</sub>-Salze, im Gegensatz zu den Hydroxylamindisulfaten wird die wss. Lsg. der Sammit PbO<sub>2</sub> nicht gefärbt und ist auch etwas schwieriger verseifbar, Raschie Mit Natriumamalgam liefert sie Sulfat und Aminomonosulfat, mit Kolf dieselben Prodd. neben Stickstoff, Haga. Beim Verseifen mit überschüssige Säure liefern sie Sulfat und Hydroxylamin. Haga, Raschie, intermedie iedoch wahrscheinlich (SO<sub>2</sub>H)O.NH<sub>4</sub>, Raschie.

BB. (SO<sub>8</sub>NH<sub>4</sub>)O.NH(SO<sub>8</sub>NH<sub>4</sub>). Ammoniumhydroxylamin-iso-disalful Man löst hydroxylamintrisulfosaures Ammonium in der zehnfachen Mode warmem W., kühlt schnell ab und säuert vor dem Auskristallisieren Die einem Tropfen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> an. Nach vier Tagen ist die Hydrolyse beentworauf man von auskristallisiertem (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> abfiltriert, das Filtrat BaCO<sub>8</sub> neutralisiert und eindampft. Kleine, dicke Platten, sll. in Wasse 2 T. W. lösen bei 18° 3 T. des Salzes. Eigenschaften vgl. die freie Sittle

HAGA.

## VI. Oxyamidoverbindung.

 $(SO_8H)O.NH_2$ . Hydroxylamin-iso-monosulfosiure. — Autzufassen al-Mannid der Caro schen Säure:  $NH_2O.SO_2.OH$ . — Entsteht wahrscheinlich bei Vorso. Lee Hydrolysieren von IV. B) mit Säure, ließ sich jedoch auch in Form von Nahre weit isolieren. — Auf die Existenz dieser Verb. schließt Rascuto (Ber. 39, (1906) 247, wol de Gemisch von IV B) mit HCl die oxydierenden Eigenschaften einer Persäure insolen oxydals es mit HJ nach:  $(SO_3H)O.NH(SO_3H) + 2HJ + H_2O = NH_3 + 2H_2SO_4 + J_4$  reages

## VII. Azoverbindung.

A. N.O. (SO. H). Stickorydschweflige Säure (Pelouze). Hypontronoch säure (Divers). Isonitraminsulfosäure (Hantzsch). - Die freie Saure ! nicht beständig; von ihren Salzen kennt man ein NH,-Salz (vgl. und 1. ein K-Salz (Bd. II, 1, 82, 483), ein Na-Salz (Bd. II, 1, 347) und Doppererbb. des K-Salzes mit Schwermetallsalzen. — Divers u. Haga i.J. Chem. Se 47, (1885) 203) vergleichen die B. der Nitrososulfate aus Sulfiten und Vi mit derjenigen der Thiosulfate aus Sulfiten und Schwefel. Verhalten der Sch vgl. besonders das K-Salz. Daselbst auch über die Konstitution. we hier noch folgendes nachgetragen werden möge: Hantzsch (Ber. 38) 1044) verteidigt seine alte Auffassung der Salze, worauf Invers B. 19 (1905) 1875) durch einige neue Argumente die Divers-Haga'sche in ... lierung zu stützen versucht: bei der Reduktion des K-Salzes unter bi abschluß mit Na-Amalgam bildet sich nämlich außer Hydrazie (Ed. 11) 83) sofort Sulfat, was nicht möglich wäre, wenn das Salz den Rest --enthielte; nach Divers Formulierung enthält es in der Tar in d -80, K. Hantzsch (Ber. 38, (1905) 3079) glaubt jedoch Sulfats durch Verseifung des sich bei der Reduktion inte Hydrazinsulfats,  $KO.SO_2.N_2H_3$  erklären zu können, die von Divers beobachtete reichliche B. von NH.

duktion für die Formel von Hantzsch sprechen. Nach Divers u. Haga leitet sich das Salz von einem gemischten Anhydrid von H2SO4 und (NOH)2 ab, sollte also, wie Hantzsch einwendet, bei Ueberschuß von Alkali zerfallen. Daß es trotzdem sogar in alkal. Lsg. entstehen kann, findet nach Divers seine Analogie in der Existenzfähigkeit von Salzen der Hydroxylamintrisulfosäure bei Ggw. von Alkali, denn diese Säure ist gleichfalls aufzufassen als gemischtes Anhydrid von Hydroxylamindisulfosäure und H.SO,; wohl mit Recht betont HANTZSCH dagegen, daß man die Hydroxylaminsulfosäure nicht als Säureanhydrid auffassen könne und daß die stickoxydschwefligsauren Salze nur in alkalischer Lsg. entstehen. Bei Ggw. von Alkoh. wird stickoxydschwefligsaures Kalium in wss. Lsg. zersetzt, und

zwar unter B. von K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KOH, SO<sub>4</sub>K(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) und N<sub>2</sub>O. Divers.

AA. N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.SO<sub>3</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Stickoxydschwefligsaures Ammonium. — Eine wss.

Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> absorbiert, wenn sie bis zum Gefrieren abgekühlt wird, allmählich vollständig NO und liefert Kristalle. Bei 0° und darüber erfolgt B. von N<sub>2</sub>O und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, welche jedoch verhindert wird, wenn man zu einem Vol. einer konz. wss. Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> drei Vol. Ammoniakwasser zufügt. — Die erhaltenen Kristalle werden mit NH<sub>3</sub>-Wasser gewaschen und zwischen Papier getrocknet. - Wasserhelle, rhombische Säulen von stechendem, schwach bitterem Geschmack und neutraler Reaktion. Zersetzt sich in feuchtem Zustande bei gewöhnl. Temp. in N2O und (NH4)2SO4. Hält sich in trockenem Zustande bis 110°; zersetzt sich bei etwas stärkerem Erhitzen unter Explosion und Entwicklung von N.O. – Auf glühende Kohlen geworfen, zersetzt es sich unter Funkensprühen. – Löst sich in W. anfangs unzersetzt, und zerfällt dann in N<sub>2</sub>O und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, und zwar um so schneller, je höher die Temp. ist. Der Zerfall ist bei 0° sehr langsam, bei 40° findet heftiges Aufbrausen statt. Die Lsg. in wss. NH3 zersetzt sich weit langsamer. Die Zers. wird beschleunigt durch Zusatz von Kohle. Braunstein, Ag2O, Ag und Pt Schwamm, welche sich hierbei nicht verändern. - Reduziert Manganisulfat und Indigolösung nicht. Zers. durch Säuren und Metallsalze vgl. das K-Salz (Bd. II, 1, 82). Unl. selbst in heißem A., wird aus der wss. Lsg. durch A. gefällt, Pelouze (Ann. Chim. Phys. 60, (1835) 151; J. prakt. Chem. 5, (1835) 324; 11, (1837) 92; Ann. 15, (1835) 240; Berzel. J. B. 16, 74).

#### VIII. Nitroso- und Nitroverbindungen.

Uebersicht: A. ON.SO<sub>2</sub>.OH. Nitrososulfosäure: S. 695. — B. ON OH).SO<sub>3</sub>H. Sulfonitronsäure, Nitrosisulfosäure: S. 695. — C. HO.SO<sub>2</sub>.O.NO, Nitrosylschwefelsäure oder NO<sub>4</sub>.SO<sub>3</sub>H, Nitrosulfosäure: S. 698. — D. N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.2SO<sub>2</sub> oder ON.O.S<sub>7</sub>O<sub>5</sub>.O NO. Dinitrosylpyroschwefelsäure: S. 702. — E. IOH)<sub>2</sub>NO.O.SO<sub>3</sub>H. Salpeterschwefelsäure: S. 703. — EE. NH<sub>4</sub>NO<sub>4</sub>, NH<sub>4</sub>HSO<sub>4</sub>. Salpeterschwefelsäure: S. 704. — F. HO.S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>.O NO<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O. Mononitrylpyroschwefelsäure: S. 704. — G. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.2SO<sub>3</sub>. Nitrylpytroschwefelsäure: S. 704. — Hypotheticosylpyroschwefelsäure: S. 704.

A. ON.SO, OH. Nitrososulfosäure. – Hypothetisches Zwischenprod., welches beim Bleikammerprozef, nach: ON.SO, OH. + SO, = ON.SO, OH. entstehen soll, aber solort mit der stets verhandenen HNO, nach: ON.SO, OH. + UN.OH. = NO — ON OH.SO, OH, unter B. von Nitrosisulfosäure (B) zerfällt. Kaschig (Z. angew Chem. 18, 1905) 1313.

B. O: N(OH) SO<sub>3</sub>H. Nitrosisulfosäure (Raschig). Sulfonitronsäure (Lunge

und Berl). - Wurde lange als eine besondere Form der Peroxylaminsulfosäure betrachtet. Vgl. S. 692 f. und das K-Salz, Bd. II, 1, S. 78 u. 483. — Ihr Auftreten bei der Reduktion der Nitrosylschwefelsäure zu NO wurde zuerst von Trautz (Z. physik. Chem. 47, (1903) 601) in der Weise gedeutet, daß die Sulfonitronsäure als Zwischenprod, aufzufassen sei. Ihre Natur wurde aber erst von Raschie (Z. angew, Chem. 18, (1905) 1303) aufgeklärt. - Die Darst, 5) beweist, daß in der Sulfonitronsäure das N an S gebunden ist. RASCHIG. - In festem Zustande wurde die Säure nicht rein isoliert (außer etwa nach Darst. 1)), sondern nur in Lsg. in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Diese Lsg. ist blau gefärbt, sehr unbeständig und zersetzt sich rasch in NO und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; viel haltbarer ist die Lsg. des intensiv violett gefärbten Cu-Salzes, doch auch diese zerfällt beim Eingießen in Wasser. Dagegen ist die tief rote Lsg. des Ferrosalzes auch gegen W. beständig. Raschig.

a) Darstellung der freien Saure. (Vgl. auch IV (1) - 1. Synthetisch nach:  $80_2 + N0_3 + H_2O = 80$ ,  $NH_2$  unter Anwendung der verflüssigten Gase bei  $-15^\circ$ . LUNGE u. Beat (Z. angew. Chem. 19, (1906) 807, 857, 881). Vgl. jedoch N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.2SO<sub>3</sub>, S. 704. — 2. Bildet sich ans der beim Bleikammerprozeß nach Rasento intermediär entstehenden Nitrososulfosäure (A1) und HNO, nach: ON SO<sub>3</sub>, OH + ON OH = NO + ON OH .SO<sub>2</sub>.OH. Rasento. — 3. Aus Nitrosylschwefelsäure und SO<sub>3</sub>. Sabatier (Bull. soc. chim. [3] 17, (1897) 782). Sabatier hatte die Säure für Peroxylaminsulfosäure angesehen. Das Austreten der hatte die Säure für Peroxylaminsultosaure angesehen. Das Auftreten der Blaufärbung ist abhängig einerseits von der Konz. der H.SO., andererseits von der Temp. In ganz konz., nitrosehaltiger H.SO., erscheint die Blaufärbung beim Einleiten von SO. nicht, tritt jedoch sofort ein, wenn man die Säure bis nahe an ihren Sdp. erhitzt und vergeht dann auch beim Kochen nicht. Ist die nitrose Säure verdünnter, so tritt die Färbung schon bei niedrigerer Temp. auf, verschwindet dann aber wieder beim Erhitzen-Nitrose Säure mit 70% II.SO., zeigt die Blaufärbung beim Einleiten von SO. schon bei gewöhnlicher Temp., doch ist dieselbe dann so unbeständig, daß sie schon beim Schütteln verschwindet; beim Stehenlussen der entfärbten Lsg. tritt die Farbe dann wieder auf. Rasenio (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1303); auch Sabatier. — Man bereitet durch Eintragen von 10 g gepulvertem NaNO. in 100 ccm konz. H.SO. und Umschütteln eine Lsg. von Nitrosylschwefelsäure, trägt, ohne das Auflösen der letzten Reste des NaNO. abzuwarten, 10 g krist. NaHSO. in erbsengroßen Kristallen ein, worauf sich die Flüssigkeit zuerst intensiv gelb, dann blau färbt. Tritt die Blaufärbung nicht alsbald ein, so erhalt gelb, dann blau farbt. Tritt die Blaufärbung nicht alsbald ein, so erhalt man sie unfehlbar, wenn man das Ganze in 10 ccm kaltes W. eingießt. RASCHIG. — 4. Aus NO und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: Man mischt 10 ccm gesättigte CuSO<sub>4</sub>-Lsg. mit 200 ccm konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und leitet NO ein. Es tritt sofort intensive Färbung ein. Bei Abwesenheit von CuSO, gelingt die Rk. kaum: sehr gut erhält man sie aber bei Anwendung von FeSO, statt des UuSO,. -5. Durch Oxydation von Hydroxylaminmonosulfosäure, OH.NH.SO, H: Man löst 27 g Kaliumpersulfat in konz. H.SO, zu 100 ccm und läßt eine Stunde stehen. Diese Lsg. gibt man in Anteilen von je 10 bis 20 ccm unter Kühlung zu 20 ccm einer folgendermaßen dargestellten Lsg. von OH.NH.SO. H und CuSO<sub>4</sub>: Man mischt 10 ccm <sup>3</sup>/<sub>1</sub> n. CuSO<sub>4</sub>-Lsg. mit 100 ccm konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, kühlt gut ab und gibt unter stetem Umschwenken eine Lsg. von 1.35 g OH.NH.SO<sub>3</sub>Na in 2 ccm W. hinzu. Bei diesem Versuch verschwindet aber die Violettfarbung bald wieder, weil die Caro'sche Säure zu NO., SO., H weiter oxydierend wirkt. RASCHIO. — 6. Durch elektrolytische Reduktion: Elektrolysiert man Nitrose, so bildet sich an der Kathode eine violette Färbung. Gusc-MANN (Z. anorg. Chem. 7, (1894) 161).

b) Bildung der Salze. — Vgl. auch Darst. 4) und 5) der Säure. — Die bei der bekannten fino, Rk. mit FeSO, und H, SO, auftretende Braunfärbung ist vielleicht der B. von nitrosieulfosaurem Eisen zuzuschreiben. Rascum. — 1. Durch Reduktion von Nitrosylschwefelsäure mit Metallen (bereits beobachtet von Döbereinen, vgl. 8. 701), Oxydulverbindungen oder organischen Reduktionsmitteln: Eine Lsg. von Nitrosylschwefelsäure in H, SO, oder von Natriumnitrit in einem großen Ueberschuß von konz. H, SO, färbt sich unter geringer Entwicklung von NO violett, wenn man Cu, O, CuCl. CuBr. CuJ. CuNaS, O, oder ein Cupro-Cuprisalz darin auflöst; ebenso wirkt reduziertes Cu, während Cu in Blattform sich nur schwierig löst. Ganz allgemein kann man Nitrosylschwefelsäure mit Metallen reduzieren, wobei Hg, (besonders gut, Raschio) Ag, Sn, Al, weniger gut Sb, Cd, Pb als Re-

duktionsmittel dienen kann. Die mit Co erhaltene blaue Färbung ist sehr unbeständig, Zn, Bi. Cr. U, S, P reagieren nicht. Reduziertes Ni, As, Mg. Tl reagieren sehr heftig, geben aber keine blane Farbe; Se und Te reagieren wie mit reiner  $H_*SO_4$ .  $As_*O_2$ ,  $Sb_*O_2$ , MnO, SnO, HgCl, CrCl<sub>2</sub>, CS<sub>2</sub>,  $Bi_2S_3$ ,  $As_2S_3$ . SnS, ZnS,  $K_*Fe(CN_{16})$ . Harnstoff, Oxal-Wein- und Citronensäure und deren Salze gaben kein positives Resultat; Zinkphosphid und arsenid sowie  $Ba(H_*PO_2)_2$  erzeugen eine blaue Färbung, weniger gnt PbS oder SnCl<sub>2</sub>. A., Ae., Glycerin, schwieriger Essigsäure reagieren lebhaft und verursachen Bildung eines blauen Ringes. Sehr gut aber reagieren Eisenverbindungen, wie metallisches Fe, auch in kompakter Form, und konz. Lsgg. von  $FeCl_2$ .  $FeSO_4$ ,  $FeC_2O_4$ , sowie FeS, während Ferriverbindungen ohne Einwirkung sind. Die mit Ferroverbindungen entstehende Farbe ist rosaviolett. Die entstehenden Farben sind so lebhaft, daß sie zum Nachweis geringer Mengen von Stickoxyden in  $H_*SO_4$  dienen können. Durch Auflösen von CuSO<sub>4</sub> oder  $Fe_2(SO_4)_5$  in dieser gefärbten Flüssigkeit kann man dann die Cupri- resp. Ferrisalze erhalten. Kupferblech löst sich in Nitrosylschwefelsäure unter Auftreten der blauen Färbung anfangs recht schnell und ohne Gasentwicklung; erst später entwickelt sich reines Stickoxyd;  $SO_2$  entsteht hierbei überhaupt nicht. Noch Thautz nahm einen Zerfall nach:  $ON(SO_3H)_2 + 2NO_2.SO_3H + 2H_2O = 3NO + 4H_2SO_4$  an; dann müßte aber auch nach Verbrauch des  $NO_2.SO_3H$  die Rk. nach:  $NO(SO_3H)_2 = NO + H_2SO_4 + SO_2$  vor sich gehen. Das Nichtauftreten des  $SO_2$  spricht also gegen die Formel  $ON(SO_3H)_2$ . Raschig.

die Formel ON(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>. Raschig.
Eine für weitere Untersuchungen brauchbare Lsg. des Cu-Salzes erhält man, wenn man 69 g NaNO<sub>2</sub> in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zum Liter löst und mit viel dünnem Cu-Blech 15 Min. lang schüttelt. Viel schneller und quantitativ erhält man das sulfonitronsaure Cu, wenn man zu NO<sub>2</sub>·SO<sub>3</sub>H eine Lsg. von 10 ccm gesättigtem wss. CuSO<sub>4</sub>, mit 200 ccm konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gemischt, zusetzt und mit Hg schüttelt. Diese Lsg. ist verhältnismäßig gut haltbar.

RASCHIG.

2. Die Cupri- resp. Ferrisalze bilden sich, wenn man in eine Lsg. der Sulfate einen Strom von NO einleitet, welche letztere Reaktion — bereits von Desbassins u. Richemont beobachtet, aber von Jaquelin der Gegenwart von Ferrosalzen zugeschrieben — wieder in Vergessenheit geraten war. Sabatier (welcher auch hierbei immer B. von peroxylaminsulfo-

sauren Salzen annimmt).

Obgleich sich die einmal dargestellte Lsg. von Nitrosisulfosäure u. a. unzersetzt verdünnen läßt, gelingt die Darst. mittels Cu-Blech oder Hg nicht, wenn man nicht ganz konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anwendet. Offenbar ist in verdünnterer Säure die Nitrosulfosäure hydrolysiert und die Reduktion ergreift dann nur die abgespaltene HNO<sub>2</sub>. RASCHIO. Nach LUNGE u. Brank kann die außerordentlich geringe Hydrolyse einer 80% igen Säure das Ausbleiben der Rk. nicht verursachen. Umgekehrt reagiert SO<sub>2</sub> mit Nitrosulfosäure in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nicht oder kaum, wohl dagegen in verdünnterer Säure, sie wirkt also jedenfalls gerade auf die sich hierbei abspaltende HNO<sub>2</sub>; es muß sich also dann auch im Gloverturm ON(OH)SO<sub>6</sub>H finden, was wirklich der Fall ist. RASCHIG.

c) Eigenschaften der nach Sabatier bereiteten blauen Lsg. — Dieselbe zersetzt sich allmählich in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, SO<sub>2</sub> und NO: bei gewöhnlicher Temp. erst im Laufe von Monaten, beim Erhitzen schneller, aber bei 100° doch noch sehr langsam. Beim Schütteln mit Luft entfärbt sie sich unter Entwicklung nitroser Dämpfe und Bildung von Nitrosylschwefelsäure. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oder H<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> bewirken beschleunigte Zersetzung, ebenso Cl, während Br nur sehr langsam und J überhaupt nicht reagiert. Geringe Mengen KClO<sub>3</sub> entfärben sofort, KClO<sub>4</sub> ist dagegen ohne Einwirkung. Alkalichloride werden sofort unter Bildung von HCl und Cl zersetzt, KJ entfärbt augenblicklich unter Ausscheidung von Jod. HNO<sub>8</sub> wirkt oxydierend und daher entfärbend, H<sub>2</sub>O gibt H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und salpetrige Gase, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist ohne Einwirkung. Metalloxyde oder -karbonate ergeben nicht die betreffenden Metallsalze, sondern wirken zersetzend, mit Ausnahme der Cupri-

verbindungen, welche eine beständige Lsg. liefern, und des Fe(OH), welches sich bei 0° ohne Zersetzung zu lösen vermag. Sabatier. — Die nach RASCHIG bereitete Lsg. des Cu-Salzes wird durch KMnO, ohne Gasentw. zu NO<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>H oxydiert. Ebenso wirkt eine ½,0 n. Lsg. von HNO<sub>3</sub> in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, wobei die HNO<sub>3</sub> gleichfalls in NO<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>H übergeht. RASCHIG. Sehr wahrscheinlich wird Sulfonitronsäure nicht allein durch O, sondern noch viel schneller durch NO<sub>2</sub> in Nitrosylschwefelsäure verwandelt. Diese Rk. erfolgt sogar bei -15° momentan. Lunge u. Berl (Z. angew. Chem. 19, (1906) 807, 857, 881).

Ueber die Bedeutung der Sulfonitronsäure für den Bleikammerprozeß (LUNGE u. BERL) vgl. Nachtrag zu S. 496f; LITTMANN (Z. angew. Chem.

19, (1906) 1187).

Die Zus. der Säure wurde von Raschig durch Analyse des Cu-Salzes bestimmt, indem er eine bestimmte Menge NO. SO. H in sulfonitronsaures Cu überführte und dann mit Salpeterschwefelsäure titrierte.

C. HO.SO, O.NO, Nitrosylschwefelsäure oder NO, SO, H, Nitrosulfosäure (RASCHIG). - Bleikammerkristalle, Salpetrige Schwefelsäure. - Zueret beim Bleikammerprozel aufgefunden von Clement u. Desormes (Ann. Chim. 59, (1806) 329; N. Gehl 4, 457), synthetisch dargestellt von Davy (Chem. ovd. philos. researches chiefly concerning nitrous oxyde, London 1800; Elemente 1, 249). Vgl. auch Dalton (System des chem. Teils der Naturw., übers. von Fr. Wolle, Berlin 1812, 2, 200).

a) Bildung. — 1. Aus konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und den Oxyden des N mit Ausnahme des N<sub>2</sub>O: α) Wasserfreies N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> vereinigt sich mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu einer Kristallmasse, Weltzeen (Ann. 115, 213; J. B. 1860, 105). β) Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> absorbiert aus einem Gemenge von O und NO auf 1 Vol. des ersteren 4 oder mehr Vol. des letzteren, färbt sich rot und setzt Kristalle ab, Bussy; die Ggw. der konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bedingt, daß nicht mehr O aufgenommen wird, als zur B. von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nötig ist; die Absorption vollzieht sich um so leichter, je konzentrierter die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist, C. A. Winkles.— 7. NO, bildet mit konz. H.SO, Nitrosylschwefelsäure neben einer aus H.SO, und HNO<sub>3</sub> bestehenden Flüssigkeit: N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = HO.SO<sub>2</sub>.O.NO + HNO<sub>3</sub>, GAY LUSSAC (Ann. Chim. Phys. 1, (1816) 394); A. Rose (Pogg. 50, 161; Berzel. J. B. 21, (1842) 47); Weber (J. prakt. Chem. 85, 423; J. B. 1862, 93; Pogg. 123, 341; J. B. 1864, 156; Dingl. 167, 453; J. B. 1863, 738; Pogg. 127, 543; J. B. 1866, 125 u. 141; J. prakt. Chem. 100, 37; J. B. 1866, 140; ausführl. Pogg. 130, (1867) 277). Die nur langsam erfolgende Kristallbildung wird stark beschleunigt, wenn man das Gefäß mit NO füllt. Gaultien de Clauder lann. Chim. Phys. 45, 284; Pogg. 20, 467; Berzel. J. B. 11, (1832) 72). — Ø) Das Gemisch von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und konz. HNO<sub>3</sub> entwickelt beim Erhitzen rote Dämpfe, es destillieren H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HNO<sub>3</sub> und als Rückstand bleibt eine Lsg. von Nitrosylschwefelsäure in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, A. Rose. — e) Löst man ein Nitrit in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so erhält man eine Lsg., welche alle Rkk. einer solchen von Nitrosylschwefelsäure in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> liefert. Beim Destillieren von Salpeter mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gehen gegen Ende Kristalle über, Scanlas (Kusl. Arch. 9, 405). SCANLAN (Kast. Arch. 9, 405).

2. Aus wasserfreier  $H_2SO_4$  und den Oxyden des N bei Ggw. von Wasser:  $\alpha$ ) Tritt gasförmiges  $SO_3$  zu rauchender  $HNO_3$ , so entstehen Kristalle und eine Flüssigkeit, Döbebeiner (Schw. S. (1812) 239). —  $\beta$ ) Setzt man zu einer Mischung von  $SO_3$  und  $N_2O_4$  vorsichtig ein wenig W., so entstehen Kristalle, gleichzeitig jedoch eine Flüssigkeit, Gaultier de CLAUBRY. - y) Abgekühltes Salpetersäuremonohydrat absorbiert den Dampf von SO2, entwickelt beim Erhitzen viel O, NO2 und ein Sublimat weißer Nadeln, während im Rückstand eine Lsg. von Nitrosylschwefelsäure in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bleibt, Kuhlmann (Ann. Chim. Phys. [3] 1, 116; Berzel. J. B. 22, (1843) 541.

— Ueber die Reaktion zwischen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und HNO<sub>3</sub> vgl. unten, S. 700.

3. Aus SO<sub>4</sub> und Oxyden des N bei Ggw. von W. oder von W. und

Sauerstoff: Bei Abwesenheit von W. wirkt SO, weder auf NO noch auf das durch Zutritt von Luft oder O entstehende NO., DAVY; auch bei 100° reagieren SO2 und NO nicht, Lunge (Ber. 14, (1881) 2196). Eine kleine Menge W. bewirkt die Verdichtung des Gemenges zu Kristallen, DAVY. NO<sub>2</sub> und SO<sub>2</sub> bilden auch in einer CO<sub>2</sub>-Atmosphäre Nitrosylschwefelsäure, jedoch nur bei Ggw. von Feuchtigkeit, Wincklen, dagegen gibt Stickstofftrioxyd H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und NO, welche bei Zutritt von O unter B. von Nitrosylschwefelsäure reagieren. NO und SO<sub>2</sub> reagieren bei Gegenwart von etwas W. und Abwesenheit von O derart, daß in wenigen Stunden das NO vollständig zu N.O reduziert ist, wobei kein N entsteht. Verwendet man aber statt des W. verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bis zu D. 1.32, so tritt diese Reduktion nicht ein. Andererseits bildet sich bei der Rk. zwischen NO, SO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>O bei Ggw. von O auch N<sub>2</sub>O (oder N?), was für die Praxis des Bleikammerprozesses von Bedeutung ist. Auch hier findet eine solche Reduktion nicht statt, wenn statt des W. verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von D. 1.32 verwandelt ist. Der Reaktionsverlauf bei Ggw. stärkerer H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ließ sich wegen experimenteller Schwierigkeiten nicht studieren. Lunge. — Flüssiges SO<sub>2</sub> mischt sich bei — 20° mit N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ohne Rk., Zusatz eines Tropfens W. bencht zich bei — 20° mit N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ohne Rk., Zusatz eines Tropfens W. Bencht (Z. angew. Chem. 19, (1906) 890)) und B. von mit HNO. verungeningter Vitrosylschwafelsäure. und B. von mit HNOs verunreinigter Nitrosylschwefelsäure. GAULTIER DE CLAUBRY. Nach Lunge u. Berl entsteht hierbei Sulfonitronsäure, S. 696. Feuchtes SO<sub>2</sub> gibt mit flüssigem N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> gleichfalls Kristalle. Gaultier de Claubry. — Leitet man in einen Kolben, dessen Wände mit einer dünnen Schicht konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> beschlagen sind, gleichzeitig trockenes SO<sub>2</sub> und NO<sub>2</sub>, so verschwindet die Farbe und es entstehen harte, trockene Kristallkrusten.

Weber. — Tropft man SO<sub>2</sub> zu HNO<sub>3</sub>, so bilden sich rote Dämpfe und Kristalle, Sestini (Bull. soc. chim. [2] 10, (1868) 226).

Entzündet man ein Gemenge von 1 T. S und 2<sup>1</sup> g bis 3 T. Salpeter unter einer schlecht schließenden Glasglocke, so sieht man nach einiger Zeit Kristalle von Nitrosylschwefelsäure die Wandungen bekleiden, Reinsch (Jahrb. prakt. Pharm. 23, 147; J. B. 1851, 321; N. Jahrb. Pharm. 12, 3; J. B. 1859, 113). Bei der Schwefelsäurefabrikation treten die Kristalle gelegentlich auf, wenn zu wenig W. vorhanden ist. Zuweilen geht die B. der Dinitrosylpyroschwefelsäure (S. 702) der jenigen der Nitrosylschwefelsäure voraus, wie auch die Lage der gesteren Verb in wenig warmer kanz H. Sch. haim Erkalten zu einer durch. Lsg. der ersteren Verb. in wenig warmer konz H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> beim Erkalten zu einer durchscheinenden M von Nitrosylschwefelsäure erstarrt, Prevostave (Ann. Chim. Phys. 73, 362; Berzel. J. B. 21, (1842) 47). — Eine Angabe von Henny u. Plisson, daß NO bei längerer Berührung mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> unter B. von Bleikammerkristallen absorbiert werde, wurde von Gay-Lussac, Berzellus (Gilb. 50, 388), und velendrühlte unter hende HNO.

b) Darstellung. — Man leitet SO<sub>2</sub> in gut abgekühlte, rauchende HNO<sub>3</sub>, bis die M. breiig erstarrt, nicht aber bis zur völligen Zers. der HNO<sub>3</sub>, und trocknet auf Thon über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Weben, oder man setzt zu konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> überschüssiges N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, wäscht die erstarrte M. mit flüssigem N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und trocknet im Vakuum oder in einem Luftstrom bei 20 bis 30°, GAUL-TIER DE CLAUBRY: MÜLLER (Ann. 122, 1; J. B. 1862, 91).

- c) Eigenschaften. Vierseitige Säulen, Gay-Lussac, gerade, rhombische Kristalle, Müller. Meist blättrig, federartig oder körnig kristallinische M., farblos, durchsichtig oder durchscheinend. — Schmilzt bei 73° unter Abgabe roter Dämpfe (vgl. jedoch unten). Weltzien; die bei 60° geschmolzene Verb. kann in der Ruhe bis auf 10° abgekühlt werden und erstarrt dann erst beim Schütteln unter Weltzien; Prevostave. Färbt die Haut gelb. Henny (Ann. Phil. 27, 368; Ausz. Pogg. 7, (1826) 135; Berzel. J. B. 7, 115). Metallsalze sind nicht bekannt.
- d) Zersetzungen. 1. Die Kristalle zersetzen sich beim Erhitzen über 50" unter Entw. von NO und NO2, schmelzen bei 120 bis 130° (vgl. jedoch oben) unter fortdauerndem Entweichen von NO2, bis die Temp. 200° erreicht ist,

wheat zwischen 200 and feld HNO, fletzeht. Bein Stp des Hg de silliert konz M. W. and NO entwickelt. Gut Latte DE Charlest, Sperme Las bildet sich bei des Zere auch Dinkinsylpheconnections in Markette & Services Rev. 7, 1874 1075 . - 1 Se power over in W. rawb unter Erwirmany and B. via Wo sa verd H. M. welche teim Kirtien nich viel Mit entwickelt. Beim Eintragen in viel W. lived are at a three transferrick one, Finder, the large spinite mach Honory HAVE, the care has task that was the total Hours as a line as he as THE TERM SHOWS AND A STATE OF THE SET OF THE WORLD SET OF THE SET indem aion znerat HNO, bildet. NHOS - Hot = Hook - Hook Welches daranf zerfalit: Hvo, - Hvo, 200 - H.o. Etwas anders verlieft die Zers. wenn nur wence W angewands wird. 2NH 0, - H.D = 2H.SO, - N.O., Lower -Ann to Armerented the helt a B in over Mr. space the Co. Cat-Linear, H of a S weeden note l'ample entwickels dub wenger als an les Laft. The Lag let esse blan. dann grun will then gob Auf Schnee schmelzen die Kristalle unter dunkelblauer Farbung, wobei die Temp, auf - 20.7° sinkt: bei dieser Temp, findet keine weitere Einwirkung statt. Dans, - 3. Sie zersetzen sich beim Erhitzen mit MgO unter Ergluben der Masse, nich heftiger mit Batt, wibei BaO, BaSO, und Ba NO, 2 entsteht, GAULTIER. Beim Verreiben mit KHCO, geben die Kristalle zuerst unter Entwicklung von Salpetersauredampf ein trockenes Gemenge, welches bei weiterem Reiben teigartig wird und ander Kalinmkarbonat und -sultat sehr wenig Nitrat enthalt. Mit Ammoniumkarbonat lassen sich die Kristaile ohne Zers, verreiben. Thounos. 4. Beim Erhitzen mit Hg entstehen HgSO<sub>4</sub>, SO<sub>2</sub>, NO und N. GAULTUER. – 5. PCI<sub>8</sub> reagiert nach: NHSO<sub>5</sub> + PCI<sub>8</sub> = CISO<sub>8</sub>H + NOCI + POCI, MICHARLIS B. Schumann. - 6. Mit NaCl resp. NaBr entsteht beim Erhitzen NOCI resp. NOBr: Girand u. Parsi (Bull, soc, chim, [2 30, 1878) 531). - 7. Bei der Einw. von Metallen, Metalloxydulverbindungen und bei der elektrolytischen Reduktion durch den elektrischen Strom entsteht Sulfonitronsäure (B). Vgl. ausführlich S. 696.

8. Verhalten gegen Schwefelsäure und in schwefelsaurer Lösung. — Nitresylschwefelsäure löst sich in kalter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, D. 1.7 bis 1.55, ohne Gasentwicklung, in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> leicht und unzersetzt. Weber. in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, D. 1.6, schwierig unter Entw. von wenig roten Dämpfen. Die blaßgelbe Lsg. entwickelt bei 15.5° Gas, welches bei niedrigerer Temp. wieder absorbiert wird. Dana. Löst sich in verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> schwieriger als in konz., weshalb W. aus der Lsg. in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Kristalle abscheidet unter geringer Zernetzung, M° 1.6.6. — Lagg. von Nitrosylschwefelsäure in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entstehen, wenn bei der Darat der Nitrosylschwefelsäure überschüssige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angewandt wird; auch hinterbleiben de bei der Pestillation der Kristalle. Sie rauchen nicht, sind in der Kälte farblos, in der Wärme gelb oder grüngelb und besitzen D. 1.887. Döbenkeiben ist bei der Destillation der Kristalle. Sie rauchen nicht, sind in der Kälte farblos, in der Wärme gelb oder grüngelb und besitzen D. 1.887. Döbenkeiben 1.94 bis 1.96, Benzellus. — 1 g. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, D. 1.84, löst bei 19° 0.4935 g. NHSO<sub>5</sub>, und die Löslichkeit nimmt mit der Temp. rasch zu. D. der gesättigten 1.88, 1.89, 1 g. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, D. 1.710 = 60° Bé, löst bei 19° 0.4935 g. NHSO<sub>5</sub>. Erst in der Nähe des Sättigungspunktes wird die Flüssigkeit schwach gelbgrün, während die Atmosphäre im geschlossenen Gefäß auch bei völliger Sättigung vollkommen farblos bleibt. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, D. 1.84, fürbt sich erst bei Züsatz von ca. 20 % N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> schwach gelblich und nimmt dann weitere Mengen N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> immer langsamer auf, bis sie sich schließlich ungelöst gelbrot schichten. Eine solche gesättigte Lsg. setzt nach einiger Zeit Kristalle von NHSO<sub>5</sub> ab; bei einem Gehalt von 25 bis 30 % N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ist sie

deutlich gelb gefärbt, Lunge u. Weintraub (Z. angew. Chem. 1899, 393; C.-B. 1899, I, 1177). - Schüttelt man die Lsg. in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Hg, so findet quantitative Zers. in NO und H2SO4 statt, Lunge, ist jedoch viel CuSO, zugegen, so wird diese Zers, völlig verhindert; es bildet sich vielmehr quantitativ Nitrosisulfosäure, Raschie (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1307). - Die Lsg. entwickelt mit W. NO, entzündet P bei 62°, oxydiert S beim Destillieren unter B. von SO<sub>2</sub>, salpetrigen Gasen und einem weißen Sublimat. Sie oxydiert Zn. Fe, Cu, Hg und Ag unter Entw. von NO und färbt sich dabei teils purpurrot, am schönsten durch FeS, teils veilchenblau, am schöusten durch Cu. Döbereiner, unter Bildung der Verb. B) (S. 695), RASCHIG, SABATIER, - Beim Erhitzen mit (NH4)280, auf 160° entwickelt sich N. Prlouze. - Lsgg. von NHSO, in H.SO, hinterlassen, bis zur Hälfte destilliert, einen an HNO<sub>2</sub> reicheren Rückstand (vgl. unten). Die Lag. von Nitrosylschwefelsäure in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kann destilliert werden, ohne HNO<sub>2</sub> zu verlieren, Weber. Destilliert man eine solche Lag. fünf Stunden lang, sodaß dahei 40% der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> übergeht, so destillieren dahei 5% der Nitrosylschwefelsäure unverändert mit über, während 95% im Rückstand verbleiben, Lenge (Z. ungew. Chem. 1888, 661; 1890, 447). — In Lagg. von Nitrosylschwefelsäure in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> befinden sich außer diesen beiden Körpern noch N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und HNO<sub>3</sub>, infolge einer Zers., welche die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und die NHSO<sub>5</sub> ausübt, andereraeits können sich H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> miteinander zu HNO<sub>4</sub> und NHSO<sub>5</sub> umsetzen, so daß ein Gleichgewichtszustand eintritt, in welchem die Menge der vorhandenen NHSO<sub>5</sub> von der Konz. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> abhängig ist. Verwendet man H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 66% Bé, so ist die Umwandlung des N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in NHSO<sub>5</sub> und HNO<sub>4</sub> die Hauptreaktion, während die entgegengesetzte Rk. erst dann zur Geltung abhängig ist. Verwendet man H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> von 66° Bê, so ist die Umwandlung des N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in MISO<sub>5</sub> und HNO<sub>3</sub> die Hauptreaktion, während die entgegengesetzte Rk. erst dann zur Geltung kommt, wenn die Menge der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> im Vergleich zu derjenigen der HNO<sub>3</sub> sehr gering ist. Die Affinität der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu N<sub>4</sub>O<sub>4</sub> nimmt aber mit wachsendem Wassergebult rasch ab, so daß bei Anwendung einer H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, D. 165, die Einwirkung der HNO<sub>3</sub> auf die NHSO<sub>5</sub> überwiegt; setzt man daher zu solcher H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Stickstofftetroxyd, so bleibt ein großer Teil desselben unverbunden, obgleich die Menge der HNO<sub>5</sub>, welche aich ja erst bei der Rk. bildet, nur gering ist. Lunde u. Weintmaus.

9. Verhalten gegen Schwefeldioxyd. - In der Wärme zersetzt SO, die Bleikammerkristalle unter Entw. von N.O. FREMY (Compt. rend. 70, 61; C.-B. 1870, 108). Die Lsg. der Nitrosylschwefelsäure in konz. H., SO, wird durch SO, auch bei anhaltendem Durchleiten nur unvollständig zersetzt, fügt man jedoch W. hinzu, so entwickeln sich braune Dämpfe; ebenso wird die Lsg. in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, D. 1.55 oder geringerer D., durch SO<sub>2</sub> unter lebhafter Entw. von NO zersetzt, Weber, nach: 2NHSO<sub>8</sub> + SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O = 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2NO; auch Lunos (Handb. 1, 561). - Ist gleichzeitig O vorhanden, so kann diese Reduktion unterbleiben, derart, daß je nach dem Leberwiegen des SO<sub>2</sub> oder O, je nach der Höhe der Temp, und der Verdünnung der Säure Bildung oder Zers. von NHSO<sub>5</sub> eintritt; wenn bei hoher Temp., Mangel an O und Ueberschuß an W. Reduktion von NHSO, stattgefunden hat, so kann durch Erniedrigung der Temp., Zuführung von O und Anwendung konzentrierter Säure wiederum Rückbildung erfolgen, Sorki,; Lusge (Handh, der Sodaind, 1903) Bd. 1 S. 561).

Leber die Bedeutung der NHSO<sub>5</sub> als Sauerstoffüberträger, besonders

beim Bleikammerprozeß (Lunge u. Berl) vgl. Nachtrag zu S. 496 f.
e) Konstitution. — Von den beiden in Betracht kommenden Formeln HO.SO, NO, and HO.SO, O.NO wurde his vor kurzem allgemein die zweite, welche eine Nitrosogruppe enthält, als die richtige angesehen, da der Körper mit PCl<sub>5</sub> und mit NaCl resp. NaBr NOCl resp. NOBr liefert (vgl. Rkk. 5) u. 6)). Der Parallelismus der Rkk. H<sub>2</sub>NOH + H.SO<sub>2</sub>.OH = H<sub>2</sub>N. SO<sub>2</sub>.OH + H<sub>2</sub>O und O<sub>2</sub>NOH + H.SO<sub>2</sub>.OH = O<sub>2</sub>N.SO<sub>2</sub>.OH + H<sub>2</sub>O spricht jedoch für die Nitroformel, RASCHIO (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1302). Diese Formel wird aber noch wahrscheinlicher durch die Oxydation der OHNH. SO<sub>3</sub>H mit Caro'scher Säure zu NO<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>H (vgl. ON(OH), SO<sub>3</sub>H, Darst. 5)). — LUNGE u. BERL (Z. angew. Chem. 19, (1906) 807, 857, 881) bemerken hierzu, daß auch die althekannte B. aus SO, und HNO, auf die Nitroformel deuten würde, während andererseits die B. aus H<sub>2</sub>SO, und N<sub>2</sub>O, dem entgegenstände. Auch verhalte sich die Nitrosylschwefelsäure wie eine wahre Nitrosoverbindung. Sie erklären diese Widersprüche durch Annahme einer Umlagerung der Nitro- in die Nitrosoverb., indem sie dahingestellt sein lassen, ob diese Umlagerung schon in den festen Bleikammerkristallen vollzogen sei; in der Nitrose sei sie jedenfalls vollendet.

			WEBER.
		Berechnet.	Gefunden.
	N	11.03	10.0-10.3
	SO.	63.01	63.9-64.0
	H <sub>a</sub> Ö	7.06	9.5 - 10.5
en thertragb.	0	6.30	5.2-6.3

Weber (Pogg. 123, (1864) 346). Frühere Analysen von Henry, Gaultier, Thomson, Weltzien u. R. Muller ließen die Formel zweifelhaft.

Aeltere Literatur vgl. noch Korne (Berzel. J. B. 25, (1846) 55); Rebling (Z. ges. Natures. 27, 211; J. B. 1861, 152).

- D. N.O. 280, oder ON.O.S.O. O.NO. Dinitrosylpyroschwefelsäure, Salpetrig-Pyroschwefelsüureunhydrid, schwefelsaures Stickoxyd von H. Rose. a) Bildung. 1. Läßt man Induktionsfunken durch ein trockenes Gemenge von N. O und SO<sub>2</sub> (oder wasserfreier H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) schlagen, so vereinigen sich 2 Vol. N mit 3.74 Vol. SO<sub>2</sub> und 4.89 Vol. O zu Kristallen dieser Verbindung. Morren (Ann. Chim. Phys. [4] 4, 293; J. B. 1865, 151); ber. 2.4 und 5 Vol. — 2. Ueber B. ans Schwefeldampf und N<sub>2</sub>O vgl. diesen Bd. S. 244, unten. — 3. Aus SO<sub>3</sub> und NO, Alme; Kuhlmann (Ann. Chim. Phys. [3] 1, (1841) 116); H. Rose (Pogg. 47, 605; Berzel. J. B. 20, (1839) 55). Dabei entsteht SO<sub>2</sub> nach: 3SO<sub>3</sub> + SO<sub>6</sub>, Brünino (Ann. 98, 377; J. B. 1856, 306). — 4. Aus Müssigem SO<sub>2</sub> and this sigem SO<sub>3</sub> and this sigem SO<sub>4</sub> and this sigem SO<sub>4</sub> and this sigem SO<sub>5</sub> and the SO<sub>6</sub> and the Chim. Phys. flüssigem SO2 und flüssigem NO2. DE LA PREVOSTAYE (Ann. Chim. Phys. 73, 362; Berzel. J. B. 21, (1842) 47). Vermischt man die beiden Flüssigkeiten im zugeschmolzenen Rohr in der Kälte, so entsteht eine grünliche Mischung, welche in 24 Stunden zu 9/10 erstarrt, Prevostave. (Nach Lunge u. Berl (Z. angew. Chem. 19, (1906) 890) ist das entstehende Prod. Sulfonitronsaure, S. 695); beim Oeffnen des Rohres erfolgt, falls man nicht stark abkühlt, Explosion, wobei eine über den Kristallen stehende, grünliche Flüssigkeit in roten Dämpfen verflüchtigt wird, Prevostave. Unter gewöhnlichem Druck wirken weder flüssiges noch gastörmiges SO, und NO, aufeinander, Prevostage, wohl aber, wenn man sie durch ein stark erhitztes Rohr leitet oder wenn man Pb(NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub> im Kugelrohr bis fast zum Glühen erhitzt und SO. zuleitet, Weber (Pogg. 123, 337; J. B. 1864, 155).

  - 5. Durch Erhitzen von Nitrylnitrosylpyroschwefelsäure (G)), Weber. — 6. Als intermedinres Zersetzungsprod, beim Erhitzen der Nitrosylschwefelsäure (C)), Michaelis u. Schumann (Ber. 7, (1874) 1075,.
- b) Darstellung. 1. Man leitet zu SO3 durch CaCl3 getrocknetes NO. so lange es absorbiert wird. H. Rose, und erwärmt dabei allmählich stärker. zuletzt fast bis zum Sieden der Verbindung, Brünng. 2. Man leitet gasförmiges NO2 zu SO3, erwärmt, wenn die Hauptmenge des NO2 aufgenommen ist, zum Schmelzen, läßt noch einige Zeit einwirken und erhitzt zum Sieden, wobei in der Kälte gebildete Nitrylnitrosylpyroschwefelsäure unter Entw. von O und NO2 in diese Verb. übergeht, Weber.
- c) Eigenschaften. Harte, weiße Kristallmasse. Nach Prevostave gerade, rektanguläre, an den Seiten abgestumpfte Säulen. D. 2.14, Prevostave. Schmp. 217°, Brünne, fängt bei 217° an zu schmelzen und ist bei 230° ganz flüssig. Die geschmolzene Sbst. ist in der Nähe des Siedep. gelbrot, bei 230° gelb. Sie beginnt bei 217° zu erstarren, bleibt bis 190° (187°, Brünne) durchsichtig, unter dieser Temp. ist sie undurchsichtig und grünlichgelb und erst nach völligem Erkalten weiß. Siedet fast beim Sdp.

des Quecksilbers und ist unzersetzt destillierbar. Aetzt die Haut mit erst dunkelroter, dann gelber und schwärzlicher Färbung, Prevostage,

di Zersetzungen. - 1. Zieht aus der Luft H2O an und verliert N2O2; löst Weber. — 2. Löst sich nach H. Rose reichlich in k. konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, nach Prevostave nicht in k., langsam in warmer konz. H. SO., aus welcher Lsg. Kristalle von Nitrosylschwefelsäure anschießen. — 3. Trockenes BaO ist in der Kälte ohne Einw., beim Erhitzen erglüht es und verwandelt sich unter Entw. roter Dämpfe in BaSO<sub>4</sub>, Prevostave. — 4. Erhitztes Hg entwickelt ein Gemenge von NO und SO<sub>4</sub> und verwandelt sich in HgSO<sub>4</sub>, PREVOSTAYE. - 5. Schmilzt im NHa-Gase unter starker Wärmeentwicklung and Entweichen von N und reagiert dabei nach: N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,28O<sub>3</sub> + 4NH<sub>3</sub> = 2(NH<sub>4</sub>H8O<sub>3</sub>) -IN + H,O, PREVOSTAYE. - 6. Verwandelt A. ohne Entw. roter Dämpfe in Aethylnitrit, H. Rose.

PREVOSTAYE. BRÜNING. N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 28O<sub>3</sub> 32.00 30.91 67.79 67.95 N,0,,280a 100.00 99.95

H. Rose fund 71.64, Weben 72.42 % SO<sub>2</sub>: letzterer bestimmte den auf FeO übertragaren 0 zu 7.1 % (ber. 6.8). Nach Mohren's Synthese vereinigen sich 53.69 % SO<sub>2</sub>, 34.56 % O 1175 % N (ber. 54.23 % SO<sub>2</sub>, 33.90 % O, 11 86 % N). Schon Prevostaye gab die richtige

E. (OH), NO.O.SO, H. Salpeterschwefelsäure. — In freiem Zustande nicht bekannt. Das neutrale Natriumsalz bildet den Darapskit (Bd. II, 1, 347). Das saure NH<sub>4</sub>-Salz vgl. unten, das saure K-Salz Bd. II, 1, 84. Daß dieses nicht als einfaches Doppelsalz KNO<sub>8</sub>,KHSO<sub>4</sub> oder als HNO<sub>8</sub>,K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aufzufassen ist, bewiesen Friedheim u. Motzkin (Z. anorg. Chem. 6, (1896) 297), indem sie zeigten, daß es bei 140° noch unverändert bleiht, also keine freie HNO<sub>3</sub> enthält, daß es aber bei 180° ein Mol. H<sub>2</sub>O verliert, also auch kein kHSO<sub>4</sub> enthält, daß es aber bei 180° ein Mol. H<sub>2</sub>O verliert, also auch kein kHSO<sub>4</sub> enthält, daß es aber bei 180° ein Mol. H<sub>2</sub>O verliert, also auch kein kHSO<sub>4</sub> enthält, daß es aber bei 180° ein Mol. H<sub>2</sub>O verliert, also auch kein ach 2880<sub>3</sub>.0.NO·0K (OH) = KSO<sub>3</sub>.0.NO·0K (OK).0.KO·0N.0.KSO<sub>4</sub> = II.0.

Mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gemischte HNO<sub>3</sub> wirkt in vielen Fällen kräftiger oxydierend als RNO, allein und erzeugt andere Prodd. Sie entwickelt, auch wenn sie nur wenig HNO<sub>3</sub> entlält, mit S schon in der Kälte SO<sub>2</sub>, bei lebhafter Rk. auch eine Spur NO<sub>2</sub>; ist mohr RNO<sub>3</sub> sugegen, so folgt eine Entw. von NO. Sie löst Se ohne Gasentw. zu SeO<sub>2</sub>, P auch bei ohne Färbung oder Gasentwicklung zu H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> and H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, ebenso J, welche Lsg. Dei suhaltendem Schütteln HJO<sub>2</sub> abscheidet. In diesen Fällen entwickeln die Lsgg. stets die Zusatz von Wasser NO. Im Sonnenlichte bildet die mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzte HNO<sub>3</sub> weder NO<sub>3</sub>, noch entwickelt sie HNO<sub>3</sub> dann H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, und hinterläßt einen Nitrosylschwefelsäure entbaltenden Rückstand, A. Rose (Pogg. 50, (1840) 161; Berzel. J. B. 21, 47).

Ein Gemisch gleicher Vol. Salpetersüurehydrat und rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verwandelt übe organische Körper in Nitroprodukte, Cahours (Ann. Chim. Phys. [3] 25, (1849) 5; dan (H. (1847) 396). Es oxydiert 8 und As in der Kälte, entzündet P, Kohle und Ruß, weit aber Zn. Fe, Cu und Sn. ersteres auch in der Siedehitze, nicht an, Dietzenbacher Compt. rend. 60, 1022; C.-B. 1865, 783; J. B. 1865, 151).

EE. NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub>,(NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub>. Salpeterschwefelsaures Ammonium. — Kon-MI, Salz vgl. unten, das saure K-Salz Bd. II, 1, 84. Daß dieses nicht

EE. NH4NO8,(NH4)HSO4. Saipeterschwefelsaures Ammonium. - Konsitution vgl. oben. Entsteht durch Einw. von ein Mol. H2SO4 auf zwei Mol. Mano, in verd. Lsg. durch langsames Verdunsten. Der Kaliumverb. (Bd. 11, 1.8.84) außerlich gleiche, jedoch außerst zerfließliche Kristalle. Fried-Beim u. Mozkin (Z. anorg. Chem. 6, (1896) 297).

,	, ,	FRIEDERIN U	. MOZKIN.
2(NH,),O	26,66	26,22	26 30
N.Oa	27.69	27.68	27 68
N <sub>2</sub> O <sub>8</sub> 2SO <sub>8</sub>	41.02	41.58	41.60
IIO	4 49		

2(NH4), O, N, O, 2SO, H, O

F. HO.S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.O.NO<sub>3</sub>.H<sub>2</sub>O. Mononitrylpyraschwefelsäure. Salpetersaure Schwefelsaure. — Man leitet langsam, vorsichtig, und unter starker Kühlung den Dampf von SO<sub>3</sub> in einen mit Salpetersäurehydrat gefüllten Kolben, bis eine beim Erkalten erstarrende M. entstanden ist, löst dieselbe in mäßig warmer, etwas verd. HNO<sub>3</sub>, läßt kristallisieren und befreit die Kristalle von der Mutterlauge durch Trocknen auf Thon über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Farblose, glänzende, sehr zerfließliche Kristalle, welche beim Erhitzen braune Dämpfe entwickeln und ein Sublimat von Nitrosylschwefelsäure liefern. Sie lösen sich in W. unter Erwärmung und Zerfall zu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HNO<sub>3</sub>. Weber (Pogg. 142, 602; J. prakt. Chem. 3, 366; C.-B. 1871, 388). Metallsalze sind nicht bekannt.

N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 108 22 41 23 44 4 8 O<sub>5</sub> 320 66.40 66 22 3 H<sub>2</sub>O 54 11.19 11 25

2 NO	60	23.77	WEBER. Mittel.
280,	160	63.53	86 26
20	32	12.70	10.55
N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> ,28O <sub>3</sub>	252	100.00	

Bruno Linne, S. 332 bis S. 673.

Fritz Ephraim, S. 673 bis S. 704.

# SELEN.

Selen im allgemeiuen: Berzelius. Schw. 23, 309 u. 430; 34, 79; Pogg. 7, (1826) 242; 8, (1826) 423; Ann. 49, (1844) 253; Traité de chimie, 1830; Ann. Chim. Phys. [2] 9, (1818) 239 und 356.

REGNAULT. Ann. Chim. Phys. [2] 73, (1840) 51; [3] 46, (1856) 257; J. B. 1856, 44. Schaffotsen. J. prakt. Chem. 43, (1848) 308; J. B. 1847 und 1848, 378; Pogg. 90, (1853) 66; J. B. 1853, 329.

MITSCHERLICH. Ber. Berl. Akad. 1855, 409; Ann. Chim. Phys. [3] 46, (1856) 301; J. B.

1855, 409; 1856, 314.

HITTORY. Pogg. 84, (1851) 214; J. B. 1851, 318. Ватике. J. prakt Chem. 108, (1869) 235 und 321.

BETTENDORF U. WÜLLNER. Pagg. 133, (1868) 293.

DRAPER U. MOSS. Chem. N. 33, (1876) 1; J. B. 1876, 180.

BAMMELSBERG. Pagg. 152, (1874) 151; Ber. 7, (1874, 669; Handbuch der kryst.-phys. Chem.

2. Auf., 66.

Petersen. Z. physik. Chem. 8, (1891) 612. Muthmann. Z. Kryst. 17, (1890) 353; J. B. 1890, 463. Saunders. J. of Phys. Chem. 4, (1900) 423; C.-B. 1900, 2, 807.

Kolloidales Se: Schulzb. J. prakt. Chem. [2] 32, (1885) 390; Ber. 18, (1885) R. 655. Gutbier. Z. anorg. Chem. 32, (1902) 106.

Meyrr. Z. anorg. (Chem. 34, (1903) 51; C.-B. 1903, 1, 686.

Biltz. Ber. 37, (1904) 1100.

Paal u. Koch. Ber. 38, (1905) 526.

Elektrische Eigenschaften: Berzelius; Hittorf. Vgl. oben. Smith. Am. J. sci. (Sill.) [3] 5, (1873) 301; J. B. 1873, 130; Ber. 6, (1873) 204; Dingl.

SALE.

Am. J. sec. (Std.) [3] 5, (1875) 501; J. B. 1873, 130; Ber. 6, (1873) 204; Dingl. 207, (1873) 512.

Proc. Roy. Soc. 21, (1873) 283; 23, (1875) 535; Pogg. 150, (1873) 333; J. B. 1873, 130; 1875, 112.

Phil. Mag. [4] 47, (1874) 161; J. B. 1874, 136.

18. Pogg. 156, (1875) 334; 159, (1876) 117; Wied. Ann. 2, (1877) 521; Ber. Berl. Akad. 1875, 280; 1876, 95; 1877, 299; 1885, 147; Dingl. 217, (1875) 61; Phil. Mag. [4] 50, (1875) 416; Chem. N. 51, (1885) 261 und 310; J. B. 1875, 113; 1876, 121; 1877, 159; 1885, 248. SIEMENS. 121; 1877, 159; 1885, 248. Proc. Roy. Soc. 23, (1875) 535; 24, (1876) 163; Chem. N. 33, (1876) 113; J. B. 1875, 112; 1876, 123.

ADAMS.

ADAMS U. DAY.

FORSSMANK.

DAY. Proc. Roy. Soc. 25, (1877) 113; J. B. 1876, 123.

NR. Wied. Ann. 2, (1877) 513; J. B. 1877, 160.

Phil. Mag. [5] 40, (1895) 233; Dingl. 229, (1878) 298; Nature 17, 512; J. B. SABINE. 1878, 145,

1878, 145.

Bell. Ann. Chim. Phys [5] 21, (1880) 399; Pharm. J. [3] 11, (1881) 272; J. B. 1880, 193.

Fritts. Am. J. sci. (Still.) [3] 26, (1883) 465.

Bidwell. Chem. N. 51, (1883) 261 und 310; Phil. Mag. [5] 15, (1883) 31; 20, (1885) 178; 31, (1891) 250; 40, (1895) 293; Ber. 18, (1885) R. 695; Wied. Ann. Beibl. 15, (1891) 361; J. B. 1883, 214; 1891, 250 und 299; 1805, 533.

Heshus. J. russ. phys. Ges. 15, (1883) 125 und 146; 35, (1903) phys. Teil, 661; 37, (1906) phys. Teil 221; Wied. Ann. Beibl. 8, (1884) 859; Physikal. Z. 7, (1906) 163.

Kalischer. Wied. Ann. 31, (1887) 101; J. B. 1887, 290; C.-B. 1886, 850.

Resum Physics Z 3 : A 2 465; I'm Sein wit orme Beleating für die Elektre-BEDDY: Frysk Z 5, 1344 121 C-B 1994, 1, 815.

University I describe S 76. - II V strang S RM - III. Paretelling. S 76 to - Commission at - IV Reserved S 712 - V Middle res. S 772 -VI termine B. Interviews and provide the Eventuation for empelment Motinkationen. S. 712 december Specialization of VIII Filtration Expensioners. S. 782 december Specialization of VIII Western physikalization in Table - IX. Westernberg. 745 - X Angewick & Ma - XI Alone (Come to Expendential & 745 - II Perus Agencie Wickers & M. - XIV. Anwendung. 3 740

I. Geschichte. — Ersteit im lakes 1817 von Branners im Keikammerschlung der Gross was Schwefeleisterhärek mit wegen waar den, nies nie Teller wies, End. A of solver, Mari greatest Reservoir and the meisted chemistra

Vericulture des le martier de

IL Performen. - K must in der Natur nur selten und in geringer Menge vic. - In from Zustade in Rusth ait reliabeliates Reinenguages va Sequenced Schools as and Schools Dan Box Foll Man J & 201 20 1998 109 has assis one-c resolution danate in beneaus mit Selemmetallen in

Marks varys made. Gauss Course it 1995, p. 10.

Als Clouds, follows for Lipses and Rosel V france, Streamers Poss, 2, 1924,
410. Schools would list will amount of not owner kinner. Beingstonen von Se seit mer entiti denelle and ervas Te : deses at proofalls is is a ciber Naviron v can ex da der ans bestalt gen Lage krista sorrode to ma site to eine betra utiliste Mange to be B', and Morener extraorder remain No ben the bestern & categor back Fine des frees de un jedich a for beimant reit bet Vietig, wa be mit S. George -

In dem S der Schutzens von Norgel on in Petron au 4384\*,

Als Seventiere - Diese des entsprechenden Schweldtreibb, analogen und auch issmergant Verbs got ber en den selvene eller selvenen Wheranen — Als Solvette oder Canstral t im Harr and in Apportune. Invent a H B on Page 2 1925 271; Krautes . - ale Selecting der der Betriebt aus einer aufgegeberger Krifter in bei skrikerem In Smilerd Brazeria — als benevables our Naumann' im ten Harr. H. B. art. — als Schoolper dealers of I mannet, pur No voi Turnaven Marx S to 34 1800 2014 — als Schoolpersoners of Expanse, von Brazerius an describe Fundation was Berrylin generated, spilot such von I verse dien Mar. S 5 1000 400 in emigra Kupfermannenben ass in Mars we deducte to Oak - als Secreptivellestables over Confess Finderatte wis les Bernell and Essaut. Namessaule des 145, 1885 147; J R 1867, 577 - als Schenferblei and Schenichtapter des Zergit H Essa Kussers der in Argentines Plata ment i perilità auforrente I oggi les des miritante Sommero the spinkt to re 51', he sp. 8 102; — as he make a line, he make a Page 2 1824 400; — als helm, which termes ofter Lemann t Harr H Boss, — als he make web-quecked by the Court H Boss Page 46 1839 315; Kenness Konto Arch 14, 127;

Ale San to Kantone'er de Chal ment ve Ment as la Armanaire. In Begleitzag deserten finden ern Freseran ibir Voyadinenn mit S mit mennin mahr-Ber it Krisers (For 16 1965 20) of the rate Propositie Fredrick and GROTE RESERVE VIN VIA TREERING PROPERTY 1901, 161 als angellines Rienelenst

Anterior in est: Memor Memors for Fabrica Schweielies. The Benutrang deselve our lauxuling was his vehicles to hing the Linny time Abatos via belon is der Berkammers Busseller und Australia Ber 12 1879 1727 - im Energy and dares on beside Name for a 2 Wester Gull (2 34 , are direct with Energy and dares on beside Name electric base of weight them V-ridge on mit W ere Aberta trag von Se grot. L. Carrier coul. 65 Met — in Serveteires von Lucie von in Research for the fact has bee Verweniung our Benefits von Schwefelstere einen ben neuen auch eine der Fabriche nach in Lewister Aberta der de Seien Wien 1905

S' 50 NEW POR B NE 12 Nis. B. 198 20 Present Sile, B. 1823 540 . . 2 1 455 Houses de Arch 2 256 H v Mayor Kasta Arch 6 325 - in
the total formation of the Arch 2 256 H v Mayor Kasta Arch 6 325 - in
the total formation of the Arch 6 space Kasta Arch 10 155 - in
the Sametakaset 2 B total for the Arch 10 155 - in
the Sametakaset 2 B total for the Arch 10 section [8]
total formation of the Arch 10 section of the - m Kapierkies von Paris Heanten auf Angiero und der darens bereiteten

H<sub>1</sub>SO<sub>4</sub>, Edm. Thomson (Ann. Phil. 18, 52); — im Kupferkies des Rammelsberges bei Goslar (der bei Verarbeitung auf H<sub>1</sub>SO<sub>4</sub> ebenfalls Selenschlamm liefert), Sandorff u. Otto (Ann. 42, (1842) 345); — im schlackigen Kupferpecherz, Kersten; — in der Kupferblüte von Rheinbeitenbach, nicht in der von anderen Orten, Kersten (Schw. 47, (1826) 294; Pogg. von Kneindreitenbach, nicht in der von anderen Ortel, Kensten (Schie, 47, (1826) 294; Pogg. 46, (1839) 265); — im Uranpecherz von Johanngeorgenstadt und Schneeberg, Kersten (Pogg. 26, (1832) 492); — im Bleiglanz von Atwidaberg und Fahlun, Berzellus; — im Molybdänkies von Schlackenwalde, Pleischl; vgl. Guichard (Bull. soc. chim. [3] 23, (1900) 147); — in den Tellurerzen, Berzellus, Scholz; — im Tellurwismuth von Spothylvania (7.23%), Fischer, in geringer Menge auch in dem von anderen Fundorten, Wehrle, Genth u. a.; — im Pseudomalachit von Rheinbreitenbach (nicht in allen Stücken), Bödergen (Ann. 94, (1855) 356; J. B. 1855, 967); — im Mansfelder Kupferschiefer nud in Enloye davon im Elugstaube der Rüstößen der Mansfelder Entzilbergerswerke, Börzenen Stücken), Böderen (Ann. 94, (1855) 356; J. B. 1855, 967); — im Mansfelder Kupferschiefer und in Folge davon im Flugstaube der Röstöfen der Mansfelder Entsilberungswerke, Böttoren (Arch. Pharm. [2] 90, (1857) 298; J. B. 1857, 122); derselbe enthält etwa 9% Se, Kraper (Arch. Pharm. [2] 101, (1860) 25; J. B. 1860, 84); — in den Fumarolenprodd. der Vesuveruption vom 3. Juli 1895, Matteusei u. Giustikiani (Rendic. Accad. Napoli [8a] 3, 100; C.-B. 1899, 2, 491); — im Yorkshirekoks, bis 0.015% Se, Smite (J. Soc. Chem. Ind. 22, (1903) 201; C.-B. 1903, 1, 1069).

Käufliches metallisches ('u (die untersuchten Proben stammten wahrscheinlich aus Chili) enthült häufig Selen. Violette (Compt. rend. 70, (1870) 729; Ber. 3, (1870) 421). — Auf das Vork. im westamerikanischen Rohkupfer haben zuerst Lehmann, Magne u. Johns (Am. Chem. J. 7, (1885) Juli) hingewiesen. Kellen (C.-B. 1897, 2, 1092). — Daß Ag oft wenig tauglich zur Herstellung von Legierungen ist, wird durch seinen Gehalt an Se bedingt, welches sich als Kristallisiertes Ag<sub>2</sub>Se darin findet und wahrscheinlich durch die Scheidung von Ag und Au durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eingeführt ist. Debrax (Ber. 9, (1876) R. 851); vgl. Rösslæ

von Ag und Au durch H. SO. eingeführt ist. Debray (Ber. 9, (1876) R. 851); vgl. Rösslun (Z. anal. Chem. 1877, 363; J. B. 1877, 1050).

Vorkommen infolge Se-Gehaltes des Ausgangsmateriales im Bleikammerschlamm und

vorkommen intolge Se-Genaltes des Ausgangsmateriales im Bielkammerschlamm und in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. auch d. Bd. S. 50O; in HNO<sub>3</sub> d. Bd. S. 298; in HCl, vgl. dort.

III. Darstellung. Uebersicht: A. Aus dem Bleikammerschlamm. 1. Aus Selenschlamm von Gripsholm, S. 707. — 2. Aus Selenschlamm von Luckawitz, S. 708. — 3. Allgemeine Methoden, S. 709. — B. Aus Gloversüure, S. 710. — C. Aus Flugstaub, S. 711. — D. Aus Selenmetallen. 1. Aus Selenblei, S. 711. — 2. Aus Zorgit, S. 712. — 3. Aus Selenmetallen im allgemeinen, S. 712.

A. Aus dem Bleikammerschlamm, - Aus den meistenteils Se-haltigen Schwefelerzen gelangt Se als SeO<sub>2</sub> zusammen mit SO<sub>2</sub> in die Bleikammern und setzt sich hier infolge Reduktion von SeO, durch SO, im Schlamm der Kammern ab. — Ein bei Bereitung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in Japan erhaltener Bleikammerabsatz zeigte nach Divers u. Sminose (Chem. N. 48, (1883) 283; J. B. 1883, 1686, folgende Zus.: 10.5% Se, 1.2% Te, 6.5% S. 29.5% PbSO<sub>4</sub>, 24.5% SiO<sub>2</sub> (und andere Substanzen), 27.8% H<sub>2</sub>S. Wasser, organische Substanz und FeSO<sub>4</sub>. — Vgl. Nachtrag.

1. Aus Selenschlamm der Gripsholmer Schwefelsüurefabrik (Falhuner

Schwefelerze). - Dieser rötliche Bodensatz enthält Se, S, As, Zn, Sn, Pb, Fe, Cu und Hg. a) Man mengt den Schlamm nach dem Trocknen mit Königswasser zu einem Brei an, den man gelinde erwärmt, und, wenn er hierbei Rettiggeruch entwickelt, mit mehr Königswasser versetzt, fügt nach 48 Stunden - die rote Farbe ist dann in die grünlichgelbe des unreinen Sübergegangen und das Se vollständig gelöst — W. hinzu, fällt hierauf Pb durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, filtriert, wäscht lange aus und leitet durch das dunkelgelbe, mit dem Waschwasser gemischte Filtrat H2S, welcher ein Gemenge von Selenschwefel und Schwefelverbb. von Cu, Hg, Sn und As fällt, während Fe und Zn gelöst bleiben. Man behandelt den ausgewaschenen und ausgedrückten schmutzig-gelben Nd. mit konz. HNO3, bis der Rückstand die gelbe Farbe des S angenommen hat, dekantiert die Lsg., verjagt aus ihr durch Abdampfen den größten Teil der überschüssigen Säure, mischt den aus SeO<sub>2</sub>, CuSO<sub>4</sub>, SnCl<sub>2</sub>, HgCl<sub>2</sub> und wenig H<sub>2</sub>AsO, bestehenden Rückstand mit kleinen Anteilen von KOH, welche Cu, Sn und Hg fällt, dampft die filtrierte alkal. Fl. zur Trockne ab, glüht den Rückstand im Platintiegel, um noch eine Spur Hg zu verjagen, pulvert ihn sodann rasch in einem warmen Mörser, mengt ihn mit der wenigstens gleichen Menge von NH, Cl und erhitzt das feine Gemenge in einer Glasretorte allmählich, bis NH, Cl vollständig verflüchtigt ist, oder auch stärker. Durch das entweichende W. und NH, wird etwas

Se in die Vorlage übergerissen; aber der größte Teil sublimiert in den oberen Teil der Retorte, oder bleibt bei schwächerem Erhitzen der Salzmasse beigemengt. Man löst diese in W., wäscht das Se auf dem Filter gut aus und destilliert es nach dem Trocknen in einer Glasretorte. Benzellus Um die kleinen Mengen von Se zu erhalten, welche in dem ammoniskalischen Destillat und in der ültrierten Lag. der Salzmasse enthalten sind, verjagt man aus dem Testillen durch Verdunsten das NH<sub>4</sub>, mischt es mit der ültrierten Lsg. und kocht unter mehrmalisch Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, welche das Se niederschlägt. War Hg nicht vollständig abrechtiete so wird es durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zusammen mit Se gefüllt. War As durch H<sub>3</sub>S nicht ganz beneitigt, so sublimiert es mit dem Se beim Erhitzen der Masse mit NH<sub>4</sub>Cl Benreutes.

b) Kaliumcyanid-Methode. - Der ausgewaschene Schlamm wird mit ziemlich konz. wss. KCN bei 80 bis 100° digeriert, bis eben die rote Farbe des Schlammes in ein reines Gran verwandelt ist. Der Rückstand wird mit sd. W. ausgelaugt, bis HCl keine rötliche Opalisierung des W. mehr verursacht, die Lsg. filtriert und HCl hinzugefügt. Se scheidet sich in kirschroten Flocken ab. indem die frei gemachte Selenocyanwasserstoffsäure sich beinahe augenblicklich in Se und HCN zerlegt. Der zugleich gelöste S bleibt in der Lag, als HCNS zurück. PETTERSON (Ber. 6, (1873) 1466 und 1477). Diese Methode verdient wegen Einfachheit und Billigkeit den Vorzug: man gewinnt auf 2 T K: N mee führ 1 T. Se. Nilson (Ber. 7, (1874) 1719). - Das so gewonnene Se enthält nich etwas ('u und Fe (in Form von ('u. Fe ('N)) und möglicherweise auch Sparen von Hg. - Zur Reinigung wird die salpetersaure Lsg. vorsichtig camit mit den sauren Dämpfen kein Sell, entweicht zur Trockne eingestamift. und das Anhydrid durch Sublimation in einem Rohr aus schwerschm-ibarem Glase gereinigt. Das Rohr ist in der Mitte zusammengez een und mit einem Asbestpropfen abgeteilt: in die eine Abteilung wird das Anhydrid gebracht und erwärmt; durch einen Luftstrom werden die Dämpte in die zweite Abteilung geführt und kondensiert. Eventuell nich vorhandene sehr geringe Mengen von Quecksilberselenit werden entfernt indem man die wss. Lsg. des Anhydrids mit Na, CO, sattigt, eindanstet, und das Na. SeO, zur Verflüchtigung des Hg glüht. Ans dem Ruckstand schlagen H. SO, und HCl chemisch reines Se nieder. Nilson. — Die KCN-Meth de wird von Shimose (Chem. N. 49, 1884 26; J. B. 1884, 1568) and mr Trennung von Se und Te empfohlen: Der Bleikammerschlamm scheidet sich beim Stehen in eine gelbe Fl. und ein Sediment. Das Sediment wird mit Soda und konz. wss. KCN in der Warme digeriert, mit W. verlang, fast his zum Kochen erhitzt, und Se aus der KCN-Leg, mittels HCl gefällt. Auf diese Weise gelingt die Trennung von Te. - Aus der gelben Fl. werden Se und Te durch H.S niedergeschlagen und nach der Metnode von Oreus-

Bein (vgl. unter Reinigung, S. 712) getrennt. — Vgl. auch unter 3, d. S. 710

2. Aus Scienschlamm von Luciumis. — a. Man löst denselben in heise KOH, und setzt das Filtrat der Luft bei 22° aus. Es bildet sich K. O. und Se fällt nieder 11°, des Schlammes betragend. Um den R. des Seilammes betragend. Um den R. des Seilammes Stück Schwefel. Eine Spur S bleibt dem Se vielleicht beisem auf einem Stück Schwefel. Eine Spur S bleibt dem Se vielleicht beisem auf in Selenschlamme etwa enthaltene Selenmetalle lösen sich nicht in der KOH. Benzelltis P. 1826/1423. — Benssen P. J. 31 1834 19 den Seilach mit der KOH. Benzelltis P. 1836/1423. — Benssen P. J. 31 1834 19 den Seilach mit der Kohl mit zur in ihr Glasset die Beisenstelle gebergeit und der Pulter rurich in ihr deren Stüttigung, verd ist die leg unt der seilage der Mittel der Seila der Luft aus seiner der Seilage der Mittel der Seilage Reit der Luft aus seiner der Seilage der Mittel der Verstatt der Beit und seine Seilage Reit der Luft und seine der Seilage Seit der Luft und seine der Seite der Beit r der Beit der Beiter der Beit der Beiter der Beit der Beit der Beiter der Beit der Beiter d

W. und fällt das Se durch Erwärmen mit SO<sub>2</sub>. — Nach den graphitähnlichen Schuppen netzt die erwähnte alkal. Fl. noch feuerroten Selenschwefel in Schuppen und Pulver ab (10 bis 12%), Se enthaltend), die durch Auflösen in KOH und Aussetzen an die Luft rein erhalten werden. Auch der später, in mehreren Wochen aus der alk. Fl. niederfallende S enthält noch Se, das auf dieselbe Weise abgeschieden wird. Zuletzt enthält sie uur noch eine Spur von Se, welche durch Sättigung mit HCl, Lösen des erhaltenen Nd. in KOH und Aussetzen au die Luft zu geweinen ist. eine Spur von Se, weiche durch Stitigung mit HCI, Lösen des ernaltenen Md. in KOH und Ausaetzen an die Luft zu gewinnen ist.  $-\beta$ ) Der in der Retorte gebliebene, schwarze, pulvrige Rückstand (aus Quarzsand, Pb, Fe, Kalk, Thonerde, Kohle, S und einer Spur von Se bestehend) wird mit gleichviel Salpeter und der dreifachen Menge an NaCI im Tiegel bis zur Zerstörung der schwarzen Farbe erhitzt und mit W. ausgezogen. Das Filtrat liefert, mit HCl bis zur Verjagung der HNO3 gekocht, dann mit  $(NH_4)_2SO_4$  digeriert, noch Se. — 100 T. Selenschlamm liefern nach a) 6.1 und nach  $\beta$ ) 1.2, also zusammen 7.3 T. Se. Das erhaltene Se wird zuletzt destilliert. Brunnen.

b) Man erhitzt den Selenschlamm in einer tubulierten Retorte unter öfterem Nachstalen von HNO3 destilliert audlich bis zur Truskna sight den Rückstand mit ad W. aus

b) Man ernitzt den Seienschlamm in einer tuduierten hetorie unter otterem Mangießen von HNO3, destilliert endlich bis zur Trockne, zicht den Rückstand mit sd. W. aus, und versetzt das abgedampfte Filtrat mit (NH<sub>4</sub> sO<sub>3</sub>, welches die Fällung des Se veranlaßt. Dieses wird erst mit k., dann mit h. W. ausgewaschen, dann getrocknet und durch Dest. in einer Glasretorte völlig gereinigt. Scholz. — Aehnlich ist die Methode von Lewenau (Schol. 47, (1826) 306). Aber bei dieser und der von Scholz können nach Berzeltus mit

dem Se Metalle, wie Hg, niederfallen.

c) Man bringt den getrockneten Selenschlamm in eine Porzellauröhre und leitet, während man mit der Erhitzung nur so allmählich steigt, duß die Masse nicht zum Schmelzen kommt, getrocknetes Cl darüber. Die entstandenen Dämpfe von Chlorselen und Chlorschwefel werden am anderen Ende in W. aufgefangen; diese Fl. wird vom niedergeschlagenen, selenhaltigen S abfiltriert und durch  $K_{\nu}SO_{3}$  gefällt. Nach dieser zuerst von H. Ross bei der Analyse der Selenerze angewandten Methode erhält man reines Selen. Gublin.

- d) Enthält der Selenschlamm wenig Se und viel S, so erhitzt Magnus (Pogg. 20, (1830) 165) ein Gemenge des Schlammes mit der achtfachen Menge Braunstein in einer Glasretorte bis zum Glühen. Der S entweicht als SO<sub>2</sub>, das Se sublimiert teils (im Anfange mit etwas S gemengt) als solches, teils als SeO<sub>2</sub>; das SO<sub>2</sub> wird durch W. geleitet, in welchem das mit fortgerissene Seo, reduziert wird. Das sublimierte Se wird durch nochmalige Sublimation mit Braunstein oder durch Auflösen in KOH und Aussetzen an die Luft oder durch Auflösen in Königswasser und Fällen mit SO. von S befreit. Magnus,
- e) Auch kann man Selenschlamm oder selenhaltigen S mittels des Aspirators verbrennen; während sich der S in SO, verwandelt, sublimiert dus Se, wenig Schwefel enthaltend. Reinigung durch Auflösen in KOH. BRUNNER.
- 3. Allgemeine Methoden. a) Bei der von Berzelius speziell für Falhuner Selenschlamm angegebenen Methode (1,a) S. 707) ersetzt Wöhler (Prakt. Ueb. in d. chem. Anal., Göttingen 1853) das Königswasser durch ein Gemisch von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit HNO<sub>8</sub> oder KClO<sub>3</sub>: Man rührt Selenschlamm mit einer Mischung von gleichen Teilen konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und W. zum dünnen Brei an, erhitzt längere Zeit unter allmählichem Zusatz von konz. HNO<sub>2</sub> oder KClO<sub>8</sub> bis zum Verschwinden der rötlichen Farbe zum Sieden, verdünnt mit W., filtriert und kocht, um H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> zu reduzieren, die Fl. mit <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Vol. rauchender HCl oder der entsprechenden Menge NaCl bis auf den vierten Teil ein. Nach dem Erkalten gießt man sie von etwa abgesetztem K2SO4 und NaCl ab, sättigt mit SO, und behandelt sie nach dem Abfiltrieren des ausgeschiedenen Se nötigenfalls nochmals mit HCl in Siedehitze und mit SO2, um einen etwaigen Rest von Se auszufällen. Das so erhaltene Se befreit man von einem kleinen Gehalt an Fe, Pb und Cu durch Dest., von Hg durch Lösen in Königswasser, Abdampfen bis zur Entfernung der HNO<sub>3</sub>, Uebersättigen der Fl. mit Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Abdampfen und Glühen des Na SeO, und Reduktion des Se durch Kochen mit HCl und Behandeln mit SO, WÖHLER.

b) Liebe (Arch. Pharm. [2] 101, (1860) 150; J. B. 1860, 84) vereinfacht die Methode von Benzehus (1.a, S. 707) in folgender Weise: Man behandelt Selenschlamm mit Königswasser, verjagt dieses nach Schwefelsäurezusatz durch Erhitzen, zieht nach dem Erkalten mit W. aus, dampft das mit Na<sub>2</sub>(O<sub>3</sub> neutralisierte Filtrat zur Trockne, röstet den mit gleichem Gewicht NH<sub>4</sub>Cl gemischten Rückstand in gelinder Wärme, bis er rotbraun geworden ist, wobei N und NH<sub>4</sub>Cl, aber nicht merklich Se entweichen, und zieht mit W. aus, wobei (weiter zu reinigendes) Se ungelöst bleibt. Liebe.

c) Der gewaschene und getrocknete Selenschlamm wird mit 1 T. Salpeter und 1½ T. K<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> gemengt, und das Gemisch in kleinen Anteilen in einen auf Rotglut erhitzten Tiegel gebracht, wodurch Se zu Selenat 'oxydiert wird. Durch Kochen der in W. aufgenommenen Masse mit HCl wird H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> reduziert und Se aus der Lsg. durch SO<sub>2</sub> in rötlichen Flocken gefällt. Wöhler (Ann. 109, (1859) 375).

d) Man kocht gut ausgewaschenen selenhaltigen Bleikammerschlamm anhaltend mit konz., wss., neutraler Na<sub>2</sub>SO<sub>5</sub>-Lsg. bis zur Schwarzfärbung des Schlammes, filtriert in verd. HCl und reinigt das sich ausscheidende Se durch nochmalige gleiche Behandlung. Böttger (J. prakt. Chem. 94, (1865) 439; J. B. 1865, 143). — Der Falhuner Schlamm läßt sich hiernach nicht verarbeiten. Beim Kochen mit Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> wirkt das im Schlamm vorhandene PbSO<sub>4</sub> auf das gebildete (NaSe<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> unter B. von PbSe, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> zerlegend ein. Kocht man nach Angabe Bottgere's bis zur Schwarzfärbung des Schlammes, so läßt sich Se in der Lsg. nicht mehr entdecken; kocht man dagegen nur einen Augenblick, so scheidet HCl aus der Lsg. zwar rotes 8e ab. dessen Menge sich jedoch, wenn die Erhitzung eine Minute fortgesetzt wird, sehnell vermindert und ganz verschwindet. Bei Anwesenheit von CuSO<sub>4</sub>, PbSO<sub>4</sub> u. a. ist diese Methode nicht brauchbar, da diese Substanzen zerlegend einwirken und das Se als CuSe, PbSe usw. zurückhalten. Mit Vorteil wird dagegen die KCN-Methode (vgl. diese, 1, b) S. 708) angewendet. Petterson (Ber. 6, (1873) 1466); Nilson (Ber. 7, (1874) 1719).

e) Vgl. den Nachtrag.

B. Aus Gloversäure. — Die Gloversäure ist infolge ihres Gehaltes an Se oft blutrot gefärbt (vgl. d. Bd., S. 500). — Verdünnt man dieselbe mit dem dreifachen Vol. W. und läßt sie darnach längere Zeit an einem warmen Orte stehen, so kann das zu Boden gesunkene Se abfiltriert und bei 100° getrocknet und gewogen werden. Dabei ergab sich:

Kirnles (Bull. soc. chim. [2] 37, (1882) 440; Ber. 15, (1882) 1753).

1. Man läßt an einem Kammersystem in der Schwefelsäurefabrikation, das außer den Salpetersäure-Kaskaden einen Gloverturm hat, längere Zeit auf den Gloverturm nur Kammersäure ohne Nitrose laufen und führt die HNO<sub>1</sub> mittels der Kaskaden ein. Man erhält dann eine, von amorphem Se stark rot gefärbte, trübe Gloversäure, welche beim Klären einen roten Schlamm absetzt, den man mit h. W. vollständig auswäscht und bei 100° trocknet. — Die Analyse eines solchen Schlammes, der bei der Verarbeitung spanischer Kieße von Rio Tinto erhalten wurde, ergab: 8.20° fe.04 und SiO4, 12.60° Se, 0.13° AsiO2, 76.23° fe.05° PbSO4; total 97.23° fe.06° Metalle wie Cu. II usw. wurden bei der Analyse nicht berücksichtigt. — Der Schlamm wird in einer thönernen Retorte mit Vorlage in starker Rotglut bei Luftabschluß erhitzt, wobei das Se in metallischem Zustande in die Vorlagen sublimiert. Das Sublimat wird mit starker NaOH behandelt, um As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und SeO<sub>2</sub> zu entfernen, und mit W. ausgewaschen, wobei dann reines Se zurückbleibt, das sich vollständig in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 18st. Bornträger (Dingl. 248, (1883) 505; Chem. Ind. 6, 1883) 160).

Aus (Kraslitzer) H,8O<sub>4</sub>: Man verdünnt die konz. Säure mit der doppelten Menge W., befreit den roten Nd. durch Dekantieren und Auswaschen von der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und destilliert daraus nach dem Trocknen das Se ab. — Es entwickelt sich dabei etwas brenzliches Oel; der sehwarze Rückstand enthält eine Bleiverbindung neben Kohle. Gmelin. — Der rote Nd. enthält viel CaSO<sub>4</sub>, von dem er durch wiederholtes Auskochen mit W. zu befreien ist. 100 T. böhmisches Vitriolöl liefern nur 0.005 bis 0.007 T. Selen. Joss (Schw. 60, (1833) 333).

2. Bei der Verwendung der Gloversäure zur Zers. von NaCl in der Sodafabrikation verflüchtigt sich das Se mit der aus den Sulfatöfen entweisbanden MCl.

weichenden HCl. In den vordersten Vorlagen (Bonbonnes) setzt sich nach längerer Zeit eine ziegelrote Schlammschicht ab, welche neben thonigen, von der Verkittung herrührenden Substanzen 41 bis 45% Se enthält. Um in großem Maßstabe Se aus diesem Schlamm zu gewinnen, rührt man ihn mit W. an und setzt ihn in einem System Woulfscher Flaschen der Wirkung eines Chlorstromes aus: dabei entsteht SeO, und etwas H.SeO. Nach dem Verschwinden der roten Farbe wird die nunmehr schwarze Fl. durch einen Filzbeutel gegossen und das Filtrat zur Ueberführung von H2SeO4 in H2SeO3 mit HCl gekocht, eingeengt und mit NaHSO3 gefällt; schließlich wird das abgeschiedene Se durch Kochen zusammengeballt und geschmolzen.

Kienlen (Bull. soc. chim. [2] 37, (1882) 440; Ber. 15, (1882) 1753).

C. Aus dem Flugstaub. — Man schlämmt vom Flugstaube der Mansfelder Hütte die feineren Teile ab, wäscht die schwereren gut mit HClhaltigem, dann mit reinem W., schmilzt den Rückstand mit K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> oder Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, laugt die Schmelze aus und läßt die Lsg. an der Luft stehen, um durch Oxydation das Se auszuscheiden, welches man nach dem Abfiltrieren durch Dest. reinigt. Böttgen (Arch. Pharm. 2] 90, 298; J. B. 1857, 122). — BARTLETT (J. Soc. Chem. Ind. 8, 896; J. B. 1889, 341) hat Se ans Schwefelerzen von Leadville (größtenteils Zinkblende) neben anderen seltenen Elementen

durch teilweise Destillation ohne vorheriges Rösten gewonnen.

D. Aus Selenmetallen. 1. Aus Selenblei. — a) Man befreit das gepulverte Erz durch Digestion mit verd. HCl von beigemengtem Kalk- und Eisenspat, mengt es nach dem Waschen und Trocknen innig mit gleichviel geglühtem Weinstein, und glüht es, mit grobem Kohlenpulver bedeckt, mäßig eine Stunde lang im irdenen Tiegel. Man zerreibt die erkaltete Masse schnell in einer warmen Reibschale, bringt das Pulver in ein Filter, übergießt es mit gut ausgekochtem sd. W. und wäscht es so lange, als sich das W. noch färbt; hierbei muß das Filter immer ganz mit W. gefüllt sein, damit das K<sub>2</sub>S<sub>3</sub> nicht mit der Luft in Berührung kommt. Wird das rotbraune Filtrat in flachen Schalen der Luft ausgesetzt, so bedeckt es sich mit einer rotschwarzen Kruste von Se, die man öfter zerstört, bis sie sich nicht wieder bildet und bis die Fl. entfärbt ist. Man wäscht das niedergefallene Se auf einem Filter und befreit es durch Dest. von einer kleinen Menge beigemischten Selenmetalls. Die Spur Se, die in der alk. Fl. gelöst bleibt, läßt sich durch Erwärmen mit HCl und SO<sub>2</sub> noch gewinnen. Aus dem auf dem ersten Filter gebliebenen Erzpulver läßt sich noch Ag gewinnen, welches 20%, des Selenbleis beträgt. Wohlbe (Ann. 41 (1842) 122). Um in S, Bleiglanz oder Schwefelkies Spuren von Se zu finden, schmilzt man sie mit K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, und setzt die filtrierte Leg. der Luft aus, welche das Se niederschlägt. Wehrde (Z. Physik. 3, 317). — b) Man mengt das gepulverte, durch Digestion mit HCl von den Karbonaten befreite natürliche Selenblei mit gleichviel NaNO<sub>3</sub>, trägt das Gemenge nach und nach in einen glühenden Tiegel, kocht die geschmolzene Masse nach dem Erkalten mit W. aus, filtriert vom Rückstande, welcher gar kein Se mehr enthält, ab, kocht die Leg., welche Na<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, NaNO<sub>2</sub> und NaNO<sub>2</sub> enthält, unter Zusatz von HNO<sub>3</sub>, welche NaNO<sub>2</sub> zerstört, rasch ein, wobei sich Kristalle von wasserfreiem Na<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> absetzen. Von diesen gießt man die noch heiße Fl. ab, aus der dann beim Erkalten NaNO<sub>2</sub> ausscheißt, kocht die davon abgegossene Fl. wieder ein, worauf wieder Na<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> anschießt, läßt die davon kocht die davon abgegossene Fl. wieder ein, worauf wieder Na.SeO, anschießt, läßt die davon abgegossene Fl. wieder erkalten, wobei sich NaNO, abscheidet u. s. f., bis die Fl. aufgearbeitet ist. Das erhaltene Na<sub>2</sub>SeO, dem ein wenig Na<sub>2</sub>SO, beigemengt ist, erhitzt. man mit NH<sub>4</sub>Cl gemischt; beim Ausziehen der Masse mit W. hinterbleibt reines Selen MITSCHERLICH.

2. Aus Zorgit. - Seit der Auffindung ziemlich bedeutender Lager des selenreicheren Metalls Zorgit in der Republik Argentinien (Plata) hat die Gewinnung von Se aus dem Selenschlamm abgenommen. — Zorgit, eine Verb. von Pose und Curse, hat die folgende mittlere Zusammensetzung:

Ag 1.66 Al,O, und SiO, 98 96

Durch Behandeln des fein gepulverten Erzes mit Königswasser werden Se in SeO, und die Metalle in Chloride übergeführt. Man dampft die überschüssige Säure ab, fällt aus der sirupdicken Fl. durch Verdünuen mit W. die Hauptmenge von PbCl, filtriert und schlägt im Filtrat durch Behandlung mit SO, Selen in roten Flocken nieder. Dieses wird nach der Reinigung von beigemengten Chloriden durch Waschen mit HCI und W. in Tiegeln aus Bleierz geschmolzen und in Platten oder Formen gegossen. Es sind Selenplatten von 3 cm Dicke bis zu 12.6 kg Gewicht dargestellt. BILLAUDOT (Encyclopédie chimique 5, (1883) 198).

3. Aus Selenmetallen im allgemeinen. - Man stellt aus den Selenmetallen wss. H.SeO, dar, sättigt dieselbe mit KOH, mengt den durch Abdampfen erhaltenen Rückstand mit der gleichen Menge NH, Cl und sublimiert das

Se in einer Retorte. Berzelius.

Gewinnung aus Tellurerz vgl. Schnitzer (Dingl. 211, (1874) 484 und 492; J. B.

1874, 209).
IV. Reinigung. — Das gewöhnliche Se des Handels enthält gewöhnlich S und geringe Mengen Te. - 1. Methode von H. Rose und von Oppen-HEIM vgl. bei Tellur, Bd. III, 2. - 2. Divers u. Shimose (Chem. N. 51, (1885) 199) behandeln das Rohselen mit sd. konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, wodurch es als SeO<sub>2</sub> in Lsg. geht. Aus der mit W. verd. Lsg. wird Se mit SO<sub>2</sub> gefällt, abfiltriert, sorgfältig mit W. und dann mit A. ausgewaschen und an der Luft getrocknet. Das so gereinigte Se ist frei von Te und enthält nur Spuren von Schwefel.—3. Man behandelt das Rohselen mit verd. HNO<sub>3</sub>, dampft zur völligen Vertreibung der überschüssigen Säure zur Trockene ein, sublimiert das gebildete SeO2, löst es wieder in W., fällt die spurenweise gebildete H2SO4 mit Barytwasser und schlägt in der filtrierten, mit HCl angesäuerten Lsg. Se durch Behandlung mit SO, als braunes Pulver nieder. Hugor (Ann. Chim. Phys. [7] 21, (1900) 34). - Vgl. bei den einzelnen Darstellungsmethoden.

4. Fast völlig schwefelfrei erhält man Selen auch durch Behandlung des orangeroten Nd., der durch Einw. von H. Se auf überschüssiges SO, entsteht, mit einem Ueberschuß von H.Se. Divers u. Shimidzu (Ber. 18.

(1885) 1216). - 5. Vgl. den Nachtrag.

V. Modifikationen des Selens. A. Klassifikation. - Se tritt ebenso wie S in verschiedenen Modifikationen auf. - Brazelius (Ann. 49, (1844) 253) unter-S in verschiedenen Modifikationen auf. — Brezhius (Ann. 49, (1844) 253) unterschied: 1. Weiches (d. h. durch Erwärmung vor dem Schmelzen weich werdendes), meht kristallinisches Se; 2. stahtgraues, kristallinisches Se (durch Erwärmung und langsames Erkalten zu erhalten); 3. roles, amorphes Se durch Reduktion von SeO<sub>4</sub>-Legg. zu erhalten); 4. das durch freiwillige Zers, aus Alkaliseleniden erhaltene Se. Vgl. S. 729. — Schaffgorsch (J. prakt. Chem. 43, (1848, 308) fand für das stahlgraue Selen D. — 4.8, und da Hittory (Pogg. 84, (1861) 214) und Mitschernich (Ann. Chim. Phys. [3] 46, (1856) 301; J. B. 1855, 409) für das schwarze, durch freiwillige Zers, aus Alkaliseleniden erhaltene Se dieselbe Zahl aufstellten, hielt Mitschurhen beide Modifikationen für identisch (vgl. unter Ci S. 714; ferner bei spez (iew. des metallischen Se, 8, 731). Daraus ergibt sich die Einteilung: 1. In CS<sub>2</sub> lösliches Se. a) Amorphes; a) roles amorphes, β) glasiges amorphes. — b) Kristallisiertes. — 2. In CS<sub>2</sub> unlösliches Se. — Ansicht von Rather vgl. unter Ci S. 714. — Auf Grund der später von Neumann (Pogg. 126, (1865) 123) zu 4.4 und Rammerberg (Ber. 7, (1874) 669) zu 4.5 gefundenen Werte für das spezif. Gewicht des grauen, metallischen Se gibt Rammerserg folgendes Schema: 1. Amorphes Se (D. = 4.3; rot; in CS2 lösl.); 2. zwei- und eingliedrig kristallisiertes Se (D. = 4.46 bis 4.5; rot; in CS2 lösl.); 3. körniges, graues, metallisches Se (D. = 4.5; grau; in CS2 unlösl.; entsteht aus amorphem Se durch Erwärmen auf 90°; 4. bleittriges, schwarzes Se (D. = 4.8; fast schwarz; in CS2 unlösl.; durch freiwillige Zers. von wss. Alkaliseleniden erhalten). Modifikation 1) und 2) gehen bei 90 bis 100° in 3) über; 2), 3) und 4) gehen durch Schmelzen und rasches Abkühlen in 1) über. Vgl. bei spez. Gew. des metallischen Selens, S. 731. — Peterser (Z. physik. Chem. 8, (1891) 612) greift wieder auf die Einteilung von Mitschermich zurück und hält mit diesem die beiden in CS2 unlösl. Formen für identisch; demnach bestehen drei Modifikationen: 1. Amorphes, in CS2 unlösl. Se; Se3; 2. monaklines, in CS2 lösl. Se; Se3; 3. kristallinisches, in CS2 unlösl. Se; Se4; Zu diesen kommt vielleicht noch die Modifikation, welche durch schnelles Abkühlen von geschmolzenem Se gebildet wird. — Mutimaan (Z. Kryst. 17, (1890) 353; J. B. 1890, 463) fand außer den bisher bekanuten zwei kristallisieren Modifikationen (rotes, monoklines Se und metallisches Se) noch eine dritte, gleichfalls monoklin kristallisierende Form (siehe unten). — Eine kolloudale Modifikation des Se ist zuerst von Schulze (J. prakt. Chem. [2] 32, (1885) 390) beobachtet worden.

Auf Grund einer eingehenden kritischen Sichtung des bisherigen

Auf Grund einer eingehenden kritischen Sichtung des bisherigen Beobachtungsmaterials und vieler eigener Versuche kommt Saunders (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 423—513; C.-B. 1900, 2, 807) in Uebereinstimmung mit Murscherlich zu dem Schluß, daß das Selen in drei Modifikationen auftritt, denen sich die verschiedenen Varietäten unterordnen lassen; 1. Flüssiges Selen; lösl. in CS<sub>2</sub>. Dazu gehören das glasige, das amorphe und das kolloidale oder lösliche Se. — 2. Rotes, kristallisiertes Selen; lösl. in CS<sub>3</sub>. Existiert nach Muthmann (vgl. oben) in zwei Varietäten, welche beide monoklin kristallisieren, aber verschiedenen Habitus der Kristalle zeigen. — 3. Graues, kristallinisches oder metallisches Selen; un-

lösl. in CS.

Die kristallisierten Modifikationen des Se charakterisiert Muthmann (Z. Kryst. 17, (1890) 353) auf Grund der Entdeckung einer zweiten monoklinen Modifikation folgendermaßen: 1. Erste monokline Selenmodifikation, a: b: c = 1.63495: 1: 1.6095,  $\beta$  = 75°58'; entsteht aus heißgesättigten Lsgg. in CS<sub>2</sub>; sie bildet Mischkristalle mit Schwefel, die bis zu 33 % 8 enthalten. 2. Zweite monokline Selenmodifikation, a: b: c = 1.5916: 1: 1.1352,  $\beta$  = 86°56'; entsteht beim Verdunsten kaltgesättigter Lsgg. in CS<sub>2</sub>; bildet keine Mischkristalle mit S. 3. Metallisches Selen, hexagonal-rhomboedrisch, isomorph mit Te. — Beziehungen zu den Modifikationen des S vgl. S. 714; ferner bei Verbb. von Se und S.

Ueber die verschiedenen Modifikationen bezüglich des elektrischen Leitungsvermögens des metallischen Se vgl. S. 733; "harte" und "weiche" Modifikation von Ruhmer vgl. bei Selenzellen, S. 740; Berthelot's elektropositives und elektronegatives Se vgl. unter C) S. 714; ferner S. 720, unter d).

B. Allgemeine vergleichende und unterscheidende Eigenschaften der drei Selenmodifikationen nach Saunders. — 1. Flüssiges Se hat bei Tempp. über 220° die Eigenschaften einer gewöhnlichen Fl. Beim Abkühlen wird es mehr und mehr viskos, bleibt bis unterhalb 60° weich und wird bei 50 bis 40° hart und bröckelig. In dieser Form ist es als glasiges Se bekannt (kfl. Se des Handels) und zeigt dann muschelartigen Bruch und rotdurchleuchtende Splitter. — Es gibt einen roten Strich und ein Pulver, welches zuerst grau ist, aber bei sehr feinem Verreiben rot wird und dann nicht mehr von dem roten Pulver des amorphen Se zu unterscheiden ist. Vgl. 8. 716. — Amorphes Se ist der Zustand, in welchem sich Se aus Lsgg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> bei der Reduktion abscheidet; es bildet in trockenem Zustande ein äußerst feines Pulver ohne Spur einer kristallinischen Eigenschaft. Beim Erwärmen auf 40 bis 50° wird es weich und ballt sich zu einer

weichen Masse zusammen, welche beim Abkühlen wieder hart und bröckelig wird und den Bruch der glasigen Form annimmt. Amorphes Se zeigt mit Ausnahme einer geringeren Molekularaggregation alle Eigenschaften des glasigen Se. Vgl. S. 719. - Flüssiges Se, sowohl das amorphe wie das glasige, ist in CS2 löslich. - Das kolloidale Se unterscheidet sich nach Saunders von dem amorphen, welches sich bei längerem Stehen aus den zuerst klaren roten, kolloidalen Lsgg. allmählich absetzt, gleichfalls nur durch eine geringere Molekularaggregation. Vgl. S. 724, unter b).

2. Roles, kristallisiertes Se setzt sich bei langsamem Verdunsten der Lsgg. von Se in CS<sub>2</sub> in monoklinen Kristallen ab; bildet sich auch aus einer der Formen des flüssigen Se (vgl. unter 1) bei genügend langer Berührung mit CS, oder verschiedenen anderen Lösungsmitteln. Hat wahrscheinlich zwei Kristallformen desselben Systems (vgl. MUTHMANN, S. 713), beide L in CS<sub>2</sub>, welche sich durch verschiedene Beständigkeit voneinander unterscheiden. Vgl. S. 725.

3. Graues, kristallinisches oder metallisches Se entsteht durch Erwärmen einer der vorhergehenden Formen. - Ist die stabilste Form des Se bei allen Tempp, bis zum Schmelzpunkt (217°). Die anderen beiden Formen sind unbeständig; die rote, kristallisierte repräsentiert einen Zwischenzustand zwischen dem flüssigen und metallischen Se. - Es ist bisher nicht möglich gewesen, eine Rückverwandlung des metallischen Se in eine andere Form unterhalb 217° vorzunehmen. Saundens. Vgl. S. 717 und 727.

C. Beziehungen der Modifikationen des Selens zu denen des Schwetels: Isomorphic von S und Se. - Berzellus verglich das rote Se mit dem monoklinen, das schwarze mit dem rhombischen S und betrachtete außerdem noch das nach dem Erkalten zah gebliebene Se als eine besondere, dem zähen Sentsprechende Modifikation (vgl. unter V. A) S. 712. — Berther of glaubt wegen des Verhaltens zu CS<sub>2</sub> und weil bei der Elektrolyse aus wss. H<sub>2</sub>Se am - Pol in CS<sub>2</sub> lösliches, aus wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> am Pol unlösliches Se ausgeschieden wird, daß das rote lösliche Se dem rhombischen S, das unlösliche sehwarze dem amorphen S entspreche. — Mitscherenen technet das amorphe und das kristallinische rote Selen zu einer Modifikation und vergleicht sie dem rhombischen, das schwarze Selen dem monoklinen Schwefel. — Rather betrachtet das schwarze Se als dem rhombischen S, das amorphe rote als dem amorphen, in CS2 unlöslichen S und das rote, aus CS2 kristallisierte Se als dem monoklinen S analog, da sie ihrem Entstehen und ihrem spezifischen Gewichte nach Aehnlichkeiten mit denselben zeigen. Das kristallisierte rote Se betrachtet er seines abweichenden spez. Gew. wegen als eine besondere Modifikation.

Rammelsberg (Ber. 7, (1874) 669) suchte durch Umrechnung und Um-

stellung eine Isomorphie des monoklinen Schwefels (MUTHMANN'S II. Modifikation; vgl. d. Bd. S. 337 und 343) und der ersten monoklinen Selenmodifikation (vgl. S. 713 u. 725) zu beweisen: Macht man diejenige Zone, die in der Stellung, welche Mitscherklich den Kristallen gab, Horizontalzone ist, zur Diagonalzone einer hinteren schiefen Endfläche und die basische Endfläche zu einer entsprechenden vorderen, so erhält man a: b: c=0.99:1:1.27 und den Achsenwinkel=89°15'. Nach Mersenes-Lich's Bestimmungen sind diese Werte beim monoklinen Schwefel ungefähr = 0.99:1:100 und 84°14' (vgl. d. Bd. S. 343). Die Achsen a sind bei beiden Elementen so nahe gleich, daß das vertikale rhombische Prisma beider nur um 2' differiert, während die Achsen gleich 4:5 erhalten bleiben. Eine Bestätigung der hieraus abgeleiteten Isomorphie zwischen 3 und Se sicht Rammelsbero in den isomorphen Mischungen beider Elemente (vgl. dwe. unter Verbb, von Se mit S. - Nach BETTENDORF und vom Rath (Pogg. 139. (1870) 329) dagegen sind die Formen des Se und des S sowohl von einander, als auch von den monoklinen Kristallen ihrer Verbb. verschieden - Dies wird bestätigt von MUTHMANN (Z. Kryst. 17, (1890) 357), nach welchem S und Se nicht als isomorph bezeichnet werden dürfen. MUTRELAND hat bei Selenkristallen, die unter den verschiedensten Kristallisationsbedingungen erhalten wurden, niemals Individuen beobachtet, welche der von Rammelsbeng (Handbuch der konstphys. Chem., 2. Aufl., 66, gegebenen Abbildung entsprochen hätten; vor allem hat Rammus-sens einen sehr wichtigen Faktor, nämlich den Habitus der Kristalle vollkommen auter acht gelassen. - Möglicherweise entspricht der ersten monoklinen Selenmodifikation (vgl. S. 713 und 725) die vierte Schwefelmodifikation (vgl. d. Bd. 8. 337 u. 348). - Der zweiten monoklinen Selenmodifikation (vgl. S. 713 und 726) entspricht keine Schwefelmodifikation. Wenn man nur die Achsenverhält-

nisse betrachtet, könnte man eine Isomorphie dieser beiden Modifikationen annehmen. Denn wenn man die für die Kristalle der zweiten monoklinen Selenmodifikation gefundenen Achsenlängen mit \*/<sub>s</sub> multipliziert, so erhält man sehr ähnliche Achsenverhältnisse:

Schwefel a: b: c = 1.06094: 1: 0.70944; \$\beta = 88^913'\$

Selen a: b: c = 1.0611: 1: 0.7568; \$\beta = 86^956'\$

Detartige morphotropische Beziehungen finden sich mehrfach bei S und Se; so ist der Winkel [100]: [110] bei der ersten monoklinen Selenmodifikation (57°46') nahezu gleich dem entsprechenden bei der zweiten Modifikation dieses Elementes (57°59'); der Klinodomenwinkel [1010]: [111] hei der zweiten Schwefelmodifikation (89°39') stimmt ziemlich überzin mit dem sprechenden bei der zweiten nohmkation dieses Einemenes (or ob); der Kinnonmenwinker [010]: [011] bei der zweiten Schwefelmodifikation (89°42') stimmt ziemlich überein mit dem Pyramidenwinkel [111]: [111] bei der ersten monoklinen Selenmodifikation (89°54') usw. Daraus darf aber nicht auf Isomorphie der betreffenden Körper geschlossen werden, da vor allem eine gewisse Uebereinstimmung in bezug auf den Habitus oder doch wenigstens auf die auftretenden Formen vollkommen fehlt. - Dem metallischen Selen (vgl. S. 714 und S. 727) entspricht wahrscheinlich der schwarze Schwefel (vgl. d. Bd., S. 359). - Mit steigendem Atomgewicht nimmt in der Reihe S. Se, Te das Bestreben, in der metallischen Modifikation zu kristallisieren, zu. Von Te ist nur diese bekannt; bei Se entsteht sie unter günstigen Bedingungen bei gewöhnlicher Temp., immer oberhalb 130° (vgl. S. 727); und bei S ist sie nur äußerst schwierig bei sehr hohen Tempp. zu erhalten (schwarzer Schwefel; vgl. d. Bd. S. 359). MUTHMANN.

Petersen (Z. physik. Chem. 8, (1891) 615) vergleicht Se mit S auf Grundlage der Energie und Volumverhältnisse. Danach entspricht das in CS. unl. kristallinische Se dem rhombischen S: das monokline Se dem monoklinen S; das amorphe rote Se dem amorphen unl. S; und vielleicht (wie schon Berzelius hervorgehoben, vgl. S. 714 unter C) das glasige, schwarze Se dem plastischen S. Dieser Zusammenstellung, die früher, auf die spez. Gewichts-Bestimmungen gestützt, von Rathke aufgestellt ist (vgl. S. 714 unter C) schließen sich teilweise die Darstellungsmethoden, nicht aber die Löslichkeitsverhältnisse an. Petersen. - Vgl. auch bei

Verbb, von Se mit S.

VI. Spezielle Bildungsweisen und physikalische Eigenschaften der einzelnen Modifikationen,

Uebersicht: A. Flüssiges Selen, Sea. A.I. Glasiges Selen. 1. Bildung, S. 715. — 2. Eigenschaften, S. 716. — A.H. Amorphes Selen. 1. Bildung und Darstellung, S. 719. — 2. Physikalische Eigenschaften, S. 719. — A.H. Kolloidales Selen, S. 721. B. Rotes, kristallisiertes, monoklines Selen; Seg. 1. Bildung und Darstellung, S. 725.

- 2. Eigenschaften, S. 725.

C. Graues, hristallinisches oder metallisches Selen: in CS, unlösliches Selen; Sey.

1. Bildung und Darstellung, S. 727. — 2. Eigenschaften, S. 729.

A. Flüssiges Selen; Sea. A I. Glasiges Selen. 1. Bildung. — Bildet sich stets beim Abkühlen von geschmolzenem Se; nur bei sehr langsamen Erkalten kann die stabilere metallische Form (vgl. diese, S. 728

unter a) erhalten werden. Saunders. Vgl. S. 713 unter B, 1).

Aeltere Angaben über Bildung von AI beim Erkalten von geschmolzenem Se: Glasiges, amorphes Se entsteht bei nicht zu langsamem Erkalten des geschmolzenen Selens. Berzelius; Hittore. - Geschmolzenes Selen bleibt weit unterhalb des Schmelzpunktes flüssig und zeigt vollkommen gleichmäßige Abkühlung ohne Stillstand oder Verzögerung, bis es bei etwa 50° zur amorphen Masse erstarrt. Hittorf. — Es kühlt sich gleichmäßig ab bis 116.8°, dann langsamer bis 112.6° und erwärmt sich darauf wieder auf 121.3°, ohne jedoch seinen glasigen Zustand zu ändern. Regnault. - Durch Schmelzen und nicht allzu langsames Erkalten wird eine Form erhalten, die aus einer Mischung von I. und unl. Se in wechselnden Verhältnissen besteht, die dem gewöhnlichen Selen des Handels am nächsten kommt. - Auch

die durch Schmelzen und schnelles Erkalten, z. B. Ausgießen in W., erhaltene schwarze, amorphe, glasglänzende, in dünnen Splittern rot durchscheinende Substanz enthält wechselnde, nicht unbeträchtliche Mengen von unl. Se. Die Reaktionswärme zeigt, daß die hierin enthaltene l. Form nicht mit der gewöhnlichen l. Form identisch sein kann. Petebsen (Z. physik. Chem. 8, (1891) 612).

Ueber B. durch Erhitzen von Se in verschiedenen Flüssigkeiten nach

SAUNDERS vgl. unter d) S. 717. — Physiks Chem. 8, (1891) 612) weist darauf hin, daß es unmöglich ist, glasiges Se in vollkommen reinem Zustande zu er-

- 2, Eigenschaften, a) Aussehen. Das glasige, geschmolzene Se ist spröde, nicht hart, leicht zu ritzen und zu pulvern, von metallglänzender, rotbrauner Oberfläche und muscheligem, dunkel bleigrauem, glänzendem Bruch; es gibt beim Zerreiben ein dunkelrotes Pulver, welches da, wo es unter dem Pistill zusammenballt und Politur annimmt, grau und metallglänzend wird; in dünnen Lagen mit rubinroter Farbe durchscheinend. Berzelius. — Schwarze, in dünnen Schichten rubinrot durchscheinende Masse mit glänzender Oberfläche, mit glasglänzendem, durchaus nicht metallglänzendem Bruche, in Pulverform grau, nur auf Papier einen roten Strich gebend. REGNAULT. [Das von REGNAULT untersuchte Se enthielt 2.250, Te] — Schwarze, siegellackartige Glasmasse. Ruhmer (Das Selen und seine Bedeutung für die Elektrotechnik, Berlin 1902. S. 5). — Vgl. Saunders, S. 713 unter B. 1).
- b) Spesifisches Gewicht. D. = 4.3 bis 4.32, Berzeltus; 4.276 bis 4.286, im Mittel 4.281 bei 20°, Schaffgotsch; 4.29 bis 4.36 (also ebenso wie für das amorphe Se (vgl. S. 720) nahezu 4.3) RAMMELSBERG (Ber. 7. 11874) 669; Pogg. 152, (1874) 151); als sichersten Mittelwert nimmt Petersen (Z. physik. Chem. 8, (1891) 612): 4.29, Saunders (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 423): 4.28 an. Atomvolumen. — Vgl. unter VIII, 8. 743.

c) Verhalten beim Erwärmen und Abkühlen; Schmelz- und Erstarrungspunkt. - Die Temp., bei der glasiges Se anfängt, weich zu werden, liegt zwischen 40 und 50°. Bettendorf u. Wüllner (Pogg. 133, (1868) 309); bei 60°, Hittorf; bei 50°, Saunders. — Beim Erwärmen auf 125 bis 130° wird es zunächst halbflüssig; geschmolzenes Se erstarrt vollständig erst unterhalb 50°. HUTTORF. — Zeigt keinen bestimmten Schmelz- und Erstarrungspunkt, da es allmählich erweicht und erhärtet; wahrscheinlich liegt dieser Punkt bei 200°, da Se bei dieser Temp. authört, an der Thermometerkugel zu haften. Bei 250° ist es vollständig geschmolzen, bei 150° völlig fest. Sacc (Ann. Chim. Phys. [3] 21, 120). — Nach Berzelius wird glasiges Se in der Wärme weich, bei 100° halbflüssig, bei wenig höherer Temp. vollständig flüssig, bleibt beim Erkalten lange weich, läßt sich wie Siegellack bearbeiten und dann in lange, elastische, durchsichtige Fäden ausziehen. — Die von Berzelius beobachtete Dünnflüssigkeit bei ca. 100° beruht wahrscheinlich auf Umwandlung in die metallische Form, wobei soviel Wärme freigemacht wird (vgl. S. 728), daß die Masse für einige Minuten dünnflüssig geworden sein mag. Saundens - Schmilzt bei etwa 100°. RUHMER. - Bei sehr schnellem Erhitzen kann man die Temp. bis 220° steigern, ohne eine Umwandlung in die dichtere, metallische Form [vgl. unter d) S. 717] herbeizuführen. Bei dieser Temp. ist Se deutlich flüssig, obgleich noch viskos; unterhalb etwa 250" erreicht es nicht den Zustand völliger Dünnflüssigkeit. Im Gegensatz zu der Annahme, daß, während die grane, metallische Modifikation bei 217° (vgl. S. 731) schmilzt, die glasige Form nur bei 240 bis 250° flüssig wird (Sacc. oben), ist nach Saundens die bei 217° erhaltene Fl. in allen Fällen die gleiche und besitzt bei dieser Temp. eine beträchtliche Viskosität. Beim

Abkühlen von geschmolzenem Se wird stets die glasige Form erhalten; nur bei sehr langsamem Erkalten kann die stabilere metallische Form (vgl. S. 728 unter a) gebildet werden. Saunders. Vgl. Draper u. Moss (Chem. N. 33, (1876) 1; J. B. 1876, 180).

d) Uebergang des glasigen Se in metallisches Se und umgekehrt. - Ueber B. des metallischen Se durch Erhitzen des glasigen Se vgl. S. 727 u. 728; daselbst s. auch Umwandlungswärme. — Ueber die Frage, ob diese Umwandlung des glasigen in metallisches Se eine reversible oder irreversible ist, liegen folgende Angaben vor: Lehmann (Compt. rend. 129, (1899) 282) beobachtete unter dem Mikroskop, daß Se beim Schmelzen zunächst in eine hellrote. durchleuchtende Fl. übergeht, welche bei weiterem Erwärmen dunkel wird und hier und dort schwarze Punkte absetzt. Diese wachsen und nehmen das Ansehen von sphärolithischen Aggregationen der unl. grauen Modifikation an. Erhitzt man noch weiter, so schmilzt die Masse wieder zu einer dunklen, fast undurchsichtigen Fl. Beim langsamen Abkühlen erscheinen zunächst sphärolithische Kristalle der grauen Modifikation, dann wird die Farbe der Fl. weniger intensiv, und man erhält schließlich wieder die ursprüngliche hellrote Fl. Beim raschen Abkühlen erscheinen die Kristalle der grauen Modifikation nicht, aber die Fl. geht allmählich von dunkelrot in hellrot über. Auch beim raschen Erwärmen vermögen für einen Augenblick schwarze Kristalle zu erscheinen, die rasch wieder verschwinden, aber bisweilen ist der Uebergang von der roten in die dunkler gefärbte Fl. ein direkter. Die wachsende Absorption des Lichtes beim Erwärmen und der umgekehrte Vorgang beim Abkühlen weisen auf eine chemische Veränderung der Fl. hin, so daß diese bei höheren Tempp, teilweise als eine Lsg. der grauen Modifikation zu betrachten ist. — Bei späterer Wiederholung dieser Versuche konnte LEHMANN dieses "Rückgüngigwerden der Entglasung" nicht wieder beobachten. - Nach TAMMANN (Wied. Ann. 62, (1897) 280) läßt diese Beobachtung Lehmann's auf die Existenz von zwei Schmelzpunkten des Se schließen. - Nach Le Cha-TELLER (Compt. rend. 129, (1899) 282) ist Se in kristallinischem Zustande nur beständig oberhalb 60° und unterhalb 214°; außerhalb dieser Grenzen ist allein die amorphe (glasige, flüssige) Modifikation beständig. - Saunders (J. of. Phys. Chem. 4, (1900) 433) konnte bei Wiederholung des Versuches von Lehmann die von diesem gemachte Beobachtung nicht bestätigen.

Beim Erhitzen in FIL, in denen Se etwas löslich (Chinolin, Anilin u. a.) oder unlöslich ist (z. B. Paraffin), entstehen nur zwei Modifikationen: die glasige und die metallische (vgl. S. 721 unter e); und zwar ist die metallische Form bis ca. 22° beständig, während die glasige Form, je nach der Natur der angewandten FL, bei 60 bis 80° entsteht. In W. verhält sich das glasige Se ebenso wie in anderen FlL, welche es nicht lösen. Das glasige Se ist für sich bei gewöhnlicher Temp. unbegrenzte Zeit beständig (Bestätigung der Angaben von Hittorf, Mitscherlich, Drafer u. Moss u. a.); wenn es aber einmal in die metallische Modifikation übergegangen ist, so zeigt es bei gewöhnlicher Temp. oder, wenn es in einem Bade auf 40, 50, 60° oder darüber (aber unter 220°) erhitzt wird, keine Tendenz, in eine

andere Form überzugehen.

e) Ausdehnungskoeffizient. — Die Verlängerung der Längeneinheit beim Erwärmen von 0 bis 100° berechnet sich aus dem mittleren linearen Ausdehnungskoeffizienten bei 40° = 0.00003680 und dem mittleren Zuwachs desselben bei Temperaturerhöhung um 1° = 11.15 × 10<sup>-7</sup> zu 0.003792. Fizeau (Compt. rend. 68, (1869) 1125; Pogg. 138, (1869) 26). Vgl. Spring (bei metallischem Se, S. 731).

f) Spezifische Würme. — REGNAULT (Ann. Chim. Phys. [2] 73, (1840) 51) gibt für Se (frei von S) ohne genauere Bezeichnung der Modifikation bei Tempp. von 98 bis 112° folgende Zahlen: 0.08349, 0.08396, 0.08368; im Mittel

0.08371. — Später (Ann. Chim. Phys. [3] 46, (1856) 281) findet Regisault für die glasige Modifikation und Tempp. zwischen + 87 und — 19°: 0.1036, 0.1026; im Mittel 0.1031; für Tempp. zwischen — 27 und + 8°: 0.07461, zwischen — 20 und + 7°: 0.07476, im Mittel 0.07468. Bemerkenswerterweise entspricht der großen Wärmeentw. bei der Umwandlung der glasigen in die metallische Modifikation (vgl. S. 728 keine Aenderung der Wärmekapazität. Regisault. — Betterboren u. Wüllner (Pogg. 133, 1868) 293) finden für durch Eintropfen von geschmolzenem Se in kaltes W. erhaltenes glasiges Se und Tempp. zwischen + 38 und + 20°: 0.0952, 0.0958, 0.0950, im Mittel 0.0953; zwischen + 53 und + 22°: 0.1104; zwischen + 62 und + 20°: 0.1147. Diese Abweichungen lassen sich bis zu einem gewissen Grade durch teilweise Umwandlung des glasigen in metallisches Se erklären. Saunders.

g) Würmeleitungsvermögen. — Schlechter Wärmeleiter. Berzellus. — Nach Schultz-Sellack (Pogg. 139, (1870) 182) beträgt für eine 0.4 bzw. 3.0 mm dicke Selenplatte der Prozentsatz der durchgegangenen Wärme: von Lampenlicht bei 100° 50 bzw. 16°; von einer leuchtenden Gasslamme

36 bzw. 5 " ...

h) Elektrische Eigenschaften. — Eine Stange von glasigem Se wird beim Reiben negativ elektrisch, aber weniger stark als Schwefel. Seeseck (Pogg. 6, (1826) 155). Bestätigt von Riess (Pogg. 64, (1845) 50); Draffer u. Moss (Chem. N. 33, (1876) 1; J. B. 1876, 180). — Berzehtts berichtet diese Eigenschaft als eine Beobachtung von Bossdonff, die er selbst nicht hat bestätigen konnen — Wird beim Reiben negativ, nach der Bestrahlung mit Radiumstrahlen dagegen positiv elektrisch. Hesehus u. Georgiewski (J. russ. phys. Ges. 37, (1905) 29; C.-B. 1905, 1, 1356). — Wenn man geschmolzenes Se auf eine kalte Steinplatte ausgießt, so zeigt das auf diese Weise frisch hergestellte

glasige Se sehr deutliche Elektrisierung. Saunders.

Leitet die Elektrizität nicht. Berzelius. — Leitet den elektrischen Strom sehr schlecht; ist fast als Isolator zu betrachten. Ein kleines stäcken besitzt bereits einen Widerstand von mehreren tausend Millionen Ohm. Ruhmer Das Selen und seine Bedeutung für die Elektrotechnik, Berlin 1902, S. 5). — Dieses schlechte Leitungsvermögen bessert sich bedeutend, wenn man das schwarze glasige Se in die schiefergraue, metallische, kristallinische Modifikation überführt (vgl. S. 727). — Wird glasiges Se, welches durch rasches Abkühlen des geschmolzenen metallischen Se erhalten worden ist, rasch arhitzt, so beginnt es zwischen 165 und 175° den elektrischen Strom metalten. Der Leitungswiderstand vermindert sich beim Erhitzen weit über 360° fortwährend. Draper u. Moss (Chem. N. 33, (1876) 1; J. B. 1876, 180). Vgl. S. 732 unter VII.

i) Kapillaritatskonstante. - a = 7.180 mg für 2r = 1 mm. Quiscus Pogg. 134.

(1868) 629

k) Löslichkeit. a) In Schwefelkohlenstoff. — Nach Mitscherlich überzieht sich glasiges Se, welches durch Einfließenlassen des geschmolzenen Se in k. W. dargestellt wurde, in CS, mit roten Kristallen; folglich ist es darin II. — Nach Draper u. Moss (Chem. N. 33, (1876) 1; J. B. 1876, 180) nur spurenweise, nach Schützenberger (Chemse generale 1, (1884) 483) beinahe unl. in CS, — Einwirkung von Licht erhöht die Löslichkeit in CS, Saunders,

B) In verschiedenen organischen Lösungsmitteln. — Ll. in Chlorschoefel. Pubei findet B. von Chlorselen statt und kristallisiert S aus. — In Chlorselen reichlich, in Aethylselenid wenig l. (vgl. S. 732): scheidet sich aus der Leg in Seath, auch wenn nicht erwärmt wurde, als schwarzes (metallisches) Se wieder ab (vgl. S. 732) unter b ; ferner lösl. in Selenkohlenstoff, Chlorkohlenstoff (mit Spuren von CSe, gemischt) und Aethylsulfid. Rather (Habilitationsschrift Halle; Ann. 152, (1869) 181;

Z. Chem. 1869, 720); J. prakt. Chem. 108, (1869) 235 und 321; J. B. 1869, 209). - Die Löslichkeit des im Handel erhältlichen glasigen Se in Methylenjodid beträgt bei 12° 1.3 %, aus der dunkelbraunroten Fl. kristallisiert Se monoklin. Retgers (Z. anorg. Chem. 3, (1893) 343; C.-B. 1893, 1, 924).
γ) In Ammoniak. — Beim Erhitzen mit fl. NH<sub>3</sub> in genügend widerstands-

fähigen Gläsern auf 250 löst sich Se (ebenso wie S und P) zu einer gefärbten Fl., die den elektrischen Strom leitet und beim Abkühlen keine festen Stoffe ausscheidet. Franklin und Kraus (Am. Chem. J. 20, (1898) 820; C.-B. 1899, 1, 330). — Zwischen — 30 und + 10" unl. in fl. NH<sub>3</sub>; die Beobachtungen von Franklin u. Khaus sind der Anwendung von unreinem Se und nicht vollständig trockenem NH, zuzuschreiben. HUGOT (Ann. Chim. Phys. [7] 21, (1900) 5; C.-B. 1900, 2, 835).  $\delta$ ) In  $H_qSO_4$ . — Vgl. unter XI, S. 747. — Vgl. auch allgemeine physikalische Eigenschaften des Selens, S. 742 ff.

A II. Amorphes Selen. 1. Bildung und Darstellung. — Entsteht im allgemeinen, wenn Se plötzlich in Freiheit gesetzt wird, sei es durch Zers, einer seiner Verbb, oder durch Fällung aus dem gelösten (vgl. dagegen bei B. von rotem, kristallisiertem Se, S. 725) oder dampfförmigem Zustande, SAUNDERS (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 461); vgl. auch Ostwald (Z. physik. Chem. 22, (1897) 294). — Wird erhalten: a) Bei der gewöhnlichen Reinigungsmethode des Se durch Lösen in KCN und Fällung mit HCl. Rose; Oppenheim (J. prakt. Chem. 71, (1857) 279). — b) Bei Reduktion von wss. H. SeO. durch SO<sub>2</sub> (vgl. S. 763), Zn. Fe, Berzelius; durch SnCl<sub>2</sub>, Hittorf; H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub>, H. Rose; FeCl, CrCl, H und andere Reduktionsmittel in der Kälte. Saunders; auch durch Einw. von Glucose auf wss. H2SeO, und H2SeO, (vgl. bei diesen), und von einigen anderen organischen reduzierenden Mitteln (wie Lävulose, Formaldehyd, Paraldehyd u. a.) auf wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub>. vgl. 8. 764). OECHSNER DE CONINCK U. CHAUVENET (Compt. rend. 141, (1905) 1234; Bull. Acad. Belg. 1906, 51; C.-B. 1906, 1, 317 und 1220). — Se wird durch Hydrazinsulfat aus schwach saurer und aus ammoniakalischer Lsg., durch Hydroxylaminchlorhydrat beim Kochen aus starker HCl-Lsg. gefällt. Jannasch u. Müller (Ber. 31, (1898) 2377). — c) Durch Fällung einer Lsg. von Se in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch Wasser. Magnus; Hittorf. — d) Bei Zers. der selendithionigsauren Salze durch Säuren und des Chlorselens durch Wasser. Rathke; des Bromselens durch Alkohol. Schneider (Pogy. 128, (1866) 327). — e) Bei langsamer Zers. von wss. H<sub>2</sub>Se durch Oxydation an der Luft, HITTORF; durch Oxydation mit FeCla, H2O2, SeO2, FABRE (Compt. rend. 103, (1886) 131; J. B. 1886, 227); bei der Elektrolyse von wss. H.Se, Berthelot (vgl. S. 720 u. 750). — f) Bei Zers. von Se-Verbb. wie K<sub>2</sub>Se, Uelsmann (*Pogg.* 116, (1860) 122). — g) Wird durch den elektrischen Strom aus saurer und alkal. Lsg. an der Anode abgeschieden. Schucht (*Chem. Ztg.* 1880, 292; *Berg- u. Hüttenm. Ztg.* 39, (1880) 121; *J. B.* 1880, 174; *Z. anal. Chem.* 1883, 485; *J. B.* 1883, 1514). — Durch Elektrolyse von wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> oder beim Durchleiten eines Stromes durch eine Selenzelle (vgl. S. 741), wobei sich amorphes Se an der Anode ausscheidet. Bidwell (Chem. N. 51, (1885) 261 und 310). — h) Durch Sublimation des Elementes selbst, wobei sich die amorphe Modifikation in den kälteren Teilen der Röhre kondensiert; auf diesem Wege können auch Kristalle der grauen Modifikation (vgl. S. 729) erhalten werden. BORNTRAEGER (Dingl. 242, (1881) 55; J. B. 1881, 172). Vgl. bei metallischem Se, S. 729; ferner MUTHMANN, daselbst.

2. Physikalische Eigenschaften. a) Allgemeines. — Unterscheidet sich von glasigem Se nur durch geringere Molekularaggregation. - Die amorphe und glasige Modifikation zeigen im Vergleich zu den anderen Formen größere Reaktionsfähigkeit. Dies ist wichtig bei der Reinigung des Se nach der Cyanidmethode, da Se beim Erhitzen in was. KCN in die metallische Form übergeht und dann zur völligen Lsg. langes Kochen erfordert, während beim Eintragen der amorphen oder gepulverten glasigen Modifikation in die kalte Lsg. von KCN die Rk in kurzer Zeit beendet ist. Schjellert (Ann. 109, (1859) 125); SAUNDERS. Vgl. S. 713.

b) Aussehen; Verhalten beim Erwärmen. - Aus sehr verdünnter wss. H.SeO3 in der Kälte reduziertes Se bildet ein goldgelbes Häutchen, in minder verteiltem Zustande aus konzentrierterer Lsg. gefalltes ein scharlachrotes Pulver, welches sich beim Erwärmen der Fl. zu einem erst dunkelroten, dann rotschwarzen Pulver vereinigt. Berzelius. - Beim Schütteln geht das amorphe Se zunächst nicht in ein Pulver über, sondern bricht in unregelmäßigen Linien. Getrocknet bildet es ein außerst feines Pulver, das an allen Körpern, mit denen es in Berührung kommt Hände. Filtrierpapier) haften bleibt. - Beim allmählichen Erwärmen beginnt das Pulver adhaesiv zu werden und ballt sich zusammen; bei etwa 50° bildet es eine weiche, klebrige Masse und färbt sich gleichzeitig dunkel. Nach dem Abkühlen zeigt die Masse die Zerbrechlichkeit, nach dem Zusammenpressen den Bruch der glasigen Modifikation. Das Zusammenballen beim Erwärmen ist eine charakteristische Eigenschaft der Pulver von viskesen Fil., so zeigt z. R fein gepulverter Siegellack ein so ähnliches Verhalten, daß er — abgesehen von der Farte von dem amorphen Selenpulver nicht zu unterscheiden ist. - Preßt man amorphes Se durch Hammerschlage sehr stark zusammen, so erhält man eine schwarze, harte Masse, die einen muscheligen, aber weniger glänzenden Bruch hat als das auf gewöhnlichem Wege dargestellte glasige Se. -- Das rote Pulver enthält stets etwas Staub. Sausdens.

c. Spezifisches Gewicht. — D. des roten Pulvers bei 20°: 4.245 bis 4.275, im Mittel 4.259 (aus einem anderen früheren Versuch: 4.259 bis 4.269), des durch Erwärmen unter Wasser auf 50° granschwarz gewordenen: 4.250 bis 4.277, im Mittel 4.264. Schaffgotsch (J. prakt. Chem. 43, 1848) 308; J. B. 1847 n. 1848, 378; Pogg. 90, 1853) 66; J. B. 1853, 329). — Nahezu 4.3 zwischen 4.27 u. 4.34). Rammelsberg (Pogg. 152, (1874) 151; Ber. 7, (1874) 669). — Sicherster Mittelwert nach Saunders: 4.26. — Vgl. ferner den Nachtrag.

di Lüslichkeit in CS. - 1000 T. (S. lösen 1 T. Se bei 466° und 0.16 T. bei 0". Mitscherlich. - Bei der Elektrolyse erhielt Berthelot (Ann. Chim. Phys. [3] 49. (1857) 473) aus wss. H. Se am + Pol in CS, vollkommen losh, aus wss. H.SeO, am - Pol in CS, gröstenteils unlost. Se and lettet daraus die Existenz zweier amorpher verschiedener Selenarten, des "elektronegativen" und des "elektropositiven" Selens ab. Vgl.S. 714 unter C. – RAMMELSBURG (Pogg. 152, (1874) 151) fand für die Löslichkeit in CS, bei 20" die Werte 1:1375; 1:2464; 1:3746. Das Anwachsen der Werte hat seinen Grund darin, das - nach Mirscherlich (Ann. Chim. Phys. (3 46. (1856) 301; J. B. 1855, 409) — amorphes Se bei mehrwöchentlicher Berührung mit CS, dunkler und kompakter wird und in eine rote Kristall-masse übergeht, die in CS, zwar vollkommen, aber nicht so leicht 1 ist wie die ursprüngliche Substanz. — Vgl. auch Schneiden Pogg. 128, 1880 327). - Nach SAUNDERS (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 462) geht die von Mitschenlich beabachtete Umwandlung schon in bedeutend kurzerer Zeit vor sich, besonders wenn man durch Rühren frische Oberflächen der Einw. des CS, darbietet. Lieht beschleunigt die Dunkelfarbung und Umwandlong in eine kristallinische Masse. - Amorphes Se ist, wenn es nicht vorher erwärmt wurde, in CS, bei gewöhnlicher Temp. vollständig L: durch schwaches Erhitzen oder Extrahieren mit warmem CS, aber wird es tellweise unl, indem es sich zusammenzieht und dunkler wird. Prysissis

(Z. physik. Chem. 8, (1891) 612). — Ueber eine durch Einw. einiger organischer Reduktionsmittel, wie Formaldehyd, Paraldehyd, Lävulose auf wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> erhaltene Varietät von rotem, amorphen, in CS<sub>2</sub> bei Zimmertemp. unlösl. Se vgl. Оесиямен de Commek u. Силичемет (Bull. Acad. Belg. 1906,

51; C.-B. 1906, 1, 1220). Vgl. auch bei H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, S. 764.

e) Einwirkung verschiedener Flüssigkeiten auf amorphes Se. — In bezug auf die Einw. verschiedener Fll. auf amorphes Se teilt Saundens (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 463 bis 469) diese Körper in drei Klassen: 1. Solche, die eine schwache oder gar keine Einw. auf amorphes Se ausüben; 2. solche, die amorphes Se in die rote kristallinische Modifikation überführen; 3. solche, die es in die graue, metallische Modifikation umwandeln. — In die erste Klasse gehören: Wasser, Hydroxylaminchlorhydrat, Hydroxylamin, Harnstoff, Ammoniumsulfocyanat, Prikrinsäure, Acetanilid, KOH, NH<sub>4</sub>Cl, K<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>; — in die zweite: Alkohol, Benzol, Thiophen, Toluol, Benzonitril, Propylaldehyd, Amylnitrit, Aethylacetat, Isobuttersäure, Acetophenon, Nitrotoluol, Bromnitrobenzol, m-Dinitrobenzol, Dimethylanilin, Nitroso-β-naphtol, Aceton, Propylenbromid, Aethyljodid, Monomethylanilin, Chloroform, Phenylhydrazin, Benzylamin, Diphenylmethan; — in die dritte: Chinolin, Anilin, Pyridin, Benzylcyanid, Benzimidobutylester, Piperidin, Triaethylamin, Hexamethylenamin, p-β-Anisaldoxim, also sämtlich N-haltige Körper. — Vgl. S. 717 unter d).

f) Vebergang in die anderen Modifikationen. - Vgl. unter e), oben; ferner bei glasigem Se, S. 717 unter d); bei rotem kristallisiertem Se, S. 725;

bei metallischem Se, S. 727.

Vgl. auch allgemeine physikalische Eigenschaften des Selens, S. 742.

A III. Kolloidales Selen. Vebersicht: 1. Darstellung. a) In Lösung, S. 721.

— b) In fester Form. a) Mit protalbinsaurem Natrium, S. 722. — s) Mit Iysalbinsaurem Natrium, S. 722. — y) Mit freier Protalbin- bur Lysalbinsaures, S. 728. — c) Durch Darstellung von Selen in Ggw. kolloidaler Substanzen, z. B. Eiweißkörper, S. 723. — d) Mit Hilfe von Kautschuk. S. 723. — 2. Eigenschaften, S. 720.

1. Darstellung. a) In Lösung. — a) Zuerst erhalten von H. Schulze (J. prakt. Chem. [2] 32, (1885) 390; Ber. 18, (1885) R. 655) als flüssiges Hydrosol durch vorsichtige Reduktion einer sehr verd. wss. Lsg. von SeO2 mit einer Lsg. von SO2(18eO2; 2SO2). Bei Verwendung 5% iger Lsgg. erhält man eine zunächst gelbe, dann rotgelb, gelbrot und blutrot werdende, im durchfallenden Licht durchsichtige Fl.; endlich fällt ein dunkelroter Nd. von Se aus, der sich auf Zusatz von W. vollkommen zu einer klaren roten Fl. löst (vgl. unten). Schulze nimmt intermediär die B. von Selentrithionsaure H,SSeO4 oder vielleicht von Diselentrithionsäure H,SSeO4 an, die sich bei Ggw. von Säuren unter Abscheidung von Selangsam zersetzen. Durch Dialyse kann man neutrale Lsgg. von Se erhalten. Schulze. Vgl. auch Biltz (Ber. 37, (1904) 1097). — β) Durch Einwirkung von sehr stark verdünntem wässrigen Hydrazinhydrat (1:2000) auf 0.2% gier wss. Lösung von SeO2 entsteht eine reine, unbegrenzt haltbare Lsg. von kolloidalem Selen, auch bei Anwendung von Hydroxylaminhydrat oder H<sub>2</sub>PO2, aber in weniger haltbarer Form. Die Lsg. wird durch Kochen konzentriert; kann ohne Zers. filtriert werden. Durch langsames Eindunsten im Vakuum über H. SO4 wird zuweilen das feste Hydrosol (vgl. unten) erhalten. Gutbier (Z. anorg. Chem. 32, (1902) 106). — γ) Durch Zusatz von etwas Hydrosulfit zu sehr verd. SeO2-Lsg. Meyer (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 51; C.-B. 1903, 1, 686). — δ) Durch elektrische Verstäubung: Man schmilzt auf einem Platindraht als Anode gegenüber. An der Berührungsstelle Se-Pt treten dann schon bei geringer Stromspannung bräunlichgelbe, später weißlichrote Schlieren

auf, während ein Teil des Se an der Anode in roten Flocken wieder ausgefällt wird. Schließlich erhält man wss. Lsgg. von kolloidalem & de nach dem Filtrieren im durchfallenden Lichte feurig gelbrot, bzw. n dünneren Schichten schmutziggelb, und im auffallenden Lichte weißlichgelbrot erscheinen; für sich aufbewahrt setzen sie nur langsam Se ab, durch Estelyte (im besonderen durch saure) werden sie aber rasch und vollständig gefällt – Bo einer Stromspannung von 20 Volt beansprucht die Herstellung etwas bezentrierterer Lsgg. dieser Art mehrere Stunden; bei 220 Volt vollzieht sig die Rk. wesentlich rascher, doch wird in diesem Falle die Belastigue durch H<sub>2</sub>Se, der bei der elektrischen Verstäubung des Se stets aufmt. so erheblich, daß man in geschlossenen Gefäßen arbeiten muß, durch der H geleitet wird, der den H<sub>2</sub>Se in eine vorgelegte Waschflasche mit AzM<sub>c</sub> Lisg, übertreibt. Bei Anwendung der höheren Stromspannung bringt man femer und haft die Anode in einem Raume unter, der durch ein Stück tierischer Bluse von der betrode getrenut ist. – MÜLLER U. NOWAKOWSKI (Ber. 38, (1905) 3779; C. 1906, 1, 9). - Teber B. durch Einw. von Glukose auf wss. H. SeO, old

H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> vgl. bei H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, S. 764. b) In fester Form. — Vgl. auch oben, unter a, β). — Durch Reduktion ene mit protalbin- oder lysalbinsaurem Na versetzten wss. Lsg. von SeO, mittel Hydrazinhydrat oder Hydroxylaminsalzen. Paat u. Koch (Ber. 38, (1905 50) - α) Kolloidales Se mit protalbinsaurem Na. 1. Reduktion mit Hintrazinhoda - 3 g protalbinsaures Na werden in der fünfzehnfachen Menge W. gelest we die einem g Se entsprechende Menge H, SeO, (1.63 g) in wss. Lsg. zugegebat Hierbei scheidet sich etwas Protalbinsäure aus, die auf Zusatz von Nach wieder in Lsg. geht. Dann versetzt man die Fl. mit 2 g käuflicher Hidrazinhydratlösung und säuert mit verd. HCl an, wobei unter Entw. 10 N (starke Schaumbildung; zu beseitigen durch Zugabe von etwas A. Kim rotfärbung eintritt. Durch gelindes Erwärmen wird die Reduktion m Ende geführt; es scheidet sich die Adsorptionsverb, von kolloidalen 34 mit freier Protalbinsäure in roten Flocken ab. Ohne zu filtrieren brant man die Fällung durch Zusatz von Soda wieder in Lsg. und reinigt die kolloidale Fl. durch Dialyse gegen destilliertes W. Die Diffusete wurde bevon Se. Man engt die Fl. bei gelinder Wärme auf dem Wasserbade in und trocknet schließlich im evakuierten Exsikkator über H. So. -Dunkelrote, glänzende, emailartige Lamellen. — Ausbeute: 3 g fester Hydrosol. — Enthält nach völligem Trockuen im Vakuum bei 100° 2.84 %, H<sub>2</sub>0, 32 %, Se und 4.9% Na. — Bei Anwendung von 3 g protalbinsaurem Na in 50 g W. und enter 3 g Se entsprechenden Menge von H<sub>2</sub>SeO<sub>2</sub> in was Lag. wurden 6 g festes Hydrosol braunroten, schwach glänzenden Lamellen und Krusten mit 4.49% H<sub>2</sub>0, H<sub>2</sub>0, 47 % or ml 9.47% Na erhalten; das Präparat war aber nach dem Erhitzen auf 100° in Vokuum nur mehr teilweise in W. löslich und auch gegen Neutralsalze etwas empindiertals die vorige Substanz. — 2. Reduktion mit Hydroxylamin. — 2 g protalbinsaures Na und 1.09 g H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, in 60 g W. gelöst und mit NaOH alkaluch gemacht, werden mit festem Hydroxylaminhydrat versetzt. Zunächst wurd nur die zur Reduktion der H<sub>1</sub>SeO<sub>3</sub> theoretisch nötige Menge mit Soda neutralisierten Hydroxylaminehlorhydrat zugegeben und auf dem Wasserbade erwärmt. Es tritt schwache littürbung ein. Eine energische Reduktion geht erst vor sich wenn in die mit NaOH alkaluch die im durchfallenden Lichte prüchtig rot gefärbte Lag. dialysiert und in bekannter Wesdas feste Hydrosol isoliert. — Ausbeute: 2 g; enthält 0.87° <sub>0</sub> H<sub>1</sub>O; 34.18°/<sub>0</sub> Se und 352°, Ma β) Kolloidales Se mit lysalbinsaurem Na. 1. Reduktion mit Hydrazinhyd z Dunkelrote, glänzende, emailartige Lamellen. - Ausbeute: 3 g fesse

B) Kolloidales Se mit lysalbinsaurem Na. 1. Reduktion mit Hydrazinhydrz - Aus 2 T. lysalbinsaurem Na und der einem T. Se entsprechenden Mense H<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub>; wie bei a, 1). — Rotbraune, glänzende Blättchen. — Enthält 421. H<sub>4</sub>O; 42 67% Se; 9.58% Na. — Bei Anwendung von 4.9 g H,SeO<sub>2</sub>, entsprechend 3 g auf 3 g lysalbinsaures Na wurden 6 g festes Hydrosol in schwach glänzenden, rothranges Krusten und Blättchen erhalten; enthält: 4.33%, HeO; 49.91% Se; 13.96% Na. - 2. Reeteckion mit Hydroxylamin. — Wie bei a, 2). — Glänzende, blutrot durchscheinende Lamellen von dunkelroter Oberflächenfarbe. — Enthält: 3,51%

H2O; 57.70% Se: 2.71% Na.

γ) Kolloidales Se mit freier Protalbin- bzw. Lysalbinsäure. — Durch Zusatz verdd. Säuren zu den wss. Lsgg. der nach α) und β) erhaltenen Präparate wird sämtliches Se in Kombination mit freier Protalbin- bzw. Lysalbinsäure gefällt. Ein Teil der letzteren bleibt jedoch in Lsg., so daß die Fällungen einen erheblich höheren Se-Gehalt aufweisen als das Auszangsmaterial. — 1. Mit freier Protalbinsäure. — 1 g des Präparates α, 1) mit 32.74% Se) wird in wenig W. gelöst und vorsichtig mit Essigsäure versetzt, so lauge noch Ausscheidung von roten Flocken bemerkbar ist; der Nd. wird abfiltriert, zuerst mit W., dann mit A. ausgewaschen und im Vakuum über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet. — Lockere, rotbraune Masse. — Enthält: 2.04% H<sub>3</sub>O; 40.15% Se. — In derselben Weise wurde aus dem nach α, 1) erhaltenen Prod. mit 47.7% Se ein in trockenem Zustande rotbrauner Kürper dargestellt mit 43.6% H<sub>3</sub>O and 68.11% Se. — 2. Mit freier Lysalbinsäure. — Wie bei γ, 1). — Der aus dem nach β, 1) dargestellten Präparat mit 42.67% Se erhaltene ziegelrote, lockige Nd. wurde nach gründlichem Auswaschen mit W., dem etwas Essigsäure zugesetzt worden war (zur Neutralisation des aus dem Glase aufgenommenen Alkalis), im Vakuum getrocknet und so in Form rotbrauner, leicht zerreiblicher Körner gewonnen. — Enthält 1.17% H<sub>2</sub>O und 95.40% Se. — Aus dem Präparat mit 49.9% Se (vgl. unter β, 1) wurde eine dunkeltote, amorphe Masse mit 0.43% H<sub>2</sub>O und 97.06% Se erhalten. Paal u. Koch (Ber. 38, (1905) 526).

c) Präparate, die bis zu 95% kolloidales Se in fester und haltbarer Form enthalten, werden nach dem bei kolloidalem Schwefel (d. Bd., S. 361, unten) angegebenen Verfahren der Chemischen Fabrik von Heyden (D. R.-P.

164664 (1904); C.-B. 1905, 2, 1754) erhalten.

d) Kautschuk übt eine direkt kolloidisierende Wirkung auf Se aus: Mastifiziert man 70 g gut gewalkten Parakautschuk mit 11.5 g amorphem, glasigem, fein pulverisiertem. schwarzem Se, so nimmt der Kautschuk die dankelrote bis rotbraune Färbung des kolloidalen Se an. Dieser Versuch bildet eine Stütze für die von Weber aufgestellte Hypothese, daß der Sim vulkanisierten Kautschuk in kolloidaler Form enthalten sei. — Se vertung Kautschuk nicht zu vulkanisieren. DITMAR (Gummiseitung Dresden 19, (1905) 766; C.-B. 1905, 2, 741).

2. Eigenschaften. — Vgl. S. 714, oben. — a) Aussehen und Löslichkeit. — Die kolloidalen Selenlsgg. sind tiefrote, im auffallenden Lichte rotbraune und undurchsichtige, im durchfallenden Lichte durchsichtige Fll. (vgl. Darst. a. a); S. 721), Schulze; im durchfallenden Lichte rote, im auffallenden Lichte blau fluoreszierende Fll. Gutbier. 1 T. Se in 10000 T. W. gibt noch eine rotgelbe Lsg. von deutlicher Fluoreszenz. Schulze. — Die von Paal u. Koch nach 1, b, a) und β) erhaltenen festen Hydrosole, welche aus kolloidalem Se und protalbin- bzw. lysalbinsaurem Na bestehen, sind im allgemeinen glänzende, rotbraune bis dunkelrote Lamellen, Blättchen oder Krusten (näheres vgl. bei den einzelnen Darstellungsmethoden), die sich leicht in W. zu einer Fl. lösen, welche im auffallenden Lichte täuschend arteriellem Blute gleicht, im durchfallenden Lichte in dünner Schicht oder bei starker Verd. vollkommen klar und leuchtend rot gefärbt ersche Die nach 1, b, β) aus 4.9 g H<sub>2</sub>SeO<sub>2</sub> und 3 g lysalbinsaurem Na erhaltschwach glänzenden, rotbraunen Krusten und Blättchen geben eine dunkelrote wss. Lsg., welche im reflektierten Lichte venösem Blute gl— Die aus kolloidalem Se und freier Protalbin- bzw. Lysalbinsäun

stehenden Präparate (1, b,  $\gamma$ ) sind amorphe, lockere, rotbraune bis dunkelrote Körper (vgl. bei den einzelnen Darstellungsmethoden), die in W. vollständig un löslich, in verdd. wss. Alkalihydroxyden oder -karbonaten leicht mit den ursprünglichen Eigenschaften kolloidal löslich sind. (Vgl. d. Nachtrag.)

- b) Bestündigkeit. Das kolloidale Se bewahrt seine Wasserlöslichkeit einige Zeit hindurch, geht aber allmählich in den unl. Zustand über, und zwar das im Dunklen gefällte und aufbewahrte langsamer als das dem zerstreuten oder direkten Sonnenlichte ausgesetzte. Die roten Lsgg. setzen im Sonnenlicht spiegelnde Häutchen von rotem, durchsichtigem Se ab. -Die Lsg. kann ohne Veränderung gekocht werden. SCHULZE, - VgL GUTBIER 1, a,  $\beta$ ) (S. 721). — Wenn man annimmt, daß die von Schulze bei der B. des kolloidalen Se intermediär angenommenen Säuren  $H_zS_zSeO_\theta$  und  $H_ySSe_zO_\theta$  (vgl. diese u. S. 721) farblos sind, und daß die Legg. ihre Farbe suspendiertem Se verdanken, ist es verständlich, daß die Aenderung beim Stehen nur eine Aggregationsänderung ist, indem sich die feinen Partikelchen zu Mussen zusammenballen, die unfähig sind, sich wieder aufzulösen. Dieses stimmt gut überein mit der Natur des roten amorphen Se-Pulvers und mit der allgemeinen Beobachtung, daß sich dieses bei 40 bis 50° zu einer weichen, klebrigen Masse zusammenballt. Saundens (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 423). — Während nach Meyer die kolloidale Lsg. beim Erwärmen amorphes Se abscheidet, erhielten Paal u. Koch (zuweilen auch Gutbier; vgl. 1. a, \$) auf S. 721) durch vorsichtiges Eindunsten der wss. Lsg. das feste Hydrosol (vgl. Darst., unter b) S. 722). Dieses war nach ca. zwei Jahren in kaltem W. noch fast vollständig und leicht löslich. Auch die durch Fällung mit Säuren erhaltenen Ndd. von kolloidalem Se mit den freien Eiweißspaltungsprodd. (vgl. unter 1, b, 7) S. 723) bewahren ihre Löslichkeit in Alkali in trockenem Zustande; diese Prodd. sind in festem Zustande weit haltbarer als in Gestalt des fl. Hydrosols. PAAL u. KOCH.
- c) Verhalten gegen Elektrolyte. Auf Zusatz von Säuren oder Salzen wird aus der kolloidalen Lsg. amorphes Se gefällt. Schulze; Guthien; MEYER. — Die Lsg. des nach 1, b, α) (S. 722) dargestellten festen Hydrosols gibt bei wiederholter Fällung erst mit CH, CO, H, dann mit HCl und jedesmaligem Auflösen in NaOH keine Gelbildung. Auch auf Zusatz eines großen Ueberschusses von 10 % iger NaCl-Lsg. bleibt die Lsg. in der Kälte und beim Aufkochen unverändert. Gesättigte NaCl-Lsg. scheidet erst beim Kochen das Gel ab; 10% ige Natriumphosphatisg, verhält sich wie 10% ige NaCl-Lsg.; 10% ige CaCl2-Lsg. erzeugt, im Ueberschuß zugesetzt, schon in der Kälte eine feinflockige, schwache Fällung. Ganz ähnlich verhalten sich die anderen von Paal u. Koch dargestellten Präparate (vgl. S. 722, unter b). - Etwas empfindlicher gegen die angeführten Reagentien ist das kolloidale Se mit freier Lysalbinsäure und einem Gehalt von 95.4% Se (1 b, γ), 2) auf S. 723). — Das selenreichste Präparat mit freier Lysalbinsäure und 97.06% Se (1 b, y), 2) auf S. 723) ist trotz seines ungewöhnlich hohen Gehaltes an Selenhydrosol gegen Elektrolyte noch recht beständig: es löst sich nach halbjähriger Aufbewahrung in verd. NH, in der Kälte nur wenig, sofort und vollständig aber bei schwachem Erwärmen. Die Lsg. gibt mit CH3CO2H eine Fällung, die zwar nicht durch NaOH, wohl aber auf Zusatz von NH, wieder mit den ursprünglichen Eigenschaften in Lsg. geht. 10% ige Natriumphosphatlsg., im Ueberschuß zu der verd. ammoniakalischen Lsg. gegeben, bewirkt weder in der Kälte, noch beim Aufkochen eine Veränderung. Das mehrfache Vol. 10 % iger NaCl-Lsg. wirkt bei Zimmertemp, nicht ein, beim Kochen scheiden sich rote, gelatinöse Flocken ab. Ueberschüssige, gesättigte NaCl- und 10 % ige CaCl, Lsg. fällen schon in der Kälte das Gel in Flocken. Zweiundeinhalb Jahre nach seiner Darst. war sowohl das bei gewöhnlicher Temp. als auch das bei 100° im Vakuum

getrocknete Präparat in verd. wss. NH<sub>s</sub> in der Wärme bis auf einen unbedeutenden Rest unverändert löslich. Рад. и. Косн.

d) Verhalten gegen undere Kolloide. — Ein bis zwei ccm der nach 1 a, a) (8. 721) dargestellten, auf das Dreifache verdünnten kolloidalen Lsg. gibt mit zwei oder drei Tropfen einer kolloidalen Lsg. von Fe(OH)<sub>a</sub>, Al(OH)<sub>g</sub> und Cr(OH)<sub>a</sub> eine flockige Fällung; mit drei bis fünf Tropfen einer kolloidalen Lsg. von Th(OH), eine flockige Fällung und Trübung; mit ein bis zwei Tropfen einer kolloidalen Lsg. von Zr(OH), oder Ce(OH), Trübung und Fällung. Hierbei wird stets ein aus positivem und negativem Bestandteil gemischtes Hydrogel niedergeschlagen. Biltz (Ber. 37, (1904) 1100).

e) Ueberführung. — Ueberführungsversuche in einem einfachen Ueberführungsapparat mit Platinelektroden und 110 Volt ergaben am — Pol Aufhellung und, da das Präparat nicht dialysiert war, ziemlich merkliche Elektrolyse; am + Pol Anhäufung dunkler, roter Selenflocken und undurchsichtige Lsg. Biltz.

f) Wird aus seinen Lsgg. von Seide absorbiert. Biltz (Ges. Wiss. Götting. 1904, 1;

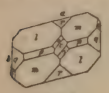
C.-B. 1904, 1, 1039).

B. Rotes, kristallisiertes, monoklines Selen; Set. — Existiert in zwei Modifikationen. Muthmann (vgl. unten). — 1. Bildung und Darstellung. - a) Das fein zerteilte sowohl, wie das glasige amorphe Se lassen sich aus heißem CS<sub>2</sub> kristallisiert erhalten, am besten, indem man gefälltes Se mit CS<sub>2</sub> in einem zugeschmolzenen Kolben längere Zeit hindurch abwechselnd nicht ganz auf 100° erwärmt und wieder abkühlen läßt. MITSCHERLICH (Ber. Berl. Akad. 1855, 409; J. B. 1856, 314). — Pettersen (Z. physik. Chem. 8, (1891) 613) extrahiert bei gewöhnlicher Temp. gefälltes amorphes Se im Soxleth'schen Apparat und läßt dann auskristallisieren. - b) Durch langsames Verdunstenlassen einer gesättigten Lsg. von Se in CS, erhielt MUTHMANN (Z. Kryst. 17, (1890) 354) neben Kristallen der von Mitscherlich erhaltenen roten monoklinen Modifikation des Se noch Kristalle einer zweiten monoklinen Modifikation (vgl. unter  $\beta$ ) S. 726; ferner S. 713): Man kocht einige Gramm rotes amorphes Se zwei Stunden lang am aufrechten Kühler mit 1 l CS, die so erhaltene Lsg., die eine hellorangerote Farbe mit einem Stich ins Grünliche besitzt, wird in einem großen, oben mehrfach mit Filtrierpapier zugebundenen Becherglase der langsamen Verdunstung überlassen. Es bilden sich große, schöne Kristalle der ersten monoklinen Selenmodifikation und neben diesen noch eine Anzahl Kriställchen, die kurze, dieke Prismen darstellen und dunkler erscheinen als die von Mitscherlich gemessene Modifikation, welche immer in ganz dünnen Blättchen auftritt. MUTHMANN. — c) Amorphes Se wandelt sich in Berührung mit gewissen Fll. in rotes kristallisiertes Se um. Saunders (vgl. S. 721, unter e). — d) Bildet sich (im Gegensatz zu der allgemeinen Regel, daß Se. wenn es gefällt wird, stets in amorpher Form auftritt, vgl. S. 719) durch Zusatz von Benzol zu einer Lsg. von Se in CS<sub>2</sub> in kleinen glänzenden Blättchen von blaßroter Farbe. Saunders. 2. Eigenschaften. a) Aussehen und Kristallographisches. α) Der ersten

roten, monoklinen Modifikation. - Aus heißem CS, kristallisiert Se in dünnen, durchsichtigen, roten, stark glänzenden Blättehen und in undurchsichtigen, fast schwarzen Körnern, die in dünnen Splittern aber ebenfalls rot und durchsichtig sind. Mitscherlich. - Farbe orangerot mit einem, jedoch nicht sehr ausgesprochenen, halbmetallischen Glanze. MUTHMANN (Z. Kryst. 17, (1890) 353). - Die aus (8,-Lsg. erhaltenen Kristalle sind klein, aber sehr schön in Form und Farbe, in größeren Massen dunkelbraun. Sie werden durch Druck leicht zerbrochen und geben ein rotes Pulver, das von dem roten, amorphen Selenpulver nicht zu unterscheiden ist. Saunders.

(J. of Phys. Chem. 4, (1900) 423).

Kristallsystem: monoklin (vgl. Fig. 6, die eine Projektion des Kristalls auf die Ebene des Klinopinakoids c vorstellt). Mitscherlich. a:b:c=



1.63495:1:1.6095;  $\beta = 75^{\circ}58$ . MUTHMANN. Die kleinen Kristalle von tafelartigem oder pyramidalem Habitus zeigen vorherrschend die vollständige Pyramide m [111] und 1 [111] dessen orthodiagonale Polkante = 123°58', klinodiagonale Polkante = 76°20', 30°32', Mittelkante = 123°11', und das basische Pinakoid a. Untergeordnet erscheinen das Orthopinakoid (b) und das Klins-pinakoid (c), ein Orthoprisma q (220), ein Klinodoma r (012); sehr

pinakoid (e), ein Orthoprisma q [220], ein Klinodoma r [012]; sehr untergeordnet (und nicht immer vorhauden) eine Hemipyramide n [121], zwischen c und I eine Zone bildend, und eine Hemipyramide n [121], zwischen c und I eine Zone bildend, und eine Hemipyramide nide o [131] in einer Zone mit m und b, so wie das Prisma p [110].

b: a = \*104°6'; q: q an b = \*103°40'; m: a = \*112°36'; p p there b = 64°56'; p: a = 97°31'; q: q über c = 76°20'; p: q = 160°38'; r: r über a = 104°22'; l: b = 123°56'; l: c = 134°44'; l: a = 124°13'; m: b = 112°7'; m: c = 141°47'; n: n = 53°34'; l: n = 161°31'; o: o = 123°28'; m: o = 146°4'. Mitscherlich. — Von Muthauss wurden folgende Formen beobachtet: [001], [100], [111], [111], [210]. Ganz dünne Tafeln nach der Basis; [210] tritt manchmal ganz klein auf und fehlt wohl auch völlig; dann haben die Kristalle von oben geschen einen hexagonalen Habitus. Außer diesen für diese Moliskation typischen Formen beobachtet man manchmal noch untergeordnet auftretend: [010], [012], [121], [311], [341], [101]. Diese Flächen wurden nur an größeren Kristallen beobachtet, bei denen sich immer mancherlei Unregelmäßigkeiten in der Ausbildung zeigten und die Messungen infolgedessen ungenan ausfielen; außerdem beobachtete Muthauss an derartigen Kristallen noch andere Flüchen, die indessen eine sichere Bestimmung der Indices nicht zuhelen. Gute Messungen wurden nur an solchen Kristallen erhalten die Indices nicht zulieden. Gute Messungen wurden nur an solchen Kristallen erhalten die noch ganz klein (etwa 1/2 mm groß) und schnell aus übersättigten Legg. auskristallisiert waren, solche zeigten nur die zuerst angegebenen Formen und Habitus.

	Berechnet:	Gemes	sen:
		MITSCHEBLICH.	MUTHMANN.
[100] : [210]	-	38°10'	*38025
{100}: {001}	= -	75°56'	*75"58"
{001}:{[11]	= -	67°24′	*67°25′
[100] : [110]	= 57°46'	_	
{001} : {110}	= 85,34,	_	_
[001] : [210]	= 79° 3′	_	78°55'
[001]: [101]	$=51^{\circ}58'$	_	-
[[11]:[[0]]	= 51°261/2	_	
1100]: [111]	= 6H° 1'	-	68° 0'
11111:1111	= 55°42'	_	55°481/24
frrif: front	$= 56^{\circ}17'$	_	56°17'
3001 3111	= 89°54'	_	********
30011 : 11111	= 55°55′	_	55"53"
[210] : [111]	= 290 5'	diam.	900444
[s10]: {111}	= 89"46"		03'44'

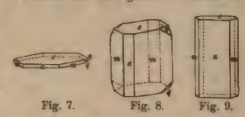
Ein Interferenzbild konnte durch die Basis nicht beobachtet werden. MUTHMANN. -

Durch Sublimation des Se, oder durch Abkühlen der gesättigten Lag. des Se in konz. H. SO, erhielt Frankreheim (J. prakt. Chem. 10, (1839) 13) Säulen, welche schief rhombisch zu sein schienen; Pleischl (Kast. Arch. 4, 343) erhielt durch Sublimation Spielle, denen des S ähnlich; da jedoch Berzehus (Pogg. 7, (1826) 242) fand, daß die von ihm durch Sublimation erhaltenen Kristalle Selenquecksilber waren, so vermutet er etwas Achnliches bei Persche's Kristallen.

5) Der zweiten roten, monoklinen Modifikation. - Kurze, dicke Prismen. Dunkelrot durchscheinend; dunkler als die erste monokline Modifikation. Zeigen einen halbmetallischen Glanz, ähnlich wie das helle Rotgiltigerz, dem sie auch in bezug auf Farbe und Durchsichtigkeit ahneln. - Diese zweite monokline Modifikation bildet gewissermaßen einen Uebergang der ersten, monoklinen Modifikation zum metallischen Se. MUTHMANN.

Kristallsystem; monoklin, a: b: c = 1.5916: 1:1.1352;  $\beta = 86^{\circ}56^{\circ}$ . Beobachtete Formen: m [110], c [001], a [100], q [011]. Die Flächen treten in geringerer Anzahl auf und stehen in einfacherer Beziehung zueinander als bei der ersten monoklinen Modifikation; jedoch ist die Variabilität im Habitus hier viel größer. Während die

Mirschenkich'sche Modifikation immer nur in Form von dünnen Blättehen nach der Basis auftritt (vgl. oben), beobachtet man diese Modifikation manchmal in Gestalt von Prismen (Fig. 7), oftmals in nach der c-Achse gestreckten dünnen Tafeln mit vorherrscheudem Orthopinakoid (Fig. 8) oder aus übersättigten Lagg, in Tafeln nach der Busis [001] (Fig. 9). Diese letz-teren verwechselt man sehr leicht mit Kri-stallen der ersten monoklinen Modifikation.



ALLIU O		our ii	A-4 (	UN CF MAL	G	emessen.	MUTHMANN Ber.
a : m	=	[100]		110	==	*57059'	-
m:c	=	1110	ı	001	=	*88"22"	_
		1001			=	*48"35"	_
	==	100	٥	001	=	86957	86°56'
8 : Q	=	100		011	=	889 31	870581
m:q	==	110	:	0111	=	48%57'	490114
m:q	==	110	ı	011	===	51047	510591

Die Auslösebungsschiefe auf [110] beträgt ca. 15 bis 17°. MUTHMANN.

b) Spezifisches Gewicht. — D. = 4.46 bis 4.509 bei 15°; nach Umwandlung der roten Kristalle in die graue, metallische Modifikation durch Erwärmen auf 150°, beträgt D. = 4.7 (vgl. S. 730). MITSCHERLICH (Ann. Chim. Phys. [3] 46, (1856) 301; J. B. 1855, 409). — D. = 4.51, RAMMELSBERG (Pogg. 152, (1874) 151); = 4.46, Petersen (Z. physik. Chem. 8, (1891) 151); = 4.46, Petersen (Z. 613); = 4.44 bis 4.47. SAUNDERS (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 423). (Vgl. den Nachtrag.)

Atomvolumen vgl. S. 743.

c) Verhalten beim Erwärmen; Umwandlung in metallisches Se. - Ist bei gewöhnlicher Temp. beständig. Saunders. - Bleibt unverändert bei 100°. geht aber bei 150° in die metallische Modifikation über. Diese erstarrt nach dem Schmelzen bei raschem Erkalten zu glasigem Selen. Mitscher-LICH. - Ist bei 100° nicht mehr beständig. Rammelsberg. - Die Umwandlung in metallisches Se findet für die erste monokline Modifikation bei 110 bis 120°, für die zweite bei 125 bis 130° statt. MUTHMANN.

d) Schmelzpunkt, - Schmilzt bei raschem Erhitzen auf 200°. MITSCHERLICH. — Schmilzt bei 170 bis 180°. SAUNDERS. — 1 g rotes, kristallisiertes Se (I). = 4.5) dehnt sich beim Schmelzen um 0.018 ccm aus. Töpler (Wied.

Ann. 53, (1894) 343; J. B. 1894, 84).

e) Löslichkeit. a) In Schwefelkohlenstoff. — Ist in CS, vollständig l. zu einer roten Lsg., aber weniger leicht als die vorhergehenden Formen; denn diese überziehen sich in CS<sub>2</sub> mit roten Selenkristallen. Mitscherlich. Vgl. S. 718. — β) In H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Vgl. unter XI, S. 747.

C. Graues, kristallinisches oder metallisches Se; in CS<sub>2</sub> unl. Se; Se<sub>7</sub>.

Schwarzes Se, RATHER. Körniges Se, Schappootsch, Hittory, Rammelsberg. Metallisches Se, Regnault. Blättriges Se, Rammelsberg (vgl. S. 730). — 1. Bildung und Darstellung. a) Aus glasigem und amorphem Selen. a) Erhitzt man amorphes Se auf Tempp. zwischen 80 und 217°, so geht es unter beträchtlicher Temperaturerhöhung, die beim Erwärmen auf 125 bis 180° am deutlichsten ist und von 125° auf 210 bis 215° steigen kann, in die kristallinischkörnige (metallische) Modifikation über. Erwärmt man auf weniger als 125°, so erfolgt die Umwandlung, namentlich bei glasigem Se, sehr langsam; sie erfordert bei 100° mehrere Stunden, bei 80° noch weit längere Zeit, so daß die Temperaturerböhung nicht merkbar wird; bei nicht geschmolzenem, pulvrigem Se beträgt dieselbe bei 90° noch 25 bis 30°, wird aber bei 80° ebenfalls unmerklich. Hirrony (Pogg. 84, (1851) 214: J. B. 1851, 318).

— Die Umwandlung beginnt noch nicht bei 90°, selbst bei mehrstündigem

Later other es is it a sum of extract live in post to "ent ten te would be in us ?" emain tan, were your IN IN THE STATE OF BESTERNING OF SEPTEMBER STATE OF do green trapper residence of the second second design of the second des that SUP SERVER ASH THE PART OF THE STATE OF THE PART going was been glass ord i but netwinded Listing to be the CONTRACTOR OF F. IN T. PAIL FAMILY THE THE DEC. THE SE J. A good this - have nothing of the House them to the all the graph grat gravita to be then Train. Internal 1177 in metallical the the morney We had be lived the the ter or the Carried or a versual to Distinct the to the time medicate from what should be from an and an immediate on many common on many common to the river the properties of the 300 materials the text to the text of the were the and count prince - I'm and the land - in eros 147 eros en un ación ene October les com Torque a suc to rear Masse was the travel Temperature State and the server Z paper from 5. 1861 613. — Inc. e, tarrers is not a wis in contain to an 12°, in the line will be on the realist and life which entailed such recht betracounte Mercura for Van Perm vy. 5, 780. Petrases, - Bet sehr languages Errates simms the te kitaire therthine and feinbitmeren brack an Barrente, - In angemented wird being Abitables von Seering Lanen & the manye Form estates; our ber sein languagen Erhalten kann die statutes untail the Firm getades werden amounts. Vgl. anch bei glasigem to h. 717 onter c.

- were not for face vertally rice Prives bet smorphes to be the monastration and en wid en a la acceptance Herries Diese Wear scarcins Hirrows and den for the second of the second o (W) dat harter one oracle fartenantering for sick geht, dai das crimitene Prod ates were the am sport from verstell, he him seeks dunied grounden let und seek some management hat Velleicht hat sieh Herrous durch dese Farbeninderung tanaben

2) Bildung beim Erhitzen von amorphem Se in verschiedenen Fil. nach HALMBERS Vgl. S. 721. - Besonders schöne, blattartige Kristalle erhieit HALNDRES durch Erhitzen von Se in Chinolin auf 230°.

di Scheidet wich aus der Lag, des glasigen Se in Chlorselen in traubigen, ann mikroskopischen Kügelchen bestehenden Massen aus (vgl. auch S. 732

unter h. 3. RATHKE J. prakt. Chem. 105, (1869) 235 und 321).

Thermochemic der Umwandlung des glasigen und amorphen in metallinches, krustallinisches Se. - Vgl. die von Hittory und REGNAULT beobachteten Temperaturerhöhungen bei der Bildung; oben. - Die Umwandlangewärme beim l'ebergang in den kristallinischen Zustand beträgt für ein Grammaquivalent von glasigem Se: 5.580 Kal., von rotem, gefälltem Se 5.340 Kal.; ber. aus der Differenz der Reaktionswärmen bei der Lsg. von glasigem und metallischem Se in Bromwasser (48.680 Kal. - 42.920 Kal.): 5.760 Kal. FABRE (Compt. rend. 103, (1886) 53; J. B. 1886, 231; vyl auch Ann. Chim. Phys. [6] 10, (1887) 472). - Deingegenüber fand Petersys für den Vebergang von Se, in Se, den Wert 1.43 Kal., welcher den Beobachtungen REGNAULTS (vgl. oben; umgerechnet: 1.18 Kal.) nahe kommt. Parku des bestimmte die Bildungswärme von Se, Cl, aus rotem, monoklinem Ha (Se4) zu 20.76 Kal. Unter Zugrundelegung der von Thomsen (Thermochem, Untersuch, 2, (1882) 269, 313) gefundenen Werte berechnet sich daraus die Bildungswitzme von SeO, (bezogen auf Seg) zu 56.2 Kal. Dieselbe betrigt much Thomsen bei der B. aus amorphem Se 57.26 Kal. (Thomsen

gibt die um 0.9 Kal. kleinere Zahl 56.336 Kal. an!). Daraus ergibt sich die Umwandlungswarme des amorphen Se in rotes, kristallisiertes Se zu 1.05 Kal. Anderseits beträgt die Bildungswärme von Se. Cl. aus metallischem Se ungeführ 20 Kal., woraus für die Bildungswärme von SeO, aus metallischem Se 55.82 Kal. resultieren. Dieser Wert ist um 1.43 Kal. kleiner als der von Thomsen für die Bildungswärme von SeO3 aus amorphem Se gefundene. Petersen. - Für die Umwandlung der amorphen in die glasige Form er-

gibt sich auch Thomsens Resultaten die sehr zweifelhafte Zahl 3.5 Kal. Sachdens.
b) Aus rotem, kristallisiertem, monoklinem Se. — Vgl. S. 727 unter c). c) Durch Sublimation von Sclen. - Metallisches Se läßt sich in Kristallen von zwei bis drei mm Länge neben amorphem Se (vgl. S. 719) erhalten durch Sublimation von amorphem Se in einer Verbrennungsröhre, die an ihrem vorderen Ende mit einem Asbestpfropfen lose verschlossen und an ihrem hinteren Ende zugeschmolzen ist. Die Kristalle sammeln sich in dem Asbestpfropfen an. Borntraeger (Dingl. 242, (1881) 55; J. B. 1881, 172). — In zwar kleinen, aber schön ausgebildeten Kristallen erhielt MUTHMANN (Z. Kryst. 17, (1890) 356) metallisches Se auf folgendem Wege: Ein an beiden Enden zugeschmolzenes, 2 cm weites Glasrohr, in dem sich einige Gramm reines Se befinden, wird in ein 15 cm hohes Sandbad aufrecht eingestellt und dann der Boden des letzteren zur dunklen Rotglut erhitzt. In dem Rohr sind nach dem Abkühlen drei Zonen zu unterscheiden: Die unterste ist bedekt mit Tröpfchen von metallischem Se in vollkommen amorphem Zustande. Darüber befindet sich eine schmale Zone, welche vollständig mit zwar sehr kleinen, aber schön ausgebildeten und prächtig glänzenden Kriställchen von metallischem Se bedeckt ist. Ueber dieser hatte sich die innere Wandung des Rohres mit einer Schicht von rotem, amorphem Se überzogen. Kristalle von metallischem Se scheinen sich also bei der Sublimation nur bei ganz bestimmter Temp. zu bilden; oberhalb derselben setzt sich Se in Tröpfchen ab, die nachher zu amorphem, metallischem Se erstarren, während bei niederer Temp, rotes amorphes Se entsteht. MUTHMANN.

d) Aus Alkaliseleniden und H. Se. - Entsteht bei Einw. von Luft auf wss. K. Se und Na, Se. Hittorf, Mitscherlich, Rathke, Rammelsberg; auf WSS. (NH4)2Se. BERZELIUS; FROEBEL (Pogg. 49, (1840) 590). Vgl. unter 2 a), unten. — Das so dargestellte schwarze und körnig-kristallinische, metallische Se enthält etwa 0.5% in CS, l. Se. Petersen. — Entsteht bei Zers. von H. Se durch feuchten Sauerstoff. Fabre (Ann. Chim. Phys. [6] 10, (1887) 472). — Durch Zerlegung von H<sub>2</sub>Se in verschlossenen Röhren erhielt DITTE (Ann. sc. Ec. norm. [2] 1, (1872) 302) hexagonale, 20 mm

lange Prismen.

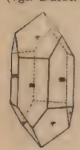
e) Durch Elektrolyse von wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. — Bei der Elektrolyse von wss. H. SeO, scheidet sich am - Pol Se ab, welches in CS, teils sogleich unl. ist, teils beim Verdunsten der Lsg. darin unl. wird. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [3] 49, (1857) 473; J. B. 1857, 114). Vgl. S. 720 unter d).

f) Durch Lösen von Se in  $H_2SO_4$ . — Aus einer Lsg. von Se in warmer H. SO, scheidet sich Se in grauen, metallischen Schuppen ab. SAUNDERS (J. of Phys. Chem. 4, (1904) 473).

2. Eigenschaften. a) Aussehen und Kristallographisches. — a) Aus wss. Alkaliseleniden (vgl. Darst. d), oben) scheidet sich Se durch Lufteinwirkung in kleinen, sehr deutlichen, unter dem Mikroskop bestimmbaren Kristallen ab, HITTORF; in deutlichen, aber nicht bestimmbaren Kristallen. MITSCHERLICH; RATHKE; MUTHMANN. BERZELIUP 1 rgebotenem (NH4),Se quadentische Säulen, Fnonet Pogg alen mit abgestumpften

Ecken, die dem rhombischen System anzugehören schienen. - Aus konzz. Lsgg. der Alkaliselenide scheidet sich nach Rammelsberg (Ber. 7, (1874) 669) beim Stehen an der Luft eine schillernde Haut von blättrigen, schwarzen Selenkristallen ab, die er im Gegensatz zu dem grauen, durch Erhitzen von amorphem Se auf 90° erhaltenen, körnigen, metallischen Se als besondere Modifikation ("blüttriges" Se) betrachtet. — β) Das aus glasigem Se durch Schmelzen und sehr langsames Erkalten erhaltene metallische Se wgl. Darst. a, a) S. 727) hat körnige, bleigraue Oberfläche und feinkörnigen matten Bruch. Berzelius. Durch Erhitzen von rotem, amorphen Se dargestellt, ist es bläulich-grau, vollkommen metallglänzend, mit metallischkörnigem Bruch, wie graues Gubeisen, etwas hämmerbar. Regnault. y) Das durch Erhitzen von rotem, monoklinem Se gewonnene (vgl. Darst. b) S. 729; ferner 727) ist fast schwarz und enthält wegen der bei der Um-wandlung stattfindenden Zusammenziehung im Innern kleine Hohlräume. Mitscherlich. — Gibt ein graues Pulver, auf mattem Porzellan grauen, auf Pergament aber roten Strich. MITSCHERLICH. - Gibt ein schwarzes Pulver und schwarzen Strich. RATHKE. - Gibt ein schwarzes Pulver. das aber bei ganz feinem Zerreiben rot wird. Das durch Einw. von Chinolin auf amorphes Se (vgl. Darst. a, z) S. 728) erhaltene Pulver erscheint dem bloßen Auge schwarz, zeigt aber unter dem Mikroskop eine purpurne Farbe; durch feineres Zeireiben wird es rot. Saunders (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 472).

Die von Muthmann durch Sublimation von Se erhaltenen Kriställchen (vgl. Darst. c) S. 729) waren niemals über ½ mm lang und 0.2 mm dick.



Kristallsystem: hexagonal-rhomboedrisch (vgl. Fig. 10); voll-kommen isomorph mit Te. Schon in ihrem Habitus gleichen sie voll-kommen den in der Natur vorkommenden und den künstlich dargestellten Kristallen von Te; eine goniometrische Messung ergab für die Prismenzone im Mittel ziemlich genau 60°. Als auftretende Flächen wurden beobachtet: das Prisma m = {1010}, sowie das Rhomboeder r — x {1011}. Gute Messungen konnten von den Endflächen goniometrisch nicht erhalten werden. Ebener Winkel auf [1010], den die Prismenkante mit der Kante {1010}: {1101} bildet, = 35 bis 37½ oner für den entsprechenden Winkel bei Te, aus dem Achsenverhältnis dieses Elementes (1:1.3298, Bosk) — 36°57']. — Aus dieser Isomorphie mit Te erklärt sich der Umstand, das Se als isomorphe Beimischung in den natürlich vorkommenden Tellurkristallen gefunden wird. Muthmann.

Fig. 10.
b) Spezifisches Gewicht.

a) Der aus wss. Alk haltenen Form (vgl.		β) Der durch Erhitzen des glasigen Se erhaltenen Form (vgl. 2, a, β), oben)		
Spezif. Gew.	Spezif. Gew. Forscher		Forscher	
4.808 bei 15° 4.760 bis 4.788 bei 15° 4.8 4.78 4.8	HITTORF. MITSCHERLICH. RAMMELSBERG. PETERSEN. SAUNDERS.	4.796 bis 4.805; im Mittel 4.801 hei 20° 4.797 bei 20° 4.40 4.5 im Mittel 4.63 "	Schappgotsch. Bettendorf u. Wüllner. Neumann. Rammrisherg. Petersen. Saunders.	

Das spez. Gew. des aus kristallisiertem, rotem Se dargestellten schwarzen Se ist ohne Zweifel dasselbe, wurde aber wegen der darin enthaltenen Hohlräume zu 4.7 gefunden. Mitschmalen. (Vgl. den Nachtrag.)

Während nach Berzellus beim Uebergang des amorphen Se in die metallische Modifikation keine Aenderung des spezif. Gewichtes (4.3 bis

4.32) stattfindet, geht aus den neueren Bestimmungen hervor, daß die B. der metallischen Form mit einer Zunahme des spez. Gew. verbunden ist: D. ("flüssiges" Se) = 4.27; D. (kristallisiertes, rotes Se) = 4.47; D. (metallisches Se) = 4.80.

Bezüglich der beiden Varietäten des metallischen Se (vgl. 2, a, α) und β S. 729 u. 730) sprechen die zunächst gefundenen übereinstimmenden Werte des spez. Gewichtes (vgl. Tabelle, oben) dafür, daß dieselben ein und derselben (der metallischen) Modifikation angehören. Vgl. Mitscherlich. — Die von Neumann (Pogg. 126, (1865) 123) und später von Rammelsberg gefundenen verschiedenen Werte führten diese Forscher zur Annahme zweier Modifikationen des metallischen Selens, welche Rammelsberg als "körniges" Se (D. = 4.5) und "blättriges" Se (D. = 4.8) unterscheidet. — Saunders dagegen fand für metallisches Se unabhängig von der Darstellungsweise D. = 4.8; die Annahme, daß durch Erhitzen des glasigen Se eine graue, metallische Modifikation erhalten wird, die von der grauen, kristallinischen, auf anderem Wege erhaltenen Modifikation verschieden sein soll, ist also unbegründet; die einzige beständige Form des Se ist diejenige, welche dem spez. Gew. 4.8 entspricht. — Petersen schließt sich der Ansicht Mitscherlich's an, daß beide in CS<sub>2</sub> unlösliche Formen identisch sind, was auch daraus hervorgeht, daß die Wärmetönung bei der B. von Se<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> für beide Formen dieselbe (= 19.99 Kal.) ist. — Vgl. Modifikationen des Selens, 8. 712. — Ueber DD. des Se in Helium und Argon vgl. Cooke (Proc. Roy. Soc. 77, (1906) Serie A, 148; C.-B. 1906, 1, 897).

Atomvolumen vgl. S. 743.

- c) Beständigkeit des metallischen Se; Uebergang in glasiges Se. Vgl. S. 714 unter 3) und S. 717.
- d) Verhalten beim Erhitzen; Schmelzpunkt. Die durch ganz feines Zerreiben des schwarzen Pulvers erhaltenen roten Pulver (vgl. S. 730) werden beim Erhitzen auf ca. 200° stets grau, aber beim Zerreiben bei derselben Temp. erscheint die rote Farbe wieder. Saunders (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 474). Schmilzt, ohne vorher weich zu werden, bei 217°. Hittorf; Draper u. Moss (Chem. N. 33, (1876) 1; J. B. 1876, 180). Bei 250° ist es vollkommen flüssig und geht beim raschen Erkalten wieder in die glasige Modifikation über. Mitscherlich; Draper u. Moss. Vgl. bei glasigem Se, S. 716. Siedepunkt vgl. S. 745.
- e) Kubischer Ausdehnungskoeffizient. Der kubische Ausdehnungskoeffizient von 0 bis t<sup>0</sup> beträgt nach Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 2, (1881) 88; J. B. 1881, 1084; Ber. 14, (1881) 2580):

Gepulvert:			Gepulvert und einem Drucke von 600 Atm. unterworfen:				
Temp.	Vol.	A × 10−7	Spez. Gew	Temp.	Vol.	β×10-7	Spez. Gew.
0° 20 40 60 80 100	1.000000 1.002957 1.006542 1.010461 1.014860 1.019813	1478 1635 1748 1857 1981	4.7312 4.7176 4.7010 4.6826 4.6623 4.6396	0° 20 40 60 80 100	1.000000 1.002614 1.006156 1.009867 1.014422 1.017510	1307 1539 1644 1803 1761	4.7994 4.7869 4.7699 4.7526 4.7351 4.7167

Vgl. Fizeau (bei glasigem Se, S. 717).

San Dan 3- 11 1-17 70 pr ven ( - 1-45 : 1 - 1 property) soli, es moste interrepositor = 11.78 · = per Vien = 10. e = empes = 117 e = fietra = 700 retenta de America WHY FEE ! . .

2610

of the bill ? He may fir a simplemi = 1

I specimen Worse - Te algument topic on leaster i 72 we ANTICE IN MICH COURTS SET TENGO, ENDERGY - 20 INC -7", SURER released to said 7' 0.07570, on Mitter 0.07540. The experience was 12 - O (mi). - Retterman & W. Live Prov. 12 19/2 29 est-to in Trans wis see with med with the meanwhat in It = 4.787. terror terri come announce a time to personate pages to में होना हे हिन्दी होता है तिया है हनते हैं है जा है है जो है है जो Mice (1964) the metallicles Se, investell their frewiller Zen. the was Alex to relieve as the Left Olong Olong, Olong, Olong, Olong, IN MILES CONTROL TO THE THEORETE CAN'T WITH WHITE THE MAKE IN Le bobs a emiliara Venetica de principa é nicasa sal

g Wormerdungeremisen - Letter die Warne besser als das glasartige with River at . - I'm Warm-lettang-vermices wird damb Helichtung ober mittels Gastamne gestelgert. Billion a Lussana Gus. chim. stal. 17, 16-7 381; Z. Krust. 14, 505; J. B. 1888, 317; Ber. 21, 1880. K. 132 ..

h Linkshiest. a In Schwefellschlenstoff. - Wird als vollkommen un-Velich in C, betrachtet; verleiht aber in sehr fein gepulvertem rotem, vol. oben Zustande dem CS, deutliche Färbang infelge eines stets vorhandened Gehaltes an lied Se. Sausters J. of Phur. Chem. 4, 1900, 4741 - Leaselbe konstatierte Petersen Z. papit, Chem. 8, 1891 612 an dem durch Eruitzen von glasigem Se erhaltenen metallischen Se: das reinste metallische Se enthielt immer noch etwa 1°, der in (S. löst. Form vogl. 8. 728 unter 1a. a ; S. 729 unter d. (Vgl. d. Nachtrag. - 3) In underen Liaungemitteln. - List sich ebenso wie die anderen Medifikationen des Se in greier Menge in Chloreden und scheidet sich beim Erwärmen wieder als metallisches Se aus; dieses bildet keine Kristalle, sondern eine traubige Masse, die unter dem Mikroskop aus kleinen Kürelchen bestehend erscheint. In geringer, anscheinend gleicher Menge wie glasiges Se in Arthylschmid lead, aber in CO, mit Spuren von Cie, gemischt; und Aethylaufid unl'elich. RETHER : Habilitationeschrift, Halle: Ann. 152, 1869–181; Z. Chem. 1869, 720; J. praist. Chem. 108, 1869–235 u. 321; J. B. 1869, 209). — In vielen organischen Lösungsmitteln bei höherer Temp. lösl. z. B. in Chinolin, Aethylbenzont, Anilin, Naphtalin, SAUNDERS.

VII. Elektrische Ligenschaften. - Metallisches Se leitet die Elektrizitat. Hirrore. - Vgl. auch S. 718 unter hi.

l'cheroicht. 1 Einstum der Temp, auf das elektr. Leitungsvermigen; verschiedent Victoricht 1 Einfluss der Temp, auf das elektr. Leitungsvermigen; verschieden ohlbitutunen des Se bezüglich des elektr. Leitungsvermigens; Thermostrom, S. 733.

2. Einfluss des Leiten, a. Allgemeines, S. 734. — b) Wirkung der verledenes Spektraliarben, S. 735. — c. Wirkung von Röntgenstrahlen, phorenzierenden radioaktiven Körpern a. a. S. 736. — d. Verschiedenes, S. — e. Photoelektrischer Strom, S. 736.

3. Einfluss der Stromdauer, -starke und -richtung Polarisationsstrom, S. 737.

4. Selenzellen, a. Darstellung, S. 738. — b. Verhalten, n) Empfindlichkeit, S. — Einfluß der Tempeentur, S. 741. — 7) Art der Stromleitung, S. 741. — 3) Verdenes, S. 742. — a) Anwendung, S. 742.

1. Einfluss der Temperatur auf das elektr. Leitungsvermögen; verschiedene Modifikationen des metallischen Se bezüglich des elektrischen Leitungsvermögens; Thermostrom. - Das elektrische Leitungsvermögen nimmt mit steigender Temp. rasch zu, beim Schmelzpunkt aber, wegen Umwandlung in die andere Modifikation, plötzlich stark ab. HITTORF. Vgl. S. 718. — Siemens (Pogg. 156, (1875) 334; 159, (1876) 117; Wied. Ann. 2, (1877) 521; Ber. Berl. Akad. 1875, 280; 1876, 95; 1877, 299; Dingl. 217, (1875) 61; Phil. Mag. (4) 50, (1875) 416; J. B. 1875, 113; 1876, 121; 1877, 159) erhielt je nach der Temp. und der Art der Darstellung zwei Modifikationen: Die Modifikation I. hergestellt durch mehrstündiges Erwärmen des amorphen Se auf 100°, leitet die Elektrizität elektrolytisch, d. h. bei höherer Temp. besser als bei niedriger. Diese Eigenschaft verliert das Se bei längerem Erhitzen (zehn Stunden) auf 200 bis 210°, geht in die Modifikation II über und verhält sich nun der Elektrizität gegenüber wie ein Metall, d. h. die Leitfähigkeit nimmt mit steigender Temp, ab und bei Abkühlung zu. Nach Weider (Wied. Ann. [4] 18, (1905–811; C.-B. 1906, 1, 316) genügt zum Sensibilisieren schon eine Erhitzung von ½ bis 2 Stunden. Diese neue Modifikation II wird auch durch Auskristallisierenlassen aus der langsam abgekühlten, geschmolzenen Masse erhalten. Sie stellt, wenn man das blättrige, aus Alkaliseleniden erhaltene Se (vgl. S. 729 unter 2a, a) als die erste, das gewöhnliche metallische, durch Erhitzen des amorphen Se auf ca. 100° gewonnene Se (vgl. S. 730 unter 2a. 3); nach Stemens bezüglich des elektr. Leitvermögens oben Modifikation I genannt) als die zweite Varietät betrachtet, die dritte allotrope Varietät des kristallinischen Se dar. Diese Modifikation leitet die Elektrizität weit besser als das gewöhnliche leitende Se, wird vom Licht bedeutend mehr (vgl. unter 2) S. 734), von Wärmestrahlen nicht wesentlich beeinflußt und behält ihre Eigenschaften ziemlich konstant bei. Sie ist nur bei 200° stabil und wird bei niederer Temp, nur dadurch vor gänzlicher Zerstörung und vollkommener Umbildung in elektrolytisch leitendes Se (Modifikation I) geschützt, daß sie in diesem gelöst oder damit verbunden ist. Die Größe des in Lsg. bleibenden Restes der neuen Modifikation hängt ab von der Temp., bis zu welcher abgekühlt wurde. Bei weiterem Erhitzen auf 215° und der bei 217° beginnenden Schmelzung nimmt die Leitfähigkeit erst ab, dann mit wachsender Temp. des geschmolzenen Se bis 350° zu. Siemens. - Nach Adams (Chem. N. 33, (1876) 113; J. B. 1876, 123) vermindert amorphes, bei 100° erhitztes Se beim Abkühlen sein Leitungsvermögen langsamer, als es beim Erhitzen gewachsen ist. Durch mehrstundiges Erhitzen über 140° nimmt die Elektrizitätsleitung einen metallischen Charakter an, wächst also mit abnehmender Temp. - Auch Hesenus (J. russ. phys. Ges. 15, (1884) 125 u. 146; Wied. Ann. Beibl. 8, (1884) 859) führt die verschiedene Leitfähigkeit des metallischen Se (wie Siemens) auf die Existenz zweier Varietäten zurück. — Nach Marc (Ber. 39, (1906) 697; C.-B. 1906, 1, 990; Z. anorg. Chem. 48, (1906) 393; C.-B. 1906, 1, 1318) entsteht beim Erhitzen von sorgfältig gereinigtem, amorphem Se, ebenso bei der Kristallisation des amorphen oder geschmolzenen Se zuerst eine graue kristallinische "Form A"; dieselbe ist labil und geht bei allen Tempp. (oberhalb 170° mit meßbarer Geschwindigkeit) in eine zweite "Form B" über. Dieser Uebergang ist von einer positiven Wärmetönung begleitet und thermoelektrisch verfolgbar. - Zur Bestimmung der Leitfähigkeit wurde das kristallisierte Se fein gepulvert in Pastillen gepreßt, und als Elektroden zwei ebensolche Pastillen aus Flockengraphit verwendet, die an die Selenpastille mittels starker Stahlfedern angepreßt wurden: Die Form A leitet bei Zimmertemp.

sehr schlecht; ihr spezifischer Widerstand ist ca. 5 - 105 Ohmcentimeter. flerm Erwarmen nimmt die Leitfanigkeit rasch in und beträgt bei 170° begeits ca. das Zwanzigfache des urspringfichen Betrages. Bei der Umwanding von Form A in B steigt die Leitfähigkeit wieder auf das Zehnfache der Leitfähigkeit von A bei 170"; diese Zonahme vollzieht sich aber gremlich langsam innerhalb 72 Stunden bei 2007. Die Form B ist aber auch keine bei allen Tempo stabile Form des Se. Kühlte man rasch ah no nahm die Leisfahigkeit noch zu and wuchs bis zur Zimmertemp, noch, je nach der tleschwindigkeit der Abkühlung, etwa auf das drei- bis fünffache ihres Wertes für 200°, so daß die Leitfähigkeit der Form B bei Zimmertemp, etwa 1000 bis 2000 mal größer ist als die der Form A. Die Leisfahigkeit nahm aber bei ruhigem Stehen bei Zimmertemp, fortgrant at ah Immentaprechend reigen die Leitfahigkeitskurven langsamerer Abkühlung anterhalb 160 his 20° ein Maximum es handelt sieh dies um einen unterkühlten Zustand, der langsam dem stabilen Zustand zustrebt, ohne konstant zu werden. Der konstante Wert für Zimmertemp wurde durch Zustall festgestellt, als die Pastille zerrieben und wieder gepreit wurde; dabei sank die Leitfähigkeit auf ca 1,00 thres Wertes und blieb nan bei konstanter Temp konstant; die I'mwundlungsgeschwindigkeit der Form B wird also durch Reiben wesentlich erhöht. — Erwärmt man wieder, so durchläuft die Leitfahigkeit ein Minimum bei ca. 60° und wächst dann schnell. - Im Intervall 217 bis 160° besteht ein Gleichgewichtszustand zwischen zwei Modifikationen des Se als einzig beständige Form. Ob das Gleichgewicht zwischen A und B oder zwischen zwei neden Formen B, und B, besteht, ist noch ungewiß - Die Formen A und B sind auch äußerlich verschieden: A ist metallisch grau mit schwach rötlichem Schimmer und rotem Strich. B ist blaugran: A ist noch ziemlich spröde, pulverisierbar. B ist dehnbar fast wie Metall: die Pastillen von A hielten nur schwach zusammen, nach der Umwandlung in B waren sie metallähnlich, hämmerbar. Marc. — Daselbst vgl. auch Eintinß der Unreinheiten des Se auf die Versuchsbeobachtungen. (Vgl. den Nachtrag.) — "Werche und harte" Modifikation von Ruhmer vgl. S. 740. — Modifikationen von Draper u. Moss vgl. unter 2 d) S. 736.

Thermostrom. — Metallisches Se erzeugt in Berührung mit Metallen beim Erwärmen Thermoelektrizität. - Die Angabe von Adans u. Dar, daß die Stromrichtung im Pt-Se-Thermoelement vom kürzeren oder längeren Ausglühen abhängt, daß also Se in der thermoelektrischen Reihe über und unter Pt stehen kann, beruht auf Irrtum. Bei Abschluß von Feuchtigkeit fliest der Thermostrom immer vom Pt zum Se. Bidwall (Phil. May. [5] 40, (1895) 233; J. B. 1895, 533). — Bringt man an einen der Pole eines Kapillarelektrometers ein Stück Se mit Hilfe eines Platindrahtes und an den anderen Pol ein Stück Platinblech und reibt mittels Isolatoren das Se gegen die Metalloberfläche, au er-Stick Platinblech und reiht mittels isolatoren das Se gegen die Metalloberfläche, ao erhält man starke Ablenkung des Elektrometers, und zwar nicht infolge von Thermoströmen, da die Richtung des Stromes von dem nicht geriebenen Teil des Se durch das Elektrometer zu dem geriebenen geht. Erhitzt man im Gegenteil die Berührungsfläche von Pt und Se, so geht der Strom durch den äußeren Umkreis von dem heißen Teil des Se zum kalten. Bronnior (Compt. rend. 11, (1880) 882; J. B. 1890, 175). — Ueber den Einfluß der Belichtung auf die thermoelektrische Kraft des Se vgl. unter 2), unter 2. Limfuss des Lichtes. a) Allgemeines. — Durch Belichtung wird die elektrische Leitfähigkeit des Se vermehrt. Diese auch durch Lampendurg Kunganlicht, deuten Strochlen durch Lampendurg Kunganlicht deuten deuten Leiter deuten deut

oder Kerzenlicht, dessen Strahlen durch NaCl oder gefärbtes Glas gegangen sind, hervorgerufene Erscheinung beruht nicht auf Wärmewirkung. SMITH (Ber. 6, (1873) 204; Dingl. 207, (1873) 512; Am. J. sci. (Sill.) [3] 5. (1873) 301; J. B. 1873, 130); SALE (Proc. Roy. Soc. 21, (1873) 283; Pogg. 150, (1873) 333; J. B. 1873, 130); EARL OF ROSSE (Phil. Mag. [4] 47, (1874) 161; J. B. 1874, 136). — Nach Lichtabschluß steigt der Widerstand weniger rasch wieder auf die normale Höhe, SALE; derselbe kehrt nur nahezu zum früheren Wert zurück. Adams (Proc. Roy. Soc. 23, (1875) 635; J. B. 1875, 112). Vgl. bei Selenzellen, S. 740. - Die Verminderung des Widerstanden des Se bei Elnw. von Licht verhält sich direkt wie die Quadratwurgel ans der Lenchtkraft der einwirkenden Lichtquelle. Adams (Proc. Roy. Soc. 24, (1876) 163; J. B. 1876, 123). — Die Empfindlichkeit ist proportional der Quadratwurzel aus der Lichtintensität; die Wirkung nimmt proportional der reziproken ersten Potenz (nicht Quadrat) der Entfernung der Lichtquelle ab; bei feuchter Atmosphäre ist die Einw. schwächer; sie nimmt bei längerer Exposition oft etwas ab. Earl of Rossk. — Die Zunahme der Leitfähigkeit ist der Kubikwurzel aus der Lichtintensität direkt proportional. Hopfus (J. russ. phys. Ges. 35, (1903), phys. Teil, 581; C.-B. 1904, 1, 631). — Hesshus (J. russ. phys. Ges. 35, (1903), phys. Teil, 661) bestreitet die einfache Formel von Hopfus, dessen Zahlen für die von Hesshus (vgl. Wied. Ann. Beibl. 8, (1884) 859) angenommene komplizierter Abhörgickeit sprechen. Vol. wieten. (even Progr. (unter e) 8, 726). Bei Modifikation I. hängigkeit sprechen. Vgl. unten; ferner Bloch (unter c) S. 736). — Bei Modifikation I von Siemens (vgl. unter 1) S. 733) bewirkt andauernde Beleuchtung eine fortschreitende Vergrößerung der Leitungsfähigkeit; bei Modifikation II erreicht das Leitungsvermögen schon nach kurzer Zeit sein Maximum und nimmt darauf erst schnell, dann langsamer wieder ab; und zwar wächst das Leitungsvermögen bei Modifikation II proportional der Quadratwurzel aus der Lichtintensität. Siemens. — Durch Belichtung wird das dynamische Gleichgewicht zwischen den beiden Modifikationen verschoben und kehrt bei Verdunklung auf den früheren Punkt zurück. Berndt (Physikal. Z. 5. (1904) 121; C.-B. 1904, 1, 915). — Nach der zuerst von Siemens aufgestellten, von Hessehus weiter entwickelten Hypothese der "allotropischen Dissociation" des Se wird die elektrische Leitfähigkeit des gut leitenden metallischen Se, welches unter dem Einflusse des Lichtes und der Wärme aus dem schlechtleitenden, kristallinischen Se entsteht, der Anwesenheit freier Ionen zugeschrieben, deren Zahl unter dem Einflusse des Lichtes schnell zunimmt. Auf Grund dieser Hypothese entwickelt Hebehus folgende analytische Beziehung: i = a (b<sup>m</sup> - 1) zwischen der Intensität des Lichtes (i) und der relativen Aenderung  $\left(m = \frac{C - C_0}{C}\right)$  der elektrischen Leitfähigkeit (C) des Se. Wirkt eine größere Lichtmenge auf das Se ein, so verbreitet sie sich in größere Tiefen und verstärkt die Dissoziation. Mathematische Formulierung dieser Verhältnisse und Ueber-einstimmung zwischen dieser Theorie und den Experimentaldaten von Ruhmes, Prund u. Brendt vgl. Orginal. Hesenus (*J. russ. phys. Ges.* 37, (1906), Phys. Teil, 221; C.-B. 1906, 1, 731; Physik. Z. 7, (1906) 163; C.-B. 1906, 1, 1080). (Vgl. d. Nachtrag.) Die thermoelektrische Kraft der Modifikation II (von Siemens) ändert

sich infolge von Belichtung; sie nimmt zwischen 0 und 442 Meterkerzen um 3 bis 4% ab. Auch der Widerstand nimmt bei wachsender Beleuchtung zuerst rasch, dann langsam ab. Nach Verdunkelung steigen Widerstand und thermoelektrische Kraft wieder an. Der spezifische Widerstand im Dunkeln beträgt 23.93 × 10 ° Ohmzentimeter im Mittel, die thermoelektrische Kraft im Dunkeln pro Grad 1128.8 Mikrovolt im Mittel. Präparate der Modifikation I (von Sirmens) erlaubten keine Messung. Ihr spezifischer Widerstand ist ca. 37 mal so groß wie der von Modifikation II. Die beiden Enden zeigen leicht auch bei ganz derselben Temp. eine elektromotorische Kraft, und die Präparate sind leicht polarisierbar. Die benutzten Thermoelemente Se-Pt wurden mittels Os-Lampen (22 bis 442 Meterkerzen) beleuchtet. Anordnung der Versuchsbedingungen vgl. im Original. Weiderst (Wied. Ann. [4] 18, (1905) 811; C.-B. 1906, 1, 316). Vgl. Empfindlichkeit, der Selenzellen S. 740

lichkeit der Selenzellen, S. 740.

b) Wirkung der verschiedenen Spektralfarben. - Von den Spektralfarben wirken die aktinischen am schwächsten, die roten und ultraroten am stärksten. Das Maximum scheint nahe bei dem Ort des thermischen Maximums zu liegen. Sale (Proc. Roy. Soc. 21, (1873) 283; Pogg. 150, (1873) 333; J. B. 1873, 130). — Die dunklen Wärmestrahlen und die chemisch wirksamen Strahlen sind von sehr geringem Einfluß; dagegen ist die Wrkg. ungefähr proportional der Helligkeit, und ihr Maximum liegt daher im Grünlichgelb des Spektrums. Die nichtleuchtende Bunsenfamme bewirkt nur geringe Verminderung des Widerstandes, die leuchtende vermindert denselhen um ¼; eine Wachsstockflamme von ¼ der Lichtstärke der leuchtenden Bunsenflamme um

14; volles Mondlicht um 1/40. Anams (Proc. Roy. Soc. 23, (1875) 535; J. B. 1875. 112). - Am wirksamsten sind die roten Strahlen; doch ist daraus kein Zusammenhang zwischen Lichtintensität und Vermehrung der Leitfähigkeit abzuleiten. Siemens (Wied. Ann. 2, (1877) 521). - Die durch grünes Glas gegangenen Strahlen haben geringere Wrkg. als die durch andersfarbige Glaser gegangenen; das Maximum liegt bei Rot und Gelb; auch unsichtbare Strahlen sind von Einfluß. Eine Lsg. von CuCl, (obwohl sehr durchsichtig) und starke Indigolsg. wirken wie ein undurchsichtiger Schirm; mit Se gefärbte H.SO. (obwohl wenig durchsichtig) macht die Stromstärke größer als direkt auffallendes Licht; CrCl.-Lsg. (ganz undurchsichtig) gibt dieselbe Einw. wie direktes Sonnenlicht; ebenso KMnO. Lsg. Hat das Se einige Zeit Strahlen, die durch Kupferlsg. gegangen sind, empfangen, so steigt nach Eutfernung dieser Lsg. die Stromstärke über ihren normalen Wert; nach Durchgang der Strahlen durch Selenlsg. tritt die umgekehrte Erscheinung ein. Forssmann (Wied. Ann. 2, (1877) 513; J. B. 1877, 160). — Die Empfindlichsichten Strahlen durch Selenlag. keit der von Benndt konstruierten Selenzellen mit Kohlefäden als Zuleitung des elektrischen Stromes (vgl. unter 4, a) S. 739) nimmt mit wachsender Wellenlänge ab. Benndt (Physikal. Z. 5, (1904) 121; C.-B. 1904, 1, 915). — Die verschiedenen Teile eines CS<sub>2</sub>-Spektrums haben verschiedenen Einfluß auf das Leitungsvermögen. Adams (Chem. N. 33, (1876) 113; J. B. 1876, 123).

c) Wirkung von Röntgenstrahlen, phosphoreszierenden, radioaktiven Körpern u. a. - Durch Röntgenstrahlen wird der Widerstand des Se in derselben Weise wie durch Lichtstrahlen vermindert. Perkeau (Compt. rend. 129. (1899) 956). — Der Widerstand eines Siemens'schen Selenpräparates nimmt bei der Beleuchtung mit phosphoreszierenden Substanzen, die durch verschieden starke Lichtquellen erregt waren, mit der Intensität dieser Lichtquellen ab. Ging das Phosphoreszenzlicht durch weißes, blaues, grünes, rotes, gelbes Glas, so ist das Verhältnis der Wrkg. zu der bei früherer Bestrahlung bzw. 1, %, %, 0, 0. Onacu (Wied. Ann. Beibl. 5, (1881) 139; Nature 22, (1880) 496; J. B. 1881, 133). — Ein Selenelement, dessen Widerstand im Dunklen 30100 \( \Omega\) betrug, nahm im diffusen Licht um 800 bis 1000, im Licht einer Glühlampe um 15000 \( \Omega\) an Widerstand ab; unter dem Eintluß eines in einer Entfernung von 1 mm aufgestellten radiumhaltigen BaCO<sub>3</sub>-Präparates, das 1000 mal so aktiv war wie Uranium, verlor das Element 800 \( \Omega\). Nach Entfernung des Präparates wurde der preparates Widerstand nicht grung wiederbergestellt. Entfernung des Präparates wurde der ursprüngliche Widerstand nicht ganz wiederhergestellt. Bloch (Compt. rend. 132, (1901) 914; C.-B. 1901, 1, 1078). — Wes. Leg. von H<sub>2</sub>O, und ebenso Terpentinél bewirken in 3 cm Entfernung von einer Selenplatte eine Zunahme der Leitfähigkeit, die etwas geringer ist als die durch Licht-, Röntgen- und Radiumstrahlen hervorgerufene. Stoffe, wie Kautschuk und Kampher, die längere Zeit einem Strome von Ozon ausgesetzt gewesen sind, erhöhen die elektrische Leitfähigkeit des Se ähnlich wie die von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ausgehenden Strahlen. Van Außel (Compt rend. 136, (1903) 929 und 1189; Physikal. Z. 4, (1903) 807 und 808; C.-B. 1903, 1, 1168; 2, 9). — Alkoholische Leggeeiniger Pflanzen- und Tierfarbstoffe in fünf em Abstand verringern den elektrischen Wider-

stand cheuso wie Bestrahlung mit Licht-, Radiumstrahlen usw. Grivviths (Compt. rend. 137, (1903) 647; C.-B. 1903, 2, 1266).

d. Verschiedenes. — Nach Gordon (Instit. 1876, 86; J. B 1876, 121) beeinflussen Form und Struktur des Se die Einw. des Lichtes auf die Leitungsfähigkeit. Eine von Beberhuss 1818 geprägte Münze aus Se leitete etwa zwanzig Mal so gut wie gewöhnliches Se und hieß keine Aenderung des Widerstandes mit der Beleuchtung durch eine Paraffinlampe erkennen, während eine Selenstange unter sonst gleichen Versuchsbedingungen den Widerstand auf etwa 1. verminderte. Gordon den Widerstand auf etwa 1/4 verminderte. Gordon. — Moss bekämpft diese Schlüsse. — Außer der den Strom leitenden Modifikation haben Draper u. Moss (Chem. N. 33, (1876) 1; J. B. 1876, 180) noch eine weitere, im äußeren Ansehen nicht zu unterscheidende Modifikation erhalten, welche den Strom nicht leitet und durch Licht nicht veründert wird. Zwischen diesen beiden Formen soll noch eine dritte von intermediärem Widerstand vorhanden sein, die außerordentlich empfindlich gegen Licht ist und deren Leitungsfähigkeit sich im direkten Sonnenlicht um 75 bis 160%, im künstlichen Licht um 10 bis 50%, vermehrt Die gut leitende Modifikation des körnigen Se erleidet bei Beleuchtung keine bemerkens-

werte Verminderung des elektrischen Widerstandes. Draper u. Moss.

e) Photoelektrischer Strom. - Durch Belichtung kann im Se ein Strom hervorgerufen werden. Adams (Proc. Roy. Soc. 23, (1875) 535; 24, (1876) 163; J. B. 1875, 112; 1876, 123). — Zwei Selenplatten in W. geben elektromotorische Erregung, wenn die eine beleuchtet, die andere verdunkelt wird; und zwar

wird die erstere negativ geladen; ebenso wirkt Erwärmung. Sabise (Phil. Mag. [5] 5, (1878) 401; Dingl. 229, (1878) 298; Nature 17, 512; J. B. 1878, 145). — Lichtbestrahlung erzeugt und unterhält im Se einen elektrischen Strom, der vom schwächer zum stärker beleuchteten Teil geht, da die Lichtempfindlichkeit für verschiedene Stellen verschieden ist: zufällige molekulare Verschiedenheiten können die Richtung des Stromes umdrehen. Thermoelektrizität spielt hierbei keine Rolle. — Wenn durch Selenstücke von geringem Widerstand ein schwacher Strom geht, wird durch Beleuchtung des Endes. Widerstrode erfohren in ichem Falle eine Verminderung des Widerstrodes (Conv. Chem. wo der Strom eintritt, der Widerstand vermehrt und umgekehrt; Selenstücke von großem Widerstande erfahren in jedem Falle eine Verminderung des Widerstandes. Clark (Chem. N. 51, 1885) 261; J. B. 1985, 249). — Bei gewöhnlicher Temp. besteht eine metallische Modifikation des Se, welche durch Erhitzen auf ca. 190° in eine kristallinische, photoelektromotorische Modifikation übergeführt wird. Die Richtung des Stromes in den Selenzellen läuft vom Zu durch Se zum Cu. Die Kombinationen Cu-Messing, Zu-Messing, Cu-Pt erzeugen einen schwächeren Strom als Zn-Cu. Kalischer (Wicd. Ann. 31, (1887–101; J. B. 1887, 290; C.-B. 1886, 850). — Der photoelektrische Strom bei Belichtung der Selenzellen wird nur durch die Strahlung, nicht durch die Wärme ausgelöst. Er beruht auf einer durch Licht beschleunigten Oxydation des feuchten Se und verschwindet beim Trocknen der Zellen über H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>. Bidwell (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 233; J. B. 1895, 533). — Bei Selenzellen mit Elektroden von verschiedenem Metall tritt auch im Dunklen eine elektromotorische Kraft auf. Right (Wied. Ann. 36, (1889) 464). — Nach Pochertiso (Atti dei Line. [5] 11, 1, 286; C.-B. 1902, 1, 1187) beträgt die photoelektrische Wirkung: bei gewöhnlicher Temp. bei Temp. der fl. Luft Widerstand der Selenzelle im Dunklen: r = 31000 Ω r = 2600 Ω r = 2600 Ω

 $r_1 = 1900 \Omega$ Licht:  $r_1 = 18000 \Omega$ 37 79 16 Photoelektrische Wirkung  $\frac{r-r_1}{r}$ 04 0.3

Ueber die Stärke des photoelektrischen Stromes vgl. auch Uljanin (Wied. Ann. 34, (1888) 241); Righi. — Vgl. ferner den Nachtrag.

3. Einfluss der Stromdauer, -stärke und -richtung; Polarisationsstrom. — Der Widerstand des unbeleuchteten Se nimmt beim Durchsenden eines Stromes langsam und regelmäßig zu infolge Erwärmung durch den Strom und infolge B. eines entgegengesetzt fließenden Polarisationsstromes (vgl. unten): er vermindert sich bei zunehmender Stromstärke. Bei Anwendung von fünf bzw. dreißig Leclanche-Elementen betragen die Widerstände desselben Selendrahtes nach einigen Stunden 5750 bzw. 4800 Ohmaden. Adams (Proc. Roy. Soc. 23, (1875) 535; 24, (1876) 163; J. B. 1875, 112; 1876, 123); Adams u. Day (Proc. Roy. Soc. 25, (1877) 113; J. B. 1876, 123). — Die von Adams entdeckte Zunahme der Leitfähigkeit des Se mit der elektromotorischen Kraft wird von Siemens (Pogg. 159, (1876) 117; Ber. Berl. Akad. 1876, 95; J. B. 1876, 121) bestätigt, aber nur für die durch längeres Erhitzen auf 200 bis 210° hergestellte Modifikation II (vgl. S. 733). — Im Gegensatz zu Adams n. Siemens fand Forssmann (Ann. Wied. 2, (1877) 513; J. B. 1877, 160), daß der einen Selenstab von zwei mm Dicke durchfließende Strom der Zahl der Elemente proportional ist, also dem Onnischen Gesetz gehorcht. - Manchmal wächst bei schwachen Strömen der Widerstand mit der Stromstärke in einer Richtung und nimmt bei entgegengesetzter Stromrichtung ab; bei größerer Stromstärke nimmt er für beide Richtungen mit wachsender Stromstärke ab; Samme ist geneigt, dies durch Polarisationswirkung an den Verbindungsstellen zu erklären. SABINE (Phil. Mag. [5, 5, (1878) 401; J. B. 1878, 145). — Die Tatsache, daß der Widerstand des Se gegen einen durchgehenden Strom je nach der Richtung des Stromes verschieden erscheint. wird besonders auffallend bei Zellen mit Zn- Cu-Drahten beobachtet. Bidwell (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 233; J. B. 1895, 533). — Dem Durchgange eines starken Stromes folgt, sobald die Batterie geöffnet wird, stets ein Polarisationsstrom in entgegengesetzter Richtung. Adams u. Day. Nach Bidwell wird der oft beobachtete Polarisationsstrom durch die Luftfeuchtigkeit hervorgerufen, welche von dem kristallinischen Se infolge seiner Porösität absorbiert ist; bei Abwesenheit von Feuchtigkeit in den Poren, z. B. nach dem Trocknen über konz. H. 804, ist der Widerstand größer; die Empfindlichkeit wird durch Feuchtigkeit in geringem Maße begünstigt. - Untersuchungen, ob ein

hochempfindliches Scienpräparat die elektrische Leitfähigkeit eines in seiner Einflußsphäre befindlichen ebensolchen Präparates verändert, führten zu keinen sicheren Resultaten. Schiekt man einen höher gespannten Strom durch das Se, so entwickelt sich ein eigentümlicher Geruch, dessen Träger vielleicht die früher beobachtete Einw. auf die photographische Platte (Physikal. Z. 5, (1904) 103 u. 517; C.-B. 1904, 1, 705; 2, 874 verursacht hat. Chabor (Physikal. Z. 6, (1905) 619; C.-B. 1905, 2, 1215).

4. Selenzellen. — Um den großen Leitungswiderstand des Se und damit die Schwierigkeiten des Experimentierens mit demselben herabzusetzen, suchte man den Leitungsquerschnitt zu vergrößern. Dies führte zur Konstruktion der Selenzellen. Vgl. bei Ruhmer (Das Selen und seine Bedeutung

für die Elektrotechnik, Berlin, 1902).

a) Darstellung. - Die ersten Selenzellen stellte Siemens (Pogg. 156. (1875) 334; Dinyl. 217, (1875) 61; aus Verhandlungen des Vereins für Gewerbefleiss, Sitzungsber. vom 4. Juni 1875; J. B. 1875, 113) her: Derselbe füllte den Zwischenraum zwischen zwei kleinen, flachen Platindrahtspiralen mit geschmolzenem, glasigen Se aus. Dieses zwischen zwei 0.7 mm voneinander abstehende Glimmerplättchen eingeschlossene Selenpräparat wurde in einem Paraffinbade einige Stunden lang einer Temp, von 210° ausgesetzt und sodann langsam abgekühlt. — Die mit diesen Zellen erreichten Resultate waren zum Teil recht gute, insofern der Widerstand bei einigen Zellen auf 116 des Dunkelwiderstandes herabging. RUHMER. - GRAHAM BELL (Ann. Chim. Phys. [5] 21, (1880) 399; Pharm. J. [3] 11, (1881) 272; J. B. 1880, 193, henutzte zu dem von ihm konstruierten Photophon flache Zellen aus zwei Kupfer- oder Messingplatten, die mit zahlreichen Löchern versehen sind. In die Löcher der einen Platte sind konische Messingstifte eingesetzt, die in die Löcher der anderen Platte bineinragen, ohne indes diese Platte zu berühren. Beide Platten sind der anderen Piette innentragen, ohne indes diese Piatte 2d berühren. Beide Piatte sind durch eine dazwischen gelegte Glimmerplatte voneinander isoliert. Auf die obere Lochplatte wird eine dünne Schicht Se aufgetragen, indem man mit einer heißen Selenstange über die Löcher der Platte hinwegführt. Das Se drückt sich in die Zwischenräume der Löcher und Stifte. Diese Zelle wird dann langsam erhitzt, bis das Se zu schmelzen beginnt und in die metallische, schiefergraue Modifikation übergeht. — Diese Bellischen Zellen besaßen etwa 300 & Widerstand, der im Licht auf die Hälfte fiel. Runnen — Zylindrische Selenzellen stellte Beilt dadurch her, daß er eine Anzahl kreisförmiger Messingund Glimmerscheiben nuch der Art eines Kondensators aufschiehtete. Wenn die Glimmerscheiben einen etwas kleineren Durchmesser haben als die Messingscheiben, so bleibt um Rande derselben ein kleiner, ringformiger Raum, der in der oben angegebenen Weise mit Se ausgefüllt wird. Die gradzahligen Messingplatten werden miteinander stromleitend verbunden und bilden den einen Pol der Zelle, die ungradzahligen den anderen. — Hierdurch wird eine Parallelschaftung der einzelnen Selenringe und damit eine bedeutende Herabsetzung des Widerstandes herbeigeführt, während die Beleuchtungsfläche eine verhältnismäßig große ist, wenn die zylinderformige Zelle in die optische Achse eines Parabolspiegels gebracht wird. Ruhmen. — Zylindrische Selenzellen nach Weinhold (1880): Man ätzt in eine etwa 18 mm dicke, 80 mm lange Glassöhre in einer Länge von 40 mm mittels Flußsäure eine feine, doppelgängige Schraubenlinie ein, deren Steigung 0.8 mm beträgt. In diese Schraubengänge, deren Abstand somit 0.4 mm beträgt, wickelt man zwei Messing- oder Platindrähte von 0.3 mm Durchmesser, deren Enden auf je zwei, an den Enden der Röhre augesetzten Glaszäpfehen befestigt sind, und füllt den Zwischeurzum zwischen den Irähten mit Se, indem man die Glasröhre mit den Irähten in einer Gasflamme bis oben zum Anlaufen der Drähte erhitzt und sie alsdann, unter beständiger
Drehung der Röhre, mit einer Selenstange reibt. Nach dem Erkalten wird der Apparat
langsam in einem Luftbade auf 180° erhitzt. — Die Weisenoldschen Zellen hatten nur
einen Widerstand von einigen Hundert Ohm; in diffusem Tageslicht sank derselbe etwa auf die Halfte. Ruhmer. – Nach Mercadier (Compt. rend. 92, (1881) 705 und 1407; J. B. 1881, 97 und 137): Zwei 0.1 mm dieke und 10 mm breite Messingbänder von etwa 5 m Länge werden, nachdem sie durch dazwischen gelegtes Pergamentpapier von 0.15 mm Dieke isoliert sind, aufgerollt und die flache Seite der Spirale mit einer heißen Selenstauge behandelt. Das Se bleibt oberhalb des Pergamentpapieres haften und bildet somit zwischen den beiden Messingbändern eine dünne Spirale. Die Messingbändern eine dünne Spirale. Die Messingbändern eine dünne Spirale. bänder bilden die Pole. — Die Mercadien'schen Zellen hatten einen Widerstand von 5000 bis 200000 2. Ruhmen. — Nach Fritts (Am. J. sci. (Sill.) [3] 26. (1883) 465); vgl. bei BIDWELL (Phil. Mag. [5] 20, (1885) 178; Ber. 18, (1885) R. 695); Das Element besteht

aus einer Metallplatte, auf welche ein dünner Ueberzug von Se aufgeschmolzen und während des langsamen Kristallisierens mit Hilfe einer anderen Platte, mit welcher Se keine Verbindung eingeht, aufgepreßt worden ist. Nachdem die letztere Platte entfernt und das Se erkaltet ist, wird es mit einem durchscheinenden Leiter der Elektrizität, z. B. einem Goldblatt bedeckt. Letzteres bildet einen Pol, die Messingplatte den anderen. — Da das Licht das Blattgold durchdringen muß, um zum Se zu gelangen, so ist die Empfindlichkeit der Fritzischen Zellen eine verhältnismäßig geringe. Ruhber. — Nach von Ultzanin (Wied. Ann. 34, (1888) 241): Flüssiges Se wird zwischen zwei platinierten Glusplatten zu einer dünnen Schicht gepreßt. Die Glasplatten sind gegeneinander verzetzt, um an die Platinschicht Messingfassungen zur Stromzuführung anläten zu können. Die Zellen werden längere Zeit in einem 200° heißen Paraffinbade gehalten und dann abgekühlt. — Der Widerstand der Präparate wurde durch Sonnen- bzw. Bogenlicht bis zu neun mal kleiner. Ruhber. — Nach Bidwelle (Phil. Mag. [5] 40, (1895) 1233; J. B. 1895, 533): Um einen gekerbten Glimmerstreifen windet man abwechselnd zwei ausgeglühte Kupferdrähte, deren Enden durch zwei Oeffnungen am oberen Ende des Glimmerstreifens führt, und bestreut diese Drahtelektroden, die natürlich sich nicht berühren dürfen, gleichmäßig mit gepulvertem, glusigem Se. Man sehmilzt alsdaun das glasige Se, wobei es in die kristallinische Modifikation übergeht und verteilt es möglichst gleichmäßig auf dem Glimmerblättehen. Es wird darauf schnell abgekühlt, worauf man die Platte wieder mehrere Stunden dieht unter den Schmelzpunkt erhitzt ("Ausglühen"). — Vgl. auch Kalsenber.

Die heute im Handel vorkommenden Zellen sind meist nach dem Shelford-Bidwell'schen System hergestellt und bestehen aus einem 30 × 60 mm großen Täfelchen von Schiefer, um welches zwei 0.2 mm dicke Metalldrähte (Cu, Pt) in Form einer doppelgängigen Schraube von 1½ bis 2 mm Steigung (¾ bis 1 mm Entfernung der Drähte) gewickelt sind. Um die Drähte in möglichst gleichmäßigem Abstande festzuhalten, sind die Täfelchen an den hohen Kanten mit Einkerbungen versehen. Die Enden der Drähte sind in Löchern oder Schiltzen an den Enden der Täfelchen befestigt und zu zwei Polklemmen geführt, die sich an einem Holz- oder Hartgummikästehen befinden, in dem die Zelle montiert ist. Das Küstchen hat einen Klappdeckel oder Schieber, um die Zelle verdunkeln zu können und vor Beschädigung zu schützen. Das Se befindet sich in möglichst dünner Schicht nur auf einer Seite des Täfelchens aufgetragen; die Größe der lichtempfindlichen Schicht beträgt etwa 30 × 50 mm. Die Lichtempfindlichkeit dieser Zellen beträgt etwa 4 bis 10, d. h. um sovielmal kleiner ist ihr Widerstand bei Beleuchtung als im Dunklen. Ruhmer. — Eine nach der Methode von Bidwell dargestellte, neue Zelle zeigt nach dem Ausglühen und Abkühlen im Dunklen 50 000 bis 100 000 2 Widerstand, welcher im diffusen Licht um 50 bis 60 % abnimmt. Bidwell.

Ruhmer hat Selenzellen hergestellt, die bei Beleuchtung auf ein achtzigstel ihres Dunkelwiderstandes und mehr herabgehen: Als Körper für diese Zellen wird unglasiertes Porzellan verwendet, auf dem das Se recht gut haftet. In das Porzellan (Zylinder oder Tüfelchen) sind feine Nuten eingepreßt, in welche die Drähte erwärmt hineingewickelt werden. Das Se wird in geschmolzenem Zustande aufgetragen, und nachdem es sensibilisiert ist, wird die Zelle in eine Glasbirne eingeschmolzen und diese evakuiert. Dadurch ist die Zelle vor Beschädigungen (Aufassen mit feuchten Fingern usw.) bewahrt und vor allem durch Abhaltung aller atmosphärischen Einfüsse bedeutend haltbarer gemacht. — Um ein bequemes Experimentieren und eine einfache Einschaltung der Zelle zu ermöglichen, hat die Birne eine Gewindefassung mit Kontakt wie eine Glühlampe. Ruhmer.

Berndt (*Physikal. Z.* 5, (1904) 121; *C.-B.* 1904, 1, 915) hat Selenzellen mit Kohlefäden als Zuleitung des elektrischen Stromes konstruiert, die ihren Druckwiderstand vollständig konstant halten; bei Belichtung fällt derselbe,

WRIDERT (Wied. Ann. [4] 18, (1905) 811; C.-B. 1906, 1, 316) empfiehlt als vollkommen isolierende Unterlage Biskuitporzellan der Berliner Manufaktur mit einem spezif. Widerstand von  $15000\times10^{\circ}$  Ohmzentimeter (Schiefer und Thon der Berliner Porzellanmanufaktur genügen nicht als Isolatoren).

b) Verhalten der Sciensellen: a) Empfindlichkeit. - Vgl. Einfluß des

Lichtes auf die elektrische Leitfähigkeit des metallischen Se. S. 734. -Bei Belichtung verhalten sich die nach verschiedenen Methoden erhaltenen Selenzellen sehr verschieden: Die einen reagieren auf schwache Beleuchtung gering, auf grelles Licht aber sehr kräftig; andere Zellen verhalten sich umgekehrt und sind für schwache Lichteindrücke sehr empfindlich, für starke weniger. Ruhmer (Physikal. Z. 3, (1902) Nr. 20; Das Selen und seine Bedeutung für die Elektrotechnik, Berlin 1902, S. 11) bezeichnet erstere als "harte", letztere als "weiche" Zellen. — Dieses verschiedene Verhalten gegen matte und grelle Beleuchtung hat seinen Grund in der verschiedenen Herstellungsweise der Zellen: Schmilzt man das siegellackartige Se und läßt es unter Umrühren oder Erschütterungen rasch erstarren, so erhält man die "harte" Modifikation (Kristallmehl), die eine feinkörnige Struktur besitzt und blaugrau aussieht. Wird dagegen das auf der Zelle aufgetragene, geschmolzene Se hoch erhitzt (über 250°) und ruhig und langsam abgekühlt, so bleibt es glasig schwarz (vgl. S. 715); nachträglich nochmals bis etwa 200° erhitzt, geht es in die grobkörnig kristallinische Modifikation, die ein mehr weißgraues Ansehen hat, über. Letztere ist die "weiche" Modifikation. Ruhmer. — Als einfaches Mittel zur Unterscheidung von weichem und hartem Se empfiehlt Hesenus (Physikal. Z. 7, (1906) 163; C.-B. 1906, 1, 1080) die Bestimmung der relativen Aenderung der Leitfähigkeit bei vier bis fünf Lux. Starkes Licht verändert beide Modifikationen temporär. — Es gibt auch Selenproben, die durch die gewöhuliche Behandlung nicht sensitiv werden. Dieses Se ist im glasigen Zustande etwas heller, schwerer schmelzbar und kristallisiert sehr schnell. Solche Zellen zeigten Widerstände von 170(D) bis 320(000 \( \Omega\), und die Widerstandsänderung im Licht betrug nur wenige Prozente In Platten gegossenes Se, das nicht mit Metall in Berührung gewesen ist, hat wechselnden Widerstand, der mit der Dauer des Ausglühens zunimmt. — Statt Zellen mit eingeschmolzenen Elektroden auszuglühen, kann man sie auch durch Zusatz von CuSe sensitiv machen. Auf diese Weise gehen auch die unter gewöhnlicher Behandlung nicht sensitiven Zellen in sensible über. Bidwall. (Phil. Mag. [5] 15, (1883) 31; 40, (1895) 233; J. B. 1883, 214; 1895, 533). Vgl. den Nachtrag.

Wird eine bis dahin im Dunkeln gehaltene Selenzelle plötzlich grell belenchtet, so sinkt ihr Widerstand zwar schnell, aber doch nicht plötzlich auf den dieser Beleuchtung entsprechenden Wert, sondern es dauert mehrere Minuten lang, ehe sich der Zeiger des Meßinstrumentes fest einstellt. Noch viel langsamer geht der Widerstand einer grell beleuchtet gewesenen Zelle nach erfolgter plötzlicher Verdunkelung herauf. Ehe die Zelle ihren ursprünglichen Dunkelwiderstand erreicht, können Stunden, ja sogar Tage vergehen. RUHMER. Vgl. S. 734. - Nach HESMIUS (J. ruse. phys. Ges. 15, (1883) 125 und 146) und Kalischer (Wied, Ann. 31, (1887) 101), beruht dies auf "Nachwirkung des Lichtes" im Selen. nach Bidwell, der die Annahme Moser's (Phil. Mag. [5] 12. (1881) 212), daß zwischen dem Se und den mit ihm verbundenen Elektroden ein unvollkommener Kontakt besteht, welcher besser wird, wenn das Se durch Erwärmung infolge der Bestrahlung sich ausdehnt, nicht bestätigt, und diese Wrkg. den Licht-, nicht den Wärmestrahlen zuschreibt. Durch eine Alaunisg, filtrierte Strahlen verändern den Widerstand stärker als Wärmestrahlen. Biv-WELL. - Die Dauer der Rückkehr zum ursprünglichen Zustand hängt direkt von der Dauer der vorherigen Einw. ab. Erschütterung ist auf die Nachwirkung von großem Einfluß. Hesenus (Physikal. Z. 7, (1906) 163; C.-B. 1906, 1, 1080). - RUHMER bezeichnet diese Erscheinung, die sich, wenn auch in viel geringem Maße, ja auch bei plötzlicher Beleuchtung zeigt (vgl. oben, als eine "Trägheit der Selenzellen". Diese Trägheit ist bei Benutzung der Selenzellen, insbesondere zu Lichttelephonie, wo es sich, den Schwingungen der Sprachlante eutsprechend, um sehr sehnelle Widerstandsänderungen (bis zu 2000 in der Sekunde) handelt,

sehr hinderlich. Die Rummen'schen Zellen erlangen schon wenige Minuten nach greller Beleuchtung ihren vollen Dunkelwiderstand wieder. Anderseits braucht man nicht nach jeder Beleuchtung der Zelle bis zur Annahme ihres Dunkelwiderstandes zu warten; für die meisten Anwendungen genügen auch kleinere Widerstandsschwankungen, die von einer guten Selenzelle innerhalb sehr kurzer Zeitintervalle tatsüchlich vollzogen werden. Ruhmen. Vgl. Einfluß des Lichtes auf das elektrische Leitvermögen des metallischen Se, S. 734. —

Zahlenangaben über die Empfindlichkeit verschiedener Scienzellen vgl. bei den einzelnen

Darstellungsmethoden.

Ein einheitliches Maß für die Empfindlichkeit der Selenzellen gibt es zurzeit noch nicht. Wohl wird dafür allgemein die Aenderung des Widerstandes gegen den elektrischen Strom bei absoluter Dunkelheit und bei Beleuchtung angenommen, allein über die Intensität der Beleuchtung fehlt es leuchtung angenommen, allein über die Intensität der Beleuchtung fehlt es an einer Vereinbarung. Während verschiedene Forscher den Widerstand bei einer Beleuchtung mittels einer Normalkerze aus 1 m Entfernung (1 Lux) bestimmen, messen ihn andere im grellen Sonnenschein (60000 Lux). Rumma führt die Priftung der Zellen mit einer sechszehnkerzigen Glühlampe bei Beleuchtung aus verschiedener Entfernung aus, indem er die entsprechenden Widerstände bestimmt und die Abhängigkeit des Widerstandes von der Beleuchtung graphisch darstellt. Den Quotienten der Widerstandszahlen, welche sich bei Dunkelheit in ausgeruhtem Zustande und Beleuchtung aus nächster Nähe (ca. 20000 Lux) ergeben, nennt er die Empfindlichkeit der Zelle. Rumma.

β) Einfluss der Temperatur. — Vgl. Einfluß der Temp. auf die elektrische Leitfähigkeit des metallischen Selens, S. 733. — Bei Temperaturänderung gehen Bidwell'sche Zellen (vgl. S. 739) mit eingeschmolzenen Elektroden einem Widerstandsmaximum entgegen, indem der Widerstand bei direkter Erwärmung zuerst wächst und dann abnimmt. Das Maximum liegt bei ziemlich niedriger Temp. (ca. 14 bis 30°). Eine Zelle, deren Widerstand bei gewöhnlicher Temp. 110000  $\Omega$  betrug, zeigte bei -6° einen solchen von 49000 und bei +115° nur von 18000 Q. Bei Zellen mit angepreßten Elektroden fällt der Widerstand stetig mit steigender Temp. Billwell. - Vgl. ferner den Nachtrag.

γ) Art der Stromleitung. — Adams u. Day (Proc. Roy. Soc. 25, (1877) 113; J. B. 1876, 123) erklären die elektrische Leitungsfähigkeit des Se für elektrolytisch (Aenderung der molekularen Struktur), weil der Widerstand der Selenzelle um so geringer wird, je größer die elektromotorische Kraft der Batterie ist, und weil dem Durchgange eines Batteriestromes, sobald die Batterie geöffnet wird, stets ein Polarisationsstrom in entgegengesetzter Richtung folgt (vgl. unter 3, S. 737). Ein wesentlicher Teil des Widerstandes hat seinen Sitz in den Grenzschichten des Se an den Zuleitungsflächen, indem diese Grenzschichten durch den Strom elektrolytisch verändert werden (vielleicht wird das metallische Se von dem kristallinischen getreant und dadurch in kristallinisches oder amorphes verwandelt). ADAMS; ADAMS u. Day. — Nach Sabine (Phil. Mag. [5] 5, (1878) 401; J. B. 1878, 145) hängt der Widerstand des kristallinischen, durch Erhitzen auf 200" erhaltenen Se wesentlich von der Art der Zuleitung ab; auch der Mangel an Homogenität ist von großem Einfluß. Durch Temperaturerhöhung wird der Widerstand im Inneren, wie an den Verbindungen ungefähr in gleichem Maße vergrößert (vgl. unter 3), oben). Den Sitz der von Adams u. Day beobachteten Widerstandsänderung bei Stromumkehr fand auch Sabine in den Verbindungsstellen (vgl. S. 737).

Auch nach Bidweil. (Chem. N. 51, (1883) 261 u. 310; Phil. Mag. [5] 20, (1885) 178; 31, (1891) 250; 40, (1895) 233; Ber. 18, (1885) R. 695; Wied. Ann. Berbl. 15, (1891) 361; J. B. 1891, 299; 1895, 533) ist die Stromleitung elektrolytisch, aber bedingt durch die Ggw. von Seleniden oder überhaupt von Verunreinigungen, so daß an der Kathode Metall, an der Anode amorphes Se niedergeschlagen wird, welches sich mit dem Elektrodenmaterial wieder zu Seleniden vereinigt. Der Widerstand des Se hängt nämlich zum großen Teil von der Natur des Metalls, aus welchem die

Elektroden gefertigt sind, ab und ist bedeutend größer, wenn das Se nicht mit Metallen in Berührung gebracht worden ist; außerdem verbindet sich Se sehr leicht mit Metallen. - Hierdurch wird auch die Vergrößerung der Leitungsfähigkeit beim Belichten erklärt, indem unter dem Einfins des Lichtes die B. von Seleniden beim Berühren von Se mit den Elektroden begünstigt wird; ferner die Tatsache, daß die Zellen allmählich an Widerstand und Empfindlichkeit verlieren, indem durch das allmählich gebildete Selenid im Element Kurzschluß veranlaßt wird. Solche Zellen erlangen nach Durchsendung eines starken Stromes ihre früheren Eigenschaften wieder. Bidwell. — In ähnlicher Weise führt Graham Brll (Ann. Chim. Phys. [5] 21, (1880) 399; Phurm. J. [3] 11, (1881) 272; J. B. 1880, 193) bei Konstruktion seines Photophons den schwachen Widerstand der von ihm angewandten Kombination Cu-Se auf die B. des gut leitenden Cu-Se zurück. — Nach Schuller (Wied. Ann. 18, (1883) 319) enthält das käufliche Se des Handels stets geringe Mengen von Cu und Pb. welche seine Leitfühigkeit erhöhen. - Dagegen bemerkt Clauk (Chem. N. 51, (1885) 261; J. B. 1885, 249), daß, während in den Schwefelzellen (vgl. d. Bd. S. 362) sich die Sulfide von Cu und Ag bilden, welche elektrolytisch leiten, die entsprechenden Selenverbb. metallische Leitungsfähigkeit besitzen, so daß die Frage, welcher Art die Einw. des Lichtes auf die Leitfähigkeit ist, noch offen bleibt. — Nach Prund (Phil. Mag. [6] 7, (1904) 26: C.-B. 1904, 1, 338) wird die Empfindlichkeit der Selenzellen nicht von dem Metall im Selenid bestimmt; vielmehr wird das Se durch Bestrahlung in einen allotropen Zustand versetzt, welcher der elektrolytischen Wanderung der Bestandteile des Selenides geringeren Widerstand entgegensetzt; bei Verdunklung tritt rasch Rückverwandlung in die frühere Form ein. -Aus dem analogen Verhalten seiner mit Kohlefäden als Zuleitung für den elektrischen Strom konstruierten Zellen (vgl. S. 739, unten) schließt Berndt (Physikal, Z. 5, (1904) 121; C.-B. 1904, 1, 915), daß die Widerstandsabnahme bei Belichtung nicht auf chemische Vorgänge zurückgeführt werden kann, da Kohlenstoff sich mit Se nicht, wie die Metallzuleitungsdrähte, zu Seleniden verbindet. — Bei der Herstellung der Präparate von Weidert (vgl. S. 735 und S. 739) war die B. von Seleniden ausgeschlossen, da die Pt-Drähte erst nach dem Erkalten des Se an den Enden angebracht wurden; also kann die Lichtempfindlichkeit keine chemischen Ursachen Weider (Wied. Ann. [4] 18, (1905) 811; C.-B. 1906, 1, 316). -Die Lichteinw, wird durch das Se selbst, nicht durch Selenide verursacht. Es handelt sich um eine "allotropische Dissociation" des Se (vgl. S. 735). HESEHUS (Physikal. Z. 7, (1906) 163; C.-B. 1906, 1, 1080).

δ) Verschiedenes. — Siemens (Ber. Berl. Akad. 1885, 147; J. B. 1495, 248) fand an Selenzellen von Fritts (vgl. 8, 738, unten) eine eigentumliche elektromotorische Wrkg. indem die untersuchte Platte keine Lichtempfindlichkeit zeigte, aber einen dauernden Strom gab, wenn die Metallplatte einerseits, das Goldblatt anderseits mit einem Galvanometer verbunden wurde. — Nach Chabor (Physikal. Z. 5, (1904) 103; C.-B. 1904, 1, 705) wirken Selenzellen bei Durchsendung eines Stromes auf die photographische Platte. Bei Wiederholung dieser Versuche mit seinen Selenzellen mit Kohletaden (vgl. 8, 739, unten) konnte Bernot (Physikal. Z. 5, (1904) 289; C.-B. 1904, 2, 6) keine Einw. beobachten.

4) Anwendung von Selenzellen 8. S. 748.

VIII. Allgemeine physikalische Eigenschaften des Selens. — Löslichkeit, spez Wärme, Umwandlungswärme, Schmelzpunkt, Bezichungen der einzelnen Modifikationen zueinander, elektrische Eigenschaften usw., auch näheres über spezifisches Gewicht vgl bei den einzelnen Modifikationen.

1. Spesifisches Gewicht und Atomvolumen. — Als Mittelwerte gibt Saunders (J. of Phys. Chem. 4, (1900) 423) für das spez. Gewicht der verschiedenen Modifikationen (nüheres s. bei diesen) die nachfolgenden Zahlen; aus ihnen berechnen sich unter Zugrundelegung des Atomgewichtes

79.2 (vgl. S. 746) die nachstehenden Werte für die entsprechenden Atomvolumina:

Modifikation	Spez. Gew.	Atomvolumen
Selen, flüssig \ amorph Selen, rot, kristallisiert Selen, metalliseh	4.26 4.28 4.47 4.80	18.59 ) 18.55 18.50 / 18.55 17.72 16.50

- 2. Härte. Nach Mons = 2.0.
- 3. Optisches. a) Brechungsindex; Dispersionsvermögen; Atomrefraktion; magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes. Nach Sirks (Pogg. 143, (1871) 429; J. B. 1871, 151) beträgt der Brechungsindex n:

Linie: A B C D 2.654 2.692 2.730 2.787 n: 2.857 2.98.  $n(\text{für } \lambda = 0.00075): 2.6; n(\text{für } \lambda = 0.00050): 3.13 (der höchste beobachtete$ Wert);  $n(\text{für }\lambda = 0.00040)$ : 2.9. Wood u. Pfund (*Phil. Mag.* [6] 3, (1902) 607; *C.-B.* 1902, 2, 95). — n für die B-Linie: 2.6550. Becquerel (*Ann.* Chim. Phys. [5, 12, (1877) 5; J. B. 1877, 192). — Das Dispersionsvermögen der Strahlen A bis C  $\frac{n_C-n_A}{n_A-1}$  ist 6  $^1$   $_2$  mal,  $n_C-n_A$  ist 14 mal größer als bei CS. SIRKS. - Atomrefraktion nach Zoppellari (Atti dei Linc. [5] 3, II, 330; Gazz. chim. ital. 24, (1894) II, 346; J. B. 1894, 157):

	Linie	Ha	Lini	le D
	n-Formel	ng-Formel	n-Formel	nº-Formel
festes Se	30.36	11.77	_	
Se CyHalu	19.70	10,93	19,56	10.94
Se <sub>2</sub> (C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	21.45	11.73	21.57	11.82
Selenoxen (SeC, H,)	18.81	10.94	19.33	11.18
H.SeO. (41.81120/0*)	15.85	8,87	16.25	9.22
n (27.334°/o)	15.64	8.74	15.85	9.00
H.SeO. (22 9711 0.0)	15.67	8.92	15 95	9.12
(30.593 %)	15.90	9.91	16.09	9.19
SeCNK (32.7722 %)	25.49	15.84	25.79	15.30
n (43,5497° <sub>.0</sub> )	25.00	14 84	25,30	15.04

") Die %-Zahlen beziehen sich auf wss. Lsgg.

Die magnetische Polarisationschene des Lichtes R beträgt für die B-Linie = 10.960;  $\tau = \frac{R}{n^2 n^2 - 1} = 0.255$  (wenn n = 2.6550; vgl. oben). Becquerel (Ann. Chim. Phys. [5] 12, (1877) 5; J. B. 1877, 192).

b) Absorption; Extinktions-Koeffizient; Oberflächenfarbe. — Eine dünne Schicht von Se läßt nur die ultraroten und roten Strahlen von geringer Brechbarkeit durch und isoliert daher die Wärmestrahlen von den leuchtenden und chemischen Strahlen. VAN ASSCHE (Compt. rend. 97. (1883) 838; J. B. 1883, 250). — Zeigt starke Absorption von der D-Linie bis weit ins Ultraviolette hinein (vgl. Absorptionsspektrum, S. 744). — Der Extinktionskoeffizient steigt mit abnehmendem 1. — Die Oberflächenfarbe wechselt bei Vergrößerung des Einfallwinkels von Grünlichweiß durch Blau zu Tiefviolett

Sie tritt am stärksten hervor, wenn der Einfallswinkel dem Polarisationswinkel nahe kommt. WOOD B. PEUND.

c) Spektrum. — Das Spektrum des Se zeigt auf sehr hellem Untergrunde zahl-reiche Lichtlimen in Blau und Grün in fast gleichem Abstande voneinander. Wertmen J. prakt. Chem. 88. (1863) 180; J. B. 1863, 235). — Se gibt zwei Spektren: ein Spektrum erster Ordnung (Bandenspektrum) und ein Spektrum zweiter Ordnung (Linienspektrum). Phücker u. Hittorf (Proc. Roy. Soc. 13, (1864)

153; Phil. Mag. [4] 28. (1864) 64; J. B. 1864, 111). Vgl. auch Clamician (Anz. Wien. Akad. 1880, 138).

a) Bandenspektrum oder Spektrum erster Ordnung. — Wird erhalten durch schwache elektrische Entladungen oder durch Verflüchtigung von Se in der H- oder Leuchtgasflamme. Se zeigt (zum Unterschied von S. vgl. d. Bd. S. 362) schon beim Verbrennen an der Luft ein Spektrum erster Ordnung. Salet (Compt. rend. 73, (1871) 742). - Se steht seinem Spektrum nach zwischen S und Te; das Spektrum ist breiter als das Baudenspektrum von S; erstreckt eich über 108 Mikrometerteilstriche. Zeigt zwei Muxima der Lichtstärke: zwei gelbgrune Streisen auf zweidrittel der Entsernung DE von E und zwei blaue Streisen, heller als die übrigen, etwas links von der G-Linie. Dirre Compt. von 73, (1871) 622; J. B. 1871, 170). — Die Wellenlängen der Strahlen liegen bei dem durch elektrische Entladungen erzeugten Bandenspektrum zwischen 587 und 483, bei dem durch Verbrennung erzeugten zwischen 565 und 461. Im elektrischen Spektrum kommen weist die von Ditte beobachteten Linien zweiter Ordnung vor. Saler. — Se zeigt beim Erhitzen auf einem Cyanithlättehen im Knallgasgebläse eine Reihe schmaler Banden mit engen Zwischenräumen. Harter (Phil. Trans. Roy. Soc. London 105, 161; nach J. B. 1893, 149.

3) Linienspektrum oder Spektrum zweiter Ordnung. - Wird erhalten. indem man Flaschenentladungen durch eine mit Se-Dämpfen beschickte Geißlerröhre übergehen läßt, Berndt (Wied. Ann. [4] 12, (1903) 11151; beim Ueberschlagen eines Induktionsfunkens, erzeugt mit starkem Kondensator. zwischen zwei Mineralstücken oder zwischen zwei mit geschmolzenem Se bedeckten Platindrähten. De Gramont (Compt. rend. 120, (1895) 778: J. B. 1895, 533); BERNDT. - Hierbei ist zu beachten, daß man die Platindrähte von geeigneter Stärke wählt; zu dünne Drähte erhitzen sich zu stark und das Se schmilzt ab: zu starke werden nicht warm genug, und es bildet sich kein Se-Dampf. Am geeigneteten sind Drähte von 1.2 mm Durchmesser bei einem Induktionsapparat, welcher, mit dem Strem von fünf Akkumulatoren gespeist, etwa 20 cm lange Funken gibt, und einer parallel geschalt, ten Kapazität von ungefähr 0.013 Mikrof. Bernot. — Exner u. Hascher (Ber. Wien. 4), of 110, (1901) 964) haben mit einem Hochspannungstransformator keine Funken zwis ien Selenciektroden erhalten können. - Aufzählung der im sichtbaren Teil des Linienspektrums beobachteten Linien vgl. De Gramont; Beschreibung des ultravioletten Funkenspektrums vgl. BERNUT.

Bei der Entladung in Geißler'schen Röhren unter dem Einfluß eines starken Magneten verliert das Spoktrallicht des Se an Intensität bis zum Verschwinden. Chautard (Compt. rend. 79, (1874) 1123; J. B. 1874, 153). — De Gramost (Compt. rend. 119, (1894) 71 hat in dem Spektrum des gewöhnlichen, als rein geltenden, käuflichen Se die a- und stirmpe des S und Arsenstrahlen gefunden. Später erkannte De Gramost (Compt. rend. 127, (1898) 866; J. B. 1898, 128) daß die im Selenspektrum aufgeführten drei grünen Limen 521.7, 515.3 und 510.5 nicht dem Se eigentümlich sind, sondern von Verunreinigungen des Se in den meisten Mineralien durch Cu herrühren. — Daselbst siehe auch: Dissoziertunz-

spektrum geschmolzener Se-Verbb.

Ueber Seriemspektrum, welches analog wie bei S entsteht (s. d. Bd. S. 364, vgl. Runge u. Paschen (Wied, Ann. 61, (1897, 678). — Vgl. auch Eder u. Valenta (Fer. Wien, Akad. 67, (1900) 97; C.-B. 1898, 2, 246).

γ) Absorptionsspektrum. - Se, bei 700° in trockener Atmosphäre von CO, verdampft, absorbiert in einer Schicht von 25 cm alle Strahlen vom Violett bis zum Rot bei C, ohne daß während der mit der Verdampfung fortschreitenden Auflösung dunkle Linien wahrzunehmen wären. Der überhitzte Dampf läßt das Spektrum wieder erscheinen mit Liniengruppen im Blan und Violett. Die Achnlichkeit mit dem Absorptionsspektrum von SeO, ruhrt nicht von etwa vorhandenem SeO2 her. GERNEZ (Compt. rend. 74, (1872) 1190; J. B. 1872, 139). - Bei höherer Temp. im Knallgasgebläse entsteht ein cannelliertes

Spektrum. Lockyer u. Robberts (Proc. Roy. Soc. 23, (1875) 344; J. B. 1875, 125).

Evershed Phil Mag. [5] 39, (1895) 460; J. B. 1895, 220) beobachtete ein kontinuierliches Emissionsspektrum, das von dem Absorptionsspektrum erheblich verschieden war

4. Magnetische Eigenschaften. - Ist diamagnetisch. CARNELLEY (Chem. N. 40, (1879) 183; Ber. 12, (1879) 1958). — Atommagnetismus  $K = -0.001 \times 10^{-6}$ . Mayer (Monatsh. 20, (1899) 369).

5. Verhalten gegen Röntgenstrahlen. - Sehr wonig durchlässig. Meslans (Compt. rend. 122, 1896) 309; J. B. 1897, 235).

6. Wärmeleitungsvermögen. — Se leitet nach Berzelius die Wärme nicht. Vgl. dagegen bei den einzelnen Modifikationen, S. 718 und 732.
7. Siedepunkt. — Se siedet unter der Glühhitze, Berzelius; etwas unter

700°, MITSCHERLICH; zwischen 676 und 683°, CARNELLEY u. WILLIAMS (Ber. 12, (1879) 1360; Chem. N. 39, (1879) 286); zwischen 664 und 666° bei 760 mm Druck, Troost (Compt. rend. 94, (1882) 1508; Ber. 15, (1882) 1751); im Mittel bei 688°, Le Chatelier (Compt. rend. 121, (1895) 325); bei  $690^{\circ} + \frac{H - 760 \text{ mm}}{1000}$ 

(H = Druck in mm Hg in der Nähe des Normal-10 mm

druckes). Berthelot (Compt. rend. 134, (1902) 705; C.-B. 1902, 1, 1043). -Ist im Vakuum sehr leicht sublimierbar. Schuller (Wied. Ann. 18, (1883) 317; J. B. 1883, 131). — Destilliert im Vakuum des Kathodenlichtes bei 380° (äußere Heiztemp.), Krafft, Küch u. Haagen (Ber. 36, (1903) 1690; C.-B. 1903, 2, 183); im Vakuum des Kathodenlichtes (0 mm) bei ca. 310° (Steighöhe der Dämpfe ca. 60 mm). Krafft u. Merz (Ber. 36, (1903) 4344; C.-B. 1904, 1, 426). — Die Summe 1 + s (1 = Verdampfungswärme, s = Schmelzwärme) beträgt 29.190 Kal. Dz FORCRAND (Compt. rend. 133, (1901) 513).

8. Selendampf. — Der Dampf riecht nicht nach Rettig; er ist dunkler gelb als Chlor, heller gelb als Schwefeldampf; er verdichtet sich in engen Gefäßen zu metallisch glänzenden Tropfen, in weiten zu scharlachroten

Blumen, an der Luft zu rotem Nebel. Berzelius.

- 9. Dampfdichte; Molekulargrösse. DD., gefunden bei 860° = 7.67. bei 1040° = 6.37, bei 1420° = 5.68 (ber. für Se. = 5.50); der Selendampf enthält also erst bei etwa 1400° zweiatomige Moleküle. Sainte-Claire Deville u. Troost (Ann. Chim. Phys. [3] 58, (1860) 257; Bull. soc. chim. 5, 434; Compt. rend. 56, (1863) 891; J. B. 1863, 17). DD. bei 1750 und  $1800^{\circ} = 5.54$  (ber. für Se<sub>3</sub> = 5.53). Biltz (Ber. Berl. Akad. 5, (1896) 91; Z. physik. Chem. 19, (1896) 385; J. B. 1896, 6). — Aus Untersuchungen über die Dampfdichte der Arsenselenide nimmt Szarvasy (Magy chem. Farm. 2, 34; Ber. 30, (1897) 1244) schon bei 900 bis 950° zweiatomige Se-Molekille an, die Biltz auch noch bei ca. 1800 beobachtet hat; die Dichte ist also von 900 bis 1800° konstant. — DD. wurde von VAUBEL (Ann. Chim. Phys. [3] 58, (1860) 273) zu Se, bis Se, gefunden. Die Molekulargröße für das Flüssigkeitsmolekül berechnet sich in der Nähe des Sdp. zu Ses. Vauben (J. prakt. Chem. [2] 57, (1898) 347). - Molekulargewicht des festen Se, gefunden aus Schmelzpunktsdepressionen von Phosphor. der in geschmolzenem Zustande Se aufnimmt, Ses. Beckmann (Z. physik. Chem. 22, (1897) 609; J. B. 1897, 183). — Vgl. ferner den Nachtrag.
- IX. Wertigkeit. Se tritt zwei-, vier- und sechswertig auf. Die Zwei-und Vierwertigkeit folgt aus Herstellung der Verbb. SetC<sub>2</sub>H<sub>b,1</sub> und SetC<sub>2</sub>H<sub>b,2</sub>OH. Piever-ling (Ber. 9, (1876) 1469); vgl. auch Jackson (Ann. 179, 1875) 1). Sechswertig ist Se außer in H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> unw. auch in verschiedenen organischen Verbb. Vgl. Popz u. Neuville (J. Chem. Soc. 81, (1902) 1552).
- X. Atomgewicht. In neuerer Zeit fand J. Meyes (Ber. 35, (1902) 1591; Habilitationsschrift, Breslau, 1903; C.-B. 1902, 1, 1265; 1903, 2, 480 durch Elektrolyse von Ag<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> bei Ggw. von KCN und Wägung des abgeschiedenen Ag als Mittel aus fünf Re-

Chronologische Vebergieht der Atomgescichtsbestimmungen und -berechnungen

Atomgrwicht	Bezogen auf	Besbachtet bzw. festgesteilt von
79.23	C1 = 35.457	Berezhiate Pagg. S. 1826 21 .
78.6	0 = 16	Sace Ann Chim Phys. 3, 21, 1847; 119; J.B. 1847; a. 1848, 375
78 6	0 = 16	SCHRÖTTER Ber Wirn. Akad. 6, (1851) 214; J B
78,81	Hg = 200	ERDHANN B. MARCHAND J. prakt. Chem. 55, 1832
79 46	(1 = 35.5)	DUMAS (Ann. Chim Phys [3] 35, (1859) 188; J. B. 1839, 51.
79.38	C1 = 35.457	I'CHAS.
79 08	1000	PETTERSSON U. EKMAN (Ber. 9, 1876, 1210); Bull and, chim. [2] 27, 1877, 205; J. B. 1877, 21.
74,797	H=1	iber, aus früheren Bestimmungen. CLARKE Am
78,978	O = 16	Chem. J. 3, 1881 283; Phil. Mag [5]
79.314	0 = 16	LEMERR (J. Am. Chem. Soc. 20, (1898) 555; J. B. 1898, 408.
79.21	0 = 16	J. MEYER (Ber. 35, (1902) 1591; Habilitations- schrift, Breslau, 1903; CB. 1903, 2, 480
79.2	0 = 16	Internationale Atomgewichtstabelle 1907.

XI. Allgemeine chemische Eigenschaften des Selens. — Se gleicht seinem chemischen Charakter nach dem S und steht zwischen S und Te.

1. Verhalten gegen Metalloide und Metalle. — Se verbindet sich direkt mit H. O. Fl. Cl. Br. J. S; direkt oder indirekt mit C. N. P. As und mit allen Metallen (vielleicht mit Ausnahme von An). Se und Metalle: S. 753; ferner bei den einzelnen Metallen; Se und H: S. 748; Se und O: S. 756 (daselbst auch Verbrennung des Se un der Luft und Verhalten gegen Ozon). — Verbb. mit den übrigen Metalloiden vollbei den betreltenden Elementen.

2. Verhalten gegen H<sub>2</sub>Se. — Se absorbiert im geschmolzenen Zustande beträchtliche Mengen H<sub>2</sub>Se, die beim Abkühlen wieder entweichen ("Spratzen". Ditter). Infolgedessen zeigt vorher im H erhitztes Se unter dem Mikroskop runde Höhlungen mit glänzenden Wandungen, die H<sub>2</sub>Se enthalten, während an der Luft geschmolzenes und erkaltetes Se vollkommen homogen und glänzend ist. Pulverisiert man in H erhitztes Se unter W., so färbt sich

dieses an der Luft rot, indem der Luftsauerstoff aus dem frei gewordenen H2Se rotes Se abscheidet. Die Menge desselhen betrug bei 8 g Se, welches 8 Stunden anf 678° erhitzt wurde, 7 mg. PÉLABON (Compt. rend. 116, (1893) 1292; C.-B. 1893. 2. 189).

3. Verhalten gegen  $H_2O$ ; gegen  $H_2O_3$ . — Wird von W. selbst bei 160° nur unmerklich angegriffen. Cross u. Higgin (Ber. 12. (1879) 847). Vgl. S. 717. 721 und 750. — H.O. löst Se in fein verteiltem Zustande unter

B. von H. SeO. Fonzes-Diacon (These de doctorat. Paris, 1901).

4. Verhalten gegen Schwefelverbindungen. - Se absorbiert in der Kälte Dämpfe von SO<sub>3</sub> unter Bildung von SeSO<sub>3</sub>. Vgl. daselbst. — Die sämtlichen Modifikationen des Se lösen sich in konz. H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> mit grüner Farbe. Vgl. bei H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, S. 537, oben; ferner bei SeSO<sub>3</sub>. — S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> wird von Se zersetzt. Krafft u. STEINER (Ber. 34, (1901) 560). Diese Rk. entspricht den von Berthelot (Thermochemic 1897) gegebenen thermischen Daten: Se (amorph, Cl<sub>2</sub> = S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> . . . + 22.15 Kal.; S (6kt.) + Cl<sub>2</sub> = S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> . . . + 17.66 Kal. Anderseits wird SeO<sub>2</sub> bei 110° in geschlossenen Röhren von S zerlegt, vgl. bei SeO<sub>2</sub>, S. 758. — Wirkt bei hoher Temp. auch auf SFl<sub>0</sub> zersetzend ein. Moissan u. Lebeau. — Se ist in Alkalisulfiden l.; durch kombinierte Einw. von Se und Sb auf Alkalisulfide erhält man Schwefelselenantimonite. Pouget (Ann. Chim. Phys. [7] 18, (1899) 508; C.-B. 1900, 1. 90).

5. Verhalten gegen KOH. — Se löst sich in KOH kathodisch auf als Polyselonion Se<sup>22</sup>, der Zahlenwert von T sehwankt: als Maximum wurde

Polyselenion Sex; der Zahlenwert von x schwankt; als Maximum wurde 4.4 erhalten. LE BLANC (Z. Elektrochem. 11, (1905) 813; C.-B. 1906, 1, 2). - Nach MÜLLER u. NOWAKOWSKI (Z. Elektrochem. 11, (1905) 931; C.-B. 1906, 1. 213) geht Se im Mittel 0.7 wertig an der Kathode in Lsg.; bei der Wägung der Se-Kathode (auf Pt aufgeschmolzen) müssen besondere Vorsichts-maßregeln beobachtet werden. — Vgl. ferner den Nachtrag.

6. Vermag in vielen organischen Verbb. den Schwefel zu vertreten. -Se ruft in Nesselfasern intensive Färbung und Pleochroismus hervor. Ambronn (Z. f. wiss, Mikrosk. 22, (1906) 349; C.-B. 1906, 1, 221). Ueber Einw. von CBr. vgl. Bartel (Chem. Ztg. 30, (1906) 810; C.-B. 1906, 2, 948 und bei Se und C. 7. Vgl. Nachtrag.

XII. Physiologische Wirkung. - Metallisches Se wirkt nicht giftig, Na<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> und Na<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> dagegen sehr. Doch treten die Vergiftungserscheinungen nach Eingabe von Na<sub>2</sub>SeO<sub>5</sub> viel früher und heftiger auf als nach Vergiftung mit Na<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Dieses wirkt also erst nach Reduktion zu Na<sub>2</sub>SeO<sub>5</sub> giftig. Große Analogie mit Te und As. Czapek u. Wril (Arch. exp. Path. 32, 438; C.-B. 1893, 2, 1098). Vgl. bei H<sub>2</sub>Se, S. 756; bei SeO<sub>2</sub>, S. 766; bei H<sub>3</sub>SeO<sub>4</sub>. — Einfluß auf den Stoffwechsel: Model (Ann. Chim. Farm. 25, 145; C.-B. 1897, 1, 1129). — Se-Verbb. werden durch gewisse Schimmelpilze zersetzt unter Auftreten eines skatol- oder merkantanäbnlichen Geruches. Robenhurn (Proc. Chem.

unter Auftreten eines skatol- oder merkaptanähnlichen Geruches. Rosenheim (Proc. Chem. Soc. 18, (1902) 138; C.-B. 1902, 2, 231).

XIII. Analytisches. A. Nachweis. 1. Geruch. — Gibt bei mäßigem Erwärmen charakteristischen Rettiggeruch und verbreunt dann mit blauer Flamme. Vgl. S. 756. charakteristischen Rettiggeruch und verbrennt dann mit blauer Flamme. Vgl. S. 756. — 2. Flammenreaktion. — Se und Selenverbb. färben die Flamme des Bunsenbrenners rein kornblumenblau und geben in der Reduktionsflamme auf kaltem Porzellan ziegelroten, in der Oxydationsflamme weißen, mit rauchender Jodwasserstoffsüure braun, mit (M<sub>1</sub>)<sub>2</sub>S gelb bis oraugerot werdenden Beschlag, mit Soda auf dem Kohlenstübchen Na<sub>2</sub>Se, welches Ag schwärzt und mit HCl H<sub>2</sub>Se-geruch gibt. Bunsen (Ann. 128, (1866) 257; J. B. 1866, 778). — Se erteilt der Wasserstoffslamme eine fahlblaue Färbung. Fresenuts (Z. anal. Chem. 1876, 295; J. B. 1876, 975). — 3. Mit konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Se löst sieh in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit grüner Farbe. Vgl. bei SeSO<sub>3</sub>. — Nachweis geringer Mengen von Se in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. bei Reinigung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, d. Bd. S. 500.

Spektralanalytischer Nachweis in Mineralien vgl. de Gramont (Compt. vend. 120, (1895) 778; Ber. 28, (1895) R. 320); — Nachweis im S vgl. Sterl (Chem. N. 86, (1902) 135; C.-B. 1902, 2, 1014).

B. Bestimmung. — Den Gehalt an freiem Se bestimmt man durch Ueberführung in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

B. Bestimmung. — Den Gehalt an freiem Se bestimmt man durch Ueberführung in H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> mittels HNO<sub>3</sub> oder Königswasser. Verjagen der letzten Sparen von HNO<sub>3</sub>, Fällung mittels der bei H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> angegebenen Reduktionsmittel usw. Vgl. bei H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, S. 707 und Nachtrag Bestimmung in Legierungen und Mineralien vgl. Baymey (J. Chem. Soc. 186 Ber. 20, 1887) R 23); — in organischen Verbb. vgl. Francus (Arch. Pharm. 240, C.-B. 1903, 1, 418); Lyons u. Shinn (J. Am. Chem. Soc. 24, (1902, 1087; C.-B. 19

Ueber Anwendung in der Gastechnik vgl. Raupe (J. f. Gastel. 40, (1906) 603; C-B 1805

2, 641).

#### SELEN UND WASSERSTOFF.

### Selenwasserstoff, H. Se.

Gasförmiger und währiger H.Se: Berezelius. Vgl. Literatur bei Selen. S. 705 DITTE. Am. Chemist 1872, 3, 204; Ann. sc. Ec. norm. [2] 1, (1872) 302; Ber. 5. St. 387; 9, (1876) 1432.

387; 9, (1876) 1432.

Pélabon. Compt. rend. 116, (1893) 1292; 118, (1894) 142; 119, (1894) 73; 124, (1897) 32.

C-B. 1893, 2, 189; 1894, 1, 406; 2, 267; 1897, 1, 578; J. B. 1897, 321; ft of presentées à la fac. des sci. de Bordauur, Paris 1898; Z. physik. Chem. 26 1896; C-B. 1898, 2, 621; Ber. 26, (1893) R. 527; 27, (1894) R. 108 a 621. 3 (1896) R. 67; Ann. Chim. Phys. [7] 25, (1902) 365.

Bodenstein. Z. physik. Chem. 29, (1893) 429; C-B. 1899, 2, 468.

De Forcrand u. Fonzes-Diacon. Compt. rend. 130, (1900) 1314; C-B. 1900, 2, 19; c-1 rend. 134, (1902) 171; Ann. Chim. Phys. [7] 26, (1902) 247.

Divers u. Shimidzu. Ber. 18, (1885) 1215.

Selenwasserstoffhydrat: Die Forcrand. Compt. rend. 95, (1882, 129; J. B. 1882, 227; 488 Chim. Phys. [5] 28, (1883) 5; Ber. 16, (1883) 565; C-B. 1903, 1, 318.

De Forcrand u. Fonzes-Diacon. Compt. rend. 134, (1902) 229).

Flüssiger und fester H. Se; Olszewski. Bull. de l'Acad. de Kyakau, Febr. 1890, 57; Wol. Ann. Beibl. 14, (1890) 896; J. B. 1890, 477; Phil. Mag. [5] 39, 1895) 188; J. 1895, 38.

De Forcrand u. Fonzes-Diacon. Compt. rend. 134, (1902) 171 u. 229; Ann. Chim. Phys. [5] 38.

De Forceand u. Fonzes-Diacon. Compt. rend. 134, (1902) 171 u. 229; Ann. Chim F.: [7] 26, (1902) 247; C.-B. 1902, 1, 452.

Hydroselen, Hydroselensöure. Wasserstoffselenid. Geschichte. — Entdeckt im Jahre 1817 von Beazenits und zuerst dargestellt der Einw. von HCl auf K<sub>2</sub>Se oder FeSe

A. Gasförmiger Selenwasserstoff. I. Bildung. 1. Durch direkte Vecinigung con Se und H.— Beim Erhitzen von Se und H.— Leitet en Selendampf und Wasserstoffgas über auf 400° erhitzten Bimsetsin, so bildet sich signstesserstoff. Corenvinder (Ann. Chim. Phys. [3] 34, (1852) 77; J. B. 1852, 321—52 Erhitzen von Se in einem langsamen Strom von trocknem H findet die Veren. 22 leicht statt, sobald das Se Dampfform angenommen hat. Wöhler u. Urisham b. 116, (1860) 122; J. B. 1860, 90.— Bildet sieh beim Erhitzen von Se und H im Cechnolzenen Rohr auf 440° Hauterpeulle (Bull. soc. chim. [2] 7, (1867) 128; (rend. 64, 1867) 610; J. B. 1867, 172).— Beim Erhitzen von Se im Ueberstab in mit H von bestimmtem Druck gefüllten Röhren beginnt die die Evernigung von Se und H bei 250° Lößr inde Tenne steint die geleben. Vereinigung von Se und H bei 250°. Für jede Temp, steigt die gebilere Menge H., Se im Anfang des Erhitzens rasch, später langsamer und erreib nach einigen Stunden ein Maximum, das bei der Temp, des Versusenicht überschritten werden kann. Diese größte, bei einer bestimmtet Temp, gebildete Menge H.Se nimmt von 250° an mit steigender Temp a

his zu einem Maximum bei 520°, von wo ab im Gegenteil eine stetig fortschreitende Zers, stattfindet. Läßt man ein auf bestimmte Temp, erhitztes Rohr rasch erkalten, so enthält dasselbe sämtlichen bei dieser Temp, gebildeten H.Se; beim langsamen Erkalten wird eine gewisse Menge des bei höherer Temp. gebildeten H. Se wieder zerstört infolge einer Dissoziationserscheinung durch Temperaturerniedrigung. Die jeder oberhalb 270° liegenden Temp, entsprechende Maximalmenge an H2Se ist unveränderlich, einerlei ob man von Se und H oder von fertig gebildetem H.Se ausgeht; die B. und Zers. von HaSe ist hier also eine umkehrbare Rk. Ditte (Am. Chemist 1872. 3, 204; Ann. sc. Ec. norm. [2] 1, (1872) 302; Ber. 5, (1872) 387). — Die Beobachungen Dittes erklären sich daraus, daß die B. von H<sub>2</sub>Se bei 0° Wärme absorbiert [5.4 (8e<sub>2</sub>) oder 4.2 (Se<sub>2</sub>) Kal.] und bei + 1000° Wärme entwickelt. Berthelot (Compt. rend. 80. (1875) 516). — Nach Jannuame (Gazz. chim. ital. 10, (1880) 46; J. B. 1880, 255) verbindet sich Se mit H noch nicht bei 350°; erst beim Sdp. des Se tritt eine nachweisbare Menge H<sub>2</sub>Se auf. — Pélanon (Compt. rend. 116, (1893) 1292; C.-B. 1893, 2, 189; Compt. rend. 118, (1894) 142; 119, (1894) 73; C.-B. 1894, 1, 406; 2, 267; Compt. rend. 124, (1897) 360; J. B. 1897, 321; C.-B. 1897, 1, 578; Thieses présentées à la fac. des sc. de Bordeaux, Paris 1898; Z. physik. Chem. 26, (1898) 659; C.-R. 1898, 2, 691) daggegen bestätigt als nightigeste 26, (1898) 659; C.-B. 1898, 2, 621) dagegen bestätigt als niedrigste Bildungstemp, des  $H_a$ Se aus den Elementen die von Ditte beobachtete Temp. von 250°. Oberhalb 320° gelangt man zu derselben Zus. des Gasgemisches, gleichviel ob man von H und Se oder von H. Se ausgeht: "echtes, eindeutiges und vollständig durch die Temp. bestimmtes Gleichgewicht." Unterhalb 320° aber nimmt die B. von H<sub>2</sub>Se aus den Elementen bei einer bestimmten Konz. ein Ende, noch ehe sie durch die Zers. begrenzt wird. Die Zus. des Gasgemisches ändert sich nicht mehr, nachdem sich eine gewisse Menge H. Se gebildet oder zersetzt hat; sie ist aber (bei der nämlichen Temp.) eine andere, wenn man von H.Se, als wenn man von Se und H ausgeht, und zwar ist im ersteren Falle das Verhältnis von H.Se zum Gesamtgas größer als im letzteren. Pélabon sieht hierin einen Fall von "falschen oder scheinbaren Gleichgewichten" im Sinne Duhem's (vgl. Duhem Traité élementaire de Mechanique chimique, I, 227), während Ditte diese Beobachtungen auf eine äußerst langsame Reaktionsgeschwindigkeit zurück-Der Theorie Dungm's gemäß nühern sich die beiden Grenzzustände um so mehr, sowohl einander als auch dem theoretischen Grenzzustand, je höher die Temp. ist; oberhalb etwa 325° fallen alle drei praktisch zusammen. Pelabos. — Nach Bodenstein (Z. physik. Chem. 29, (1899) 429; C.-B. 1899, 2, 468) wird die Geschwindigkeit der B. und Zers. von H<sub>2</sub>Se oberhalb 320° erheblich vergrößert durch die Ggw. eines Selenüberzuges an den Wänden des Gefäßes. Aber auch unterhalb 320° wird die B. des H.Se nur durch seine Zers, begrenzt; "falsche" Gleichgewichte bestehen nicht. - Steigerung des Druckes vermehrt die sich bei einer bestimmten Temp, bildende Menge von H. Se nur sehr wenig, relativ am meisten bei niedrigen Tempp. Pélabon. — Vgl. unter Se. S. 746. und bei Dissoziation von H.Se, S. 751.

Zur Erreichung des einer bestimmten Temp, entsprechenden Maximums ist es nicht erforderlich, die Röhre der ganzen Länge nach zu erhitzen, sondern eine einzige erhitzte Stelle genügt, um das Gleichgewicht zwischen Se. H und H<sub>2</sub>Se bei der Temp, des erhitzten Teiles herzustellen. In diesem Falle beobachtet man eine eigentümliche Erscheinung: an einer gewissen Stelle des nicht erhitzten Teiles setzt sich ein Ring von schönen Kristallen von Se ab, der solange zunimmt, als sich Se an dem erhitzten Teile vorfindet. Die B, dieses Ringes ist nicht einer einfachen Sublimation zuzuschreiben, sondern muß durch Dissoziation des an der letzten Stelle gebildeten H<sub>2</sub>Se erklärt werden, denn mit inaktiven Gasen gefüllte Röhren

geben unter denselben Umständen nur pulverförmige rote und schwarze Absätze von Se. Ditte. — Wenn man Se mit H in einen ungleichmäßig erwärmten Raum bringt, so erfolgt an der heißesten Stelle die B. von H<sub>2</sub>Se. Das Gas diffundiert dann in die kälteren Teile des Rohres, in denen es sich nicht zersetzt, weil die Geschwindigkeit der Zers. bei der niedrigen Temp. zu klein ist. Gelangt H<sub>2</sub>Se dann durch Diffusion in wärmere Teile des Rohres, so zersetzt es sich unter Abscheidung von Se. Man kann daher Se in einer H-Atmosphäre so destillieren, daß sich an den kältesten Teilen eines Rohres, die sich zwischen den beiden höher erwärmten Enden befinden, kein Se absetzt, indem Se in Form von H<sub>4</sub>Se von dem einen Ende nach dem anderen durch Diffusion transportiert wird und sich in dem zweiten Ende, in welchem die Temp. hoch genug ist, um die Zers, zu bewirken, aus dem H<sub>2</sub>Se abscheidet. Diese zunächst theoretischen Schlüsse [Pureze, vgl. oben) werden durch den Versuch bestätigt. PÉLABON.

2. Auf indirektem Wege. a) Aus Selen und Wasser; aus Phosphorpentaselenid. — Bei Sublimation von mit W. befeuchtetem Se entwickelt sich etwas H<sub>2</sub>Se. Pleischl. (Kastn. Arch. 4, 339). — Bei Einw. von Wasserdampf oder Wasser, Hahn (J. prakt. Chem. 93, 430; J. B. 1864, 134), Rathke, und von Alkohol, Boden (Ann. 124, 57; J. B. 1862, 403) auf P<sub>2</sub>Se<sub>5</sub>. — b) Aus Se durch Einwirkung von Reduktionsmitteln. — Reduktionsmittel führen Se in H<sub>2</sub>Se über. Trautmann (Bull. soc. Mulhouse 1891, 87). — HJ wird sowohl von schwarzem, wie von rotem Se unter B. von H<sub>2</sub>Se und Abscheidung von J zersetzt. Das rote Se geht dabei teilweise in schwarzes über. Die Zers. findet unter nur geringer Wärmeentw. statt, da Se und H sich unter Wärmeabsorption verbinden. Bei der Zersetzung von 1 Aeg. H<sub>2</sub>Se (40.7 g) in H und rotes Se würden 2.140, in H und schwarzes Se 2.700 Kal. entwickelt werden. Erhitzt man Se mit mäßig starkem wss. HJ im geschlossenen Rohr, so bildet sich H<sub>2</sub>S, beim Erkalten wieder HJ und kristallin: sehes Selen. Hautspeciale (Compt. rend. 68, (1869) 1564). — Bei Einw. von Hydrogenase auf Se. Pozzi-Escor (Bull. soc. chim. [3] 27, (1902) 349). — c) Aus Selenmetallen. — Bei Zers. durch wss. Säure. Berzelius. — Bei Einw. von H auf dieselben in geschlossenen Röhren; infolge Eintreten der entgegengesetzten Rk. bildet sich hierbei ein Gleichgewichtszustand. Pélabon (Ann. Chim. Phys. [7] 25, (1902) 365).

II. Darstellung. 1. Aus Scienmetallen. — a) Man übergießt K. Se oder FeSe mit wss. HCl und fängt das sich beim Erhitzen entwickelnde (fas über Hg auf. Berzelius; Divers u. Shimidzu (Ber. 18, (1885) 1214). Das FeSe stellen Divers u. Shimidzu auf folgendem Wege dar: Beim Erhitzen eine: Gemenges von Eisenfeilspänen und Se in einem Graphittiegel im Windosen geht der größte Teil des Se als Dampf verloren; fügt man aber, sobald das Fe heiß geworden ist, mehr Se hinzu, so verbindet sich dieses mit Fe unter sehr geringem Verlust, lebhaster Verbrennungserscheinung und völliger Schmelzung. Die erkaltete Schmelze muß, da sie nicht sehr empfindlich gegen Säuren ist, pulverisiert werden und dann im Gaserzeugungsapparat mit verd. HCl erwärmt werden. — Konstanter Gasstrom. Das Gas enthält stels Wasserstoß. Divers u. Shimidzu. — b) Al<sub>2</sub>Se<sub>3</sub> (erhalten durch Mischen von Al und Se in den entsprechenden Mengenverhältnissen und Entzünden des Gemisches mit einem Magnesiumbande) entwickelt mit W. stürmisch H<sub>2</sub>Se; ebenso wirkt MgSe. Das Gas ist rein, aber feucht. Fonzes-Diacon (Compt. rend. 130, (1900) 1314; C.-B. 1900, 2, 19). — Vollkommen rein und trocken erhält man das Gas, indem man ein Stückchen Al<sub>2</sub>Se<sub>3</sub> in eine mit Hg gefullte Glocke bringt, diese in einem Quecksilberbade umstühlet und etwas kaltes vorher ausgekochtes W. hinzufügt. Sorgt man dafür, daß Al<sub>2</sub>Se<sub>3</sub> stets im Ueberschuß vorhanden ist, so werden die geringsten Spuren Feuchtigkeit durch dasselbe absorbiert. De Forcrand n. Fonzes-Diacon (Ann. Chem. Phys. [7] 26, (1902) 247).

2. Aus Scien. — a) Zur Entw. eines regelmäßigen H<sub>2</sub>Se-Stromes erhitzt man Se mit Kolophonium in einem kleinen Kolben mit Rückflußkühler.

Reinigung durch Waschen mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Durchleiten durch ein mit gut getrocknetem Asbest gefülltes Rohr. Etard u. Moissan (Bull. soc. chim. [2] **34**, (1880) 69; Ber. **13**, (1880) 1862). — b) Durch Ueberleiten von Hüber Se bei 440° erhält man einen trockenen Gasstrom, der bis 50° H<sub>2</sub>Se enthält. Ditte.

3. Aus  $P_2Se_5$  und Wasser. — Durch Einw. von W. auf  $P_2Se_5$  (erhalten durch inniges Mischen und Erhitzen von 11 g P und 66 g Se) unter geringem Erwärmen wird ein verhältnismäßig lebhafter Strom von  $H_2Se$  entwickelt. Bei der häufig empfohlenen Anwendung von Alkohol oder Wasser-Alkohol (vgl. 2. a), oben) war der Strom bedeutend schwächer. Becker n. Meyer (Ber. 37, (1904)

2550; C.-B. 1904, 520).

III. Physikalische Eigenschaften. 1. Farbe und Geruch. — Farbloses Gas. — Im Anfange riecht dasselbe ähnlich wie H<sub>2</sub>S; hierauf folgt Trockenheit und eine stechende, zusammenziehende und schmerzhafte Empfindung in allen Teilen der Schleimhaut der Nase, die das Gas berührte; durch eine erbsengroße Blase des Gases werden die Augen entzündet, das Geruchsvermögen für mehrere Stunden aufgehoben, und häufig heftige Kopfschmerzen und ein 14 Tage anhaltender Schnupfen oder trockner pein-

licher Husten hervorgebracht. Berzehius.

2. Verhalten am Licht; beim Verbrennen. — Ist in vollkommen reinem und trockenem Zustande beständiger, als man nach der endothermen Bildung (vgl. S. 752) erwarten sollte; eine Probe, die eine Woche lang bei (igw. von Hg dem Sonnenlicht ausgesetzt war, enthielt nur 15% H, nach vier Monaten 43% H. Im Dunklen war nach drei Tagen nicht die geringste Zers. wahrzunehmen. DE FORCRAND u. FONZES-DIACON (Ann. Chim. Phys. [7] 26, (1902) 247). — In Berührung mit feuchten Körpern und Luft bildet sich W. und Se, welches die Substanzen, wenn sie wie Papier und Holz porös sind, rot färbt. BERZELIUS. — Verbrennt mit blauer Flamme; bei Ueberschuß an O zu H2O und SeO2, bei Mangel an O zu H2O und Se. Wird bei Berührung mit einem mit heißer rauchender HNO3 befeuchteten Glasstabe unter Feuererscheinung zerlegt (wobei es sehr auf die Reinheit des H2Se ankommt). HOFFMANN (Ber. 3, (1870) 658).

3. Dissoziation. — Zerfällt bei höherer Temp. in Se und H. Uelsmann.

3. Dissociation. — Zerfällt bei höherer Temp. in Se und H. Uelsmann. — Bei 150° findet schon langsame, aber merkliche Dissociation statt; von 270° an nimmt dieselbe allmählich ab, erreicht gegen 500° ein Minimum und wächst mit steigender Temp. wieder an. Ditte. Vgl. bei Bildung, 1) S. 748; ferner unten. — Die Dissociation beträgt bei 440° 47° l. In der Reihe H<sub>2</sub>O, H<sub>2</sub>S, H<sub>2</sub>Se tritt dieselbe um so eher ein und ist um so größer. als das Molekulargewicht zunimmt. Beketoff u. Czernay (Ber. 4, (1871) 933). — Der relative Partialdruck des H<sub>2</sub>Se bei verschiedenen Tempp. oberhalb 320° berechnet sich nach: log. P<sub>1</sub> = M/T + Nlog. T + S(p<sub>1</sub> = Partialdruck von H; p<sub>1</sub> = Partialdruck von H<sub>2</sub>Se; T = absolute Versuchstemp.; M, N und S sind drei Konstanten, die durch Versuche bei verschiedenen Tempp. zu bestimmen sind; sie haben bei 350° die Werte: M = 13170.3, N = 15.53; S = 119.83. — Das Verhältnis des Partialdruckes von H<sub>2</sub>Se zum Gesamtdruck

des Gasgemisches:  $p_1 + p_2$  steigt von 0.234 bei 320° auf etwa 0.41 bei 575° und fällt bei weiterem Erhitzen bei 660° auf 0.385 bis 0.395. Bei 575° zeigt  $H_2$ Se also ein Maximum der Beständigkeit und ein Minimum der Dissoziation (vgl. Ditte, oben). Pélabon. Vgl. unter Bildung 1) S. 748. — Das von Pélabon augegebene Minimum der Dissoziation bei 575° ist nicht bewiesen. Bodenstein (Z. physik. Chem. 29, (1899) 429; C.-B. 1899, 2, 468).

4. Zersetzung durch den elektrischen Strom. — Durch dielektrische Ueberströmung findet (ebenso wie bei H<sub>2</sub>S; vgl. d. Bd. S. 395) Zers. statt. nach: 8H<sub>2</sub>Se = 7H + H<sub>2</sub>Se<sub>x</sub> + (8-x)Se. Berthelot (Compt. rend. 82, (1876) 1360; Bull. soc. chim. [2] 26, (1876) 101; J. B. 1876, 132 u. 165). — Der

elektrische Funke zersetzt H.Se unter Explosion und Abscheidung von Se

aber das Gasvolum bleibt dasselbe. Fonzes-Inacon.

5. Bildungswärme. —  $H_2$  + Se (fest) =  $H_2$ Se (Gas)...—5.4 Kal.;  $H_2$  + Se (Gas) =  $H_2$ Se (Gas)...—2.0 Kal. Berthelot (Annuaire pour l'an 1877 publié par le Bureau des Longitudes, 395; J. B. 1877, 126; Compt. rend. 91, (1880) 18; J. B. 1880, 135); vgl. Moissan (Ber. 12, (1879) 2380; Fabre (Compt. rend. 102, (1886) 706). — Die B. von  $H_2$ Se absorbiert Wärme bei 0° [5.4 (Se<sub>3</sub>) oder 4.2 (Se<sub>7</sub>) Kal.] und entwickelt Wärme bei 1000°. Berthelot (Compt. rend. 80, (1875) 516). Vgl. S. 749. — Fabre (Compt. rend. 103. (1886) 131; Ber. 19, (1886) 524) erhielt durch Zers. des H.Se mittels FeCl.: - 18.74 Kal., mittels H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: - 18.58 Kal., mittels SeO<sub>2</sub>: - 19.34 Kal.; Mittelwert: - 18.88 Kal. (für glasartiges Se und gasförmigen H<sub>2</sub>Se; - 13.22 Kal. (für metallisches Se). - H, (Gas) + Se (metallisch) = H, Se (Gas) ... -24.56 Kal.;  $H_2$  (Gas) + Se (glasartig) =  $H_2$ Se (Gas) ... -18.90 Kal.; FABRE (These de doctorat., Paris 1887). - DE FORCRAND (Compt. rend. 133, (1901) 513) berechnet unter Zugrundelegung der Verdampfungsund Schmelzwärme des Se den Wert: - 4.805 Kal. Die Bildungswärme kann den Wert Null oder sogar einen positiven Wert annehmen, wie es nach der Bildung von H. Se durch direkte Vereinigung der Elemente und seiner verhältnismäßig großen Beständigkeit zu erwarten ist. De Forgrand. - Die Bildungswärme berechnet sich aus der Aenderung des Gleichgewichtes zwischen H<sub>4</sub>Se, H und flüssigem Se mit der Temp. (vgl. S. 749 u. 751) zu: w<sub>4</sub>L = - 17.380 Kal. Der Berechnung liegt die Formel von Duhem zugrunde:  $L = \frac{R}{E} \cdot \frac{w_1}{w_2} \cdot \sigma_1$ 

(NT-M), worin L = Bildungswärme für 1 g H<sub>2</sub>Se, w<sub>1</sub> und w<sub>2</sub> = Molekulargewicht von H und H<sub>2</sub>Se, B = Gaskonstante,  $\sigma_1$  = spez. Vol. von H bei 0°, E = mechanisches Wärmeiquivalent, T = abs. Temp., M. N und S = drei Konst. bedeuten. PÉLABON. Die Berechnung von Pélabon ist fehlerhaft. Bodenstein (Z. physik. Chem. 29, (1899) 429; C.B 1809, 2, 468).

6. Verschiedenes. — 1 Vol. H<sub>2</sub>Se liefert mit erhitztem Sn Selenzinn und

1 Vol. H. Auch das über unreinem Hg aufbewahrte Gas zersetzt sich in acht Tagen in H und Se, welches auf dem Hg einen kupferfarbigen Ueberzug erzeugt. Bineau (Ann. Chim. Phys. 67, (1838) 230; 68, (1838) 424). Näheres über B. von Seleniden durch Einw. von H. Se auf Metalle und deren Verbb. vgl. bei Seleniden, S. 754. - Wird von geschmolzenem Se absorbiert. PÉLABON. Vgl. bei Selen, S. 746. — Löslich in kaltem COCl<sub>2</sub>; beim Erhitzen der Lsg. im geschlossenen Rohr scheidet sich gegen 200° Se ab unter B. von HCl und CO; bei 230° wirkt Se auf überschüssiges COCl3 ein, und es entsteht Chlorselen. Besson (Compt. rend. 122, (1896) 140). — Mit POCl<sub>3</sub> findet selbst bei 100° nur träge Rk. statt, nach: 4POCl<sub>3</sub> + 5H<sub>2</sub>Se = 10HCl + P<sub>2</sub>Se<sub>5</sub> + 2PO<sub>2</sub>Cl. Besson (Compt. rend. 124, (1897) 152; J. B. 1897, 587). -Verbindet sich mit PH<sub>B</sub> unter keiner Bedingung. Fonzes-Diacon (veröffentlicht in Moissan, *Traité de Chimie Minérale*, 1904, Bd. I, S. 469).

Berzeltus ermittelte die Zus. des Selenwasserstoffs durch Ueberführung desselben in

Silberselenid und Analyse desselben. Es ergab sich das Verhaltnis Ag : Se = 2 : 1, also für ersteren die Formel H<sub>v</sub>Se mit den berechneten Werten 2.6% H und 97.4% Se.A

IV. Verbindungen mit Wasser. 1. Hydrat. H. Se,nH.O. — Bildet sich ähnlich wie das Hydrat von HaS (vgl. d. Bd. S. 399) durch Komprimieren von HaSe bei Ggw. von Wasser. De Forchand (Compt. rend. 95, (1882) 129: J. B. 1882, 227). - Entsteht unter Atmosphärendruck, wenn ein Kolhen mit feuchtem H2Se einer Temp. von ca. +5° ausgesetzt wird. Oberhalb 30° entsteht es auch bei sehr hohem Drucke nicht mehr: Die Dissoziationstension beträgt

bei + 2 35° 3.400 5.400 7.500 300 14.10 = 432490 11 Atm. 597 718 mm 1.9

Bildungswärme (ber. nach der Formel von Clapeyron): H<sub>2</sub>Se (Gas) + nH<sub>2</sub>O (fl.) = H<sub>2</sub>Se.nH<sub>2</sub>O (fest) . . . + 16.82 Kal. — Ist nach dem Hydrat des Cl das beständigste aller Gashydrate. De Forcrand und Fonzes-Diacon (Compt. rend. 134, (1902) 229). — Wie H<sub>2</sub>S so liefert auch H<sub>2</sub>Se mit den meisten Alkylhaloiden analog zusammengesetzte Hydrate (vgl. d. Bd. S. 400). De Forcrand.

2. Selenwasserstoffwasser. Wüssrige Hydroselensüure: Hydroselenwasser. a) Darstellung. — Wasser absorbiert H<sub>2</sub>Se reichlicher als H<sub>2</sub>S. Man läßt zu dem über Hg befindlichen Gase ausgekochtes W. treten. Berzelius. Bei längerer Berührung mit Hg bildet sich HgSe (vgl. unten). Moissan (Ber. 12, (1879) 2380). — Die Löslichkeit von H<sub>2</sub>Se in W. beträgt nach de Forcrand u. Fonzes-Diacon (Compt. rend. 134, (1902) 171):

bei 4º 9.65º 13.2º 22.5º = 3.77 3.43 3.31 2.70 Vol.

Lösungswärme: +9.26 Kal., Fabre (Compt. rend. 103, (1886) 131).
b) Eigenschaften. a) Allgemeines. — Farblose Fl. von schwachem Geruch und hepatischem Geschmack; färbt die Haut dauerhaft rotbraun. Berzelies.

β) Verhalten an der Luft. — Der Luft ausgesetzt, wird wss. H<sub>2</sub>Se (zunächst an der Oberfläche) allmählich trübe, färbt sich rot und zersetzt sich dann vollständig unter Abscheidung roter Flocken von Selen. Berzelius. — Ist viel empfindlicher gegen die Einw. der Luft als wss. H<sub>2</sub>S. Divers u. Shimidzu (Ber. 18, (1885) 1215).

γ) Verhalten gegen Jod.; gegen HNO<sub>3</sub>. — J wirkt zersetzend unter B. von HJ, während das überschüssige J sich mit dem ausgeschiedenen roten Se verbindet. Hautefeuille. — Wird durch wenig HNO<sub>3</sub> selbst in zwölf

Stunden nicht zersetzt. Berzelius.

δ) Verhalten gegen S;  $SO_2$ :  $SeO_3$ . — Fügt man Stangenschwefel zu wss.  $H_2$ Se oder leitet man  $H_2$ Se durch W., welches S in Stangen oder als Pulver enthält, so bildet sich auf dem S ein braunroter (nicht feurigroter) Nd. von Se. Durch Kochen geht die Farbe in Feurigrot über. Divers n. Shimidzu (Ber. 18, (1885) 1215). — Verhalten gegen  $SO_3$  vgl. bei kolloidalem Se, S. 721, ferner bei Schwefelselen und bei Selentrithionsäure. — Vermischt man wss. Lsgg. von  $SeO_2$  und  $H_2$ Se, so fällt hellrotes, in  $CS_2$  lösl. Se nieder. Der Nd. verwandelt sich beim Befenchten mit wenig  $CS_2$  nach zwei bis drei Stunden in rubinrote Kristalle. Bei höherer Temp. wirkt  $H_2$ Se auf  $SeO_2$  unter B. von schwarzem Se ein. Ditte (Ber. 9, (1876) 1432).

ε) Verhalten gegen Metallsalze. — Bildet mit den Lssg. der meisten Schwermetallsalze braune oder schwarze Ndd. von Metallseleniden. Aus den Salzlsgg. von Ce, Mn und Zn werden fleischrote, wasserhaltige Selenide

gefällt. Berzelius.

V. Selenide; Selenmetalle; Selenwasserstoffsaure Salze. — Selenwasserstoff ist, ähnlich dem Schwefelwasserstoff, eine schwache Säure, welche normale und saure Salze bildet.

1. Bildung und Darstellung. a) In wasserfreiem Zustande. a) Aus Selon und Metallen. — Se vereinigt sich mit allen Metallen (vielleicht mit Ausnahme von Au). — Durch unmittelbares Zusammenschmelzen, wobei oft eine Feuererscheinung erfolgt, die jedoch nicht so lebhaft ist, wie bei der Verb. des S mit denselben Metallen. Berzehlus. — Se zeigt die größte Affinität zu den Alkalimetallen, vereinigt sich unter den Schwermetallen am leichtesten mit Ag; bedeutend geringer ist die Affinität zu Cu, Hg, Fe, Pb, und ganz unbedeutend zu Pt, Cr, Al, Mg.

Cresino er J. can plan Gen. 1801. [1] 547. Ber. 14. 1861. 2023. - Za works yet sucht. So see languam, Hr. Ag. Cu. Po stark and Lage. We the in ( ), but Hz well to the z = 20 am ( ), and determ to the petition ( ). If I would to the in ( ) is the interest of the contract of the period which the property when interests when the transfer is the interest of the contract of th to refer time becaused and first character Kitte, as extended at the For Roy So 25 1977 22 Class N 23 1976 228 J S 1876 192 — Se verenday sich beim Verreiben mit Na-Pulver wie S vol d. Bil S. ett. oten. Biorxinia Ber. 24. 1-31 lient - I'm i Estrinium ein- imission was 2 M d. At oud 3 M d. Se mit einem Mignesium ande emissent Al to For small marrier Compt. rend. 130. 1300 1314. - In briefation on Zustande erlielt Maximitter (Compt rend. M. (1877-1298; SS. (1877-1142); J. B. 1877, 200 a. 2011 Zare and Care durch Erictzes von Za bzs. Ca mit Ser Ag. S. indem er Se-Dämple über rotgiolende Ag leitete -Buldung and So and Metall durch Belichtung: But were Pail May. in 40, 11886 228; J. B. 1896, 536; vgl. S. 742. - Remes Se gibt mit theroringaligem Alkalian menture, geties in fibereshiestem fi NH, Na, we und K. e. let e im Ceberschuß, e. bilden sich Na. e. und K. e. H. : Compt. rend. 129, 1899 269; C.-B. 1899, 2, 515. Vgl. bei Na. Se., Bd. II. 1, 5, 349, and bei K, Se, Bd. II. 1, S. 86.

Metallunyden oder karbinaten, wobei ein Teil des Se in SeO, verwandelt wird. So erzengt Alkalihydroxyd, mit Se geschmolzen, Alkaliselenu und Metalliselenid. Brazzulius Schw. 34, 1822-79, — Cr.O. gibt beim Erhitzen in Selendampfen Cr. Se. Montan (Compt. rend. 90, 1850-817; J. B. 1850, 312. — Bei Einw. von Se auf verschiedene Metalisuhide in äquivalenten Mengan bei 600 bis 700° wurden aus Ag. 66.21, 68.8 und 68.68°, aus un. 48.01°, aus 1758-65.72 und 56.51°, Sverdrangt. Portuttzin Ber. 12, 1879-697. — Se gibt mit sd. Ag.NO.-Lsg. Ag.Se und H. SeO, in zugeschmolzenen Böhren auch noch Ag. 80); wirkt auf Cu-NO. 1, nicht ein. Sennendssit Compt. rend. 104, 1887-175; J. B. 1887, 375. — Ag-Salze werden schon in der Kälte durch metallisches Se reduziert unter B. von Ag. Se: Au-salze beim Erhitzen unter Abscheidung von Gold. Hall u. Lennen J. Am. Chem. Soc. 24, 1902-918; C.-B. 1902, 2, 1355; Vgl. Friedbich (Z. au-gew. Chem. 15, 1902) 852; C.-B. 1902, 2, 857; siehe auch S. 768, unter & — Se in Cs. gelöst, fällt aus neutralen und sauren Salzlsgg, nur Ag.NO. als Ag. Se, aus alkalischen Salzlsgg, eine Anzahl Metalle als Selenide infolge B. von H. Se. Guyor (Compt. rend. 72, (1871) 685).

7) Aus H<sub>4</sub>Sc. 1. Durch Einerkung auf Metallsalze. — Durch Fällung der meisten wss. Metallsalze mit H<sub>2</sub>Se oder einem wss. Alkaliselenid: oder durch Erhitzen eines wasserhaltigen Selenides. Manche Selenide, z. B. von Au, sind nur durch Fällung mit H<sub>2</sub>Se zu erhalten. Berzehus. — Durch Einw. von H<sub>2</sub>Se auf konz. Lsgg. von Alkalikarbonat bei Ggw. von über-

Au, sind nur durch Fällung mit H<sub>2</sub>Se zu erhalten. Berzelius. — Durch Einw. von H<sub>2</sub>Se auf konz. Lsgg. von Alkalikarbonat bei Ggw. von über
N und Abwesenheit von O erhielt Fabre (Compt. rend. 102.

J. B. 1886, 337) kristallisierte Alkaliselenide. Vgl. Bd. II. 1.

348. — 2. Durch Einw. auf Metalle. — Viele Metalle gehen im H<sub>2</sub>Se-Strom in Selenide über; z. B. Zn und Cd. Margottet S4, (1877) 1293; J. B. 1877, 269); kristallisiertes Si gibt bei Sabatier (Compt. rend. 113, (1891) 132; Ber. 24, (1891) R. eim Erhitzen B<sub>2</sub>S<sub>n</sub>. Sabatier (Compt. rend. 112, (1891) 1000; ) R. 551).

clemten und Selenaten. - Durch Glühen im H-Strom mit Kohle.

Berzelius. — Fabre (Compt. rend. 102, (1886) 1469; J. B. 1886, 338) erhielt durch Einw. von H auf Erdalkaliselenate bei Dunkelrotglut die entsprechenden Selenide.

- b) In wasserhaltigem Zustande. a) Durch Zusammenbringen einiger Selenmetalle mit Wasser. Nur wenige, wie Na2Se und K2Se, sind darin löslich. b) Indem man durch das in W. verteilte oder gelöste Hydroxyd H2Se leitet. So bei den Alkalien und bei Mg. Bei völliger Sättigung mit H2Se entstehen wäßrige saure Metallselenide (Hydroselenide; Selenwasserstoff-Selenmetalle; Selenhydrate von Berzellus). p) Indem man durch wss. K2Se die Salze von Ba. Sr. Ca. der Erden, von Zn oder Mn" niederschlägt. d) Indem man Se mit einem wss. Alkalihydroxyd kocht. Hierbei entsteht eine dunkelbraune Lösung, welche neben Alkaliselenit ein gewässertes Alkalipolyselenid enthält. Berzellus. Ueber die Hydrate von K2Se und Na2Se vgl. Bd. II, 1, S. 85 und 348.
- c) Polyselenide. Vgl. bei K und Na, Bd. II, 1, S. 86 und 349. Bei der Darst. von Na<sub>2</sub>Se nach Wöhler u. Dian (Ann. 40, (1841) 1) entsteht nach Rathke (Ann. 152, (1869) 308) Na<sub>2</sub>Se<sub>2</sub>. Bestätigt von Jackson (Ber. 7, (1874) 1277), der aus Na<sub>2</sub>Se<sub>2</sub> und 2C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl Dibenzyldiselenid (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Se<sub>3</sub> erhielt.
- 2. Eigenschaften. Die Metallselenide sind den Metallsulfiden ähnlich, Berzellus; doch sind sie weniger beständig, da sie sich unter einer geringeren Wärmeentw. bilden als die Sulfide. Die Bildungswürme der bei höherer Temp, aus Metall und Se bereiteten kristallisierten Selenide ist meist nahezu gleich derjenigen der gefüllten Sulfide. Die gefüllten Selenide haben eine kleinere Bildungswürme. Der Unterschied zwischen den Bildungswürmen der entsprechenden Se- und S-Verbb, ist viel größer bei den Alkalimetallen als bei den Schwermetallen, Fabre (Compt. rend. 103, (1886) 345; Ber. 10, (1886) R. 732; J. B. 1886, 228). — Die Alkaliselende sind rot und bei Ueberschuß von Se dunkelrotbraun, vom Geruch und Geschmack der Alkalisulfide. Die übrigen Metallselenide sind meistens dunkel gefärbt und metallglänzend, und meist leichter schmelzbar, als die in ihnen enthaltenen Metalle. - Beim Glühen an der Luft verbrennt das Se langsam mit rötlichblauer Flamme und Rettiggeruch. Doch läßt sich das Se schwieriger durch Rösten verjagen, als der Schwefel. Berzelius. - Beim mäßigen Rösten entstehen Selenite, während die Sulfide unter gleichen Bedingungen Sulfate geben. — Die Selenide der Alkalien und alkal, Erden sind lösl, in W. und verändern sich schon an feuchter Luft. Die übrigen Metallsulfide sind unl. in W., mit Ausnahme von Al<sub>2</sub>Se<sub>3</sub>, welches unter heftiger Entw. von reinem H<sub>2</sub>Se dadurch zersetzt wird. Fonzes-Diacon (*Thèse de doctorat*. Paris 1901). — In HNO<sub>3</sub> lösen sie sich schwieriger als die reinen Metalle, HgSe fast gar nicht. — Cl zersetzt sie in der Hitze in Chlorselen und in Metallchlorid. Berzelius.

Die nach b) erhaltenen wasserhaltigen Selenide von NH<sub>4</sub>, K und Na sind in reinem Zustande farblos, zeigen sich jedoch meistens durch überschüssiges Se gerötet. Sie riechen und schmecken ähnlich wie die Alkalisulfide; ihre wss. Lsg. färbt die Haut, je nach der Konz., dauerhaft gelb, braun oder schwarz. An der Luft gehen sie unter Absatz einer metallglänzenden, an der unteren Fläche kristallinischen Haut von Se in Alkalihydroxyd oder -karbonat über; mit Säuren entwickeln sie H<sub>2</sub>Se. — Die analog erhaltenen wasserhaltigen Selenide von Ba, Sr, Ca und Mg sind fleischrot, lösen sich nur bei Ueberschuß von H<sub>2</sub>Se als saure Selenide in W. und zeigen dann ähnliches Verhalten. — Die Verbb. von H<sub>2</sub>Se mit anderen Erdmetallen, sowie mit Mn oder Zn (nach b, γ) erhalten) sind fleischrote, in W. unll. Niederschläge. Berzelius. Diese Ndd. scheinen sämtlich die rote

Farbe einem Ueberschuß an Se zu verdauken, denn sie scheiden nach Beazelius bei der

Zers. durch Säuren Se ab.

Einige Selenide geben den Sulfosalzen analoge "Selenosalze". Die Arsenselenide und -selensulfide lösen sich in NaOH unter B. von Selenoarsenaten, Selenosulfo- und selende und -selensulfde losen sich in Nach ührer B. von Selendursenaten, Selendurfo- und oxyarsenaten usw. Messingen (Ber. 30, (1897) 797; J. B. 1897, 622). (Vgl. Bd. III, 2, 8, 544 ff) — Durch Zusammenschmelzen von Se mit Platinschwamm, SuSe, SuS, und K. Co, erhält man Kaliumplatinselenostannat. Schneiden (J. prakt. Chem. [2] 44, (1891) 507; C.B. 1892, 1, 151). — Morel u. Placque (Bull. sac. chim. [2] 29, (1878, 99; Chem. Ind. 1878, 91; Ber. 12, (1879) 279) haben im Ultramarin S durch Se ersetzt und dadurch Ultramarine mit analogen Eigenschaften wie die mit S dargestellten erhalten.

VI. Physiologische Wirkung. — Vgl. Geruch von H<sub>2</sub>Se, S. 751.

VII. Analytisches. — Erkennbar an seinen Wirkungen auf die Schleimbäute usw. Vgl. unter Geruch, S. 751. — Schwärzt Bleiacetatpapier; gibt mit SO, rote Fällung von Se. — Vgl. auch bei Sc. S. 747.

B. Flüssiger Selenwasserstoff. I. Darstellung. — Man komprimiert gasförmigen HaSe im Calletet'schen Apparat. Für die Tempp. t und die zugehörigen Drucke, bei denen Verdichtung eintritt, ergeben sich die Werte:

137° (kritische Temp.) 91.0 Atm. t = 053 100 21.5 47.1 p = 6.68.6 OLSZEWSKI (Bull. de l'Acad. de Krakau, Febr. 1890, 57; Wied. Ann. Beibl. 14, (1890) 896; J. B. 1890, 477). — DE FORCRAND U. FONZES-DIACON (Compt. rend. 134, (1902) 171 und 229; Ann. Chim. Phys. [7] 26, (1902) 247; C.-B. 1902, 1, 452) bestimmten die Dampftension bei verschiedenen Tempp. zu:

+0.2 t = -421.75 4.5 12 Atm.

- II. Eigenschaften. D.-12 = 2.12. DE FORCRAND U. FONZES-DIACON. Siedepunkt bei 760 mm Druck = -41°, Olszewski; -42°. De Forcrand u. Fonzes-Diacon. — Kritische Temp. = +138°; kritischer Druck = 91 Atm. (vgl. oben). Olszewski (Phil. Mag. [5] 39, (1895) 188; J. B. 1895, 38). — Molekulare Verdampfungswärme nach der Formel von Clapeyron: 4.74 Kal.; Konstante der Thouron'schen Formel für die Verbb. mit nicht polymerisiertem Molekül:  $\frac{4740}{231} = 20.52$ . DE FORCRAND U. FONZES-DIACON.
- C. Fester Selenwasserstoff. Flüssiger H.Se wird fest bei 68°. Olszewski; bei -64°. De Forcrand u. Fonzes-Diacon.

Selendampf Wasserstoffgas	Vol.	Spez. Gew. 5.4867 0.1385	BINEAU.
Selenwasserstoff	2	5.6252 2.8126	2,795

#### SELEN UND SAUERSTOFF.

Se zeigt geringere Affinität zu O als Schwefel. Berzelius; Krafft u. Steiner (Ber. 34, (1901) 560). Vgl. S. 758 (SeO<sub>2</sub> und S) u. bei H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>.

— Beim gelinden Erhitzen an der Luft verdampft es unverändert; nur beim stärkeren Erhitzen, z. B. durch Berührung mit einer Flamme, verbrennt es, wenigstens zum Teil, an der Luft mit rötlichblauer, in O mit unten weißer, oben blaugrüner Flamme zu SeO (?; vgl. unten) und SeO. BERZELIUS. — Wird durch Ozon bei Ggw. von W. in H. SeO., nicht H. SeO. übergeführt. Mallfert (Compt. rend. 94, (1882) 1186; J. B. 1882, 225).

Uebersicht über die in diesem Abschnitt abgehandelten Verbindungen. (Die Existenz der in Parenthese gesetzten Körper ist nicht mit Sicherheit er-

wiesen).

Oxyde (SeO Selenoxyd) (Se<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Selensesquioxyd) SeO<sub>2</sub> Selendioxyd (SeO<sub>3</sub> Selentrioxyd)

Säuren

H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> Selenige Säure. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> Selensäure. (H.Se.O. Perselensäure).

### A. Selenoxyd. SeO?

Bildet sich neben etwas SeO<sub>2</sub> beim Verbrennen des Se in Luft oder O; bildet sich nur in geringer Menge beim Erhitzen von Se mit SeO<sub>2</sub>, welche beide größtenteils unverändert sublimieren; in größerer Menge beim Erhitzen des Schwefelselens mit Königswasser, dessen Gehalt an HNO<sub>3</sub> zur Oxydation des Schwefelselens nicht hirreichend ist. Aus der zuerst erzeugten H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> scheidet der noch übrige S wieder Se aus. — Man erhält das gasf. SeO, mit O gemengt, durch Verbrennen von Se in einem mit O gefüllten Gefäße und Absorbieren des zugleich gehildeten SeO<sub>2</sub> durch Schütteln mit Wasser.

Farbloses Gas, von durchdringendem Rettiggeruch, so daß ½50 Gran Se hinreicht, durch Verbrennen ein Zimmier mit dem Rettiggeruch zu füllen. Rütet nicht Lackmus. — Nur wenig von W. absorbierbar, dem es seinen Geruch, aber keinen Geschmack mittellt; von wss. Alkalien nur im Verhältnis ihres Gehalts an W. verschluckbar. Die wss. Lsg. wird nicht durch H<sub>2</sub>S gefällt. Benzelius.

Sacc (Ann. Chim. Phys. [3] 21, (1847) 119) konnte auf die von Benzelius angegebene Weise kein SeO erhalten. Er vermutet, daß der Geruch des verbrennenden Se von einer Spur H<sub>2</sub>Se herrühre, die sich dabei infolge (gw. geringer Mengen Feuchtigkeit bilde. Chabris (Bull. soc. chim. [3] 2, (1889) 788; Ann. Chim. Phys. [6] 20, (1890, 273; J. B. 1889, 1943) konstatierte beim Erhitzen von Se auf 180° eine konstante Gewichtszunahme entsprechend der B. des "Protoxydes" SeO. Dasselbe soll ein fester Körper sein. Chabris.

Nach Peirce (Am. J. sci. (Sill.) [4] 2, (1896) 163; Z. anorg. Chem. 13, (1897) 121; C.-B. 1896, 2, 651) findet eine solche Gewichtszunahme nicht statt. SeO existiert also nicht. Auch Lenner's Versuche (J. Am. Chem. Soc. 20, (1898) 555; C.-B. 1899, 2, 657), SeO durch Zusammenschmelzen von Se und SeO<sub>3</sub> oder durch Erhitzen von Bromselen mit SeO durch Zusammenschmeizen von Se und SeO, oder durch Erntzen von Bromseien mt Ag<sub>2</sub>O zu erhalten, verliefen resultatios; die Annahme der Existenz dieses Körpers in fester oder gasförmiger Form hat keine Berechtigung; der eigentümliche Geruch beim Verbrennen des Se entsteht (Bestätigung der Angabe von Sacc, oben) durch (igw. geringer Spuren von Feuchtigkeit und B. von H<sub>2</sub>Se. Lenner.

Nach Rathke (Ber. 36, (1903) 600; C.-B. 1903, 1, 688) ist der Rettiggeruch beim Erhitzen des Se auf spurenweises Auftreten von (Se<sub>2</sub> zurückzuführen, denn der Geruch entsteht nur beim Erhitzen von Se auf Kohle, nicht auf Porzelian. Rathke.

# B. Selensesquioxyd. Se<sub>2</sub>O<sub>3</sub>?

Die beim Lösen von Se in H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> auftretende Grünfürbung beruht wahrscheinlich auf der B. eines Oxydes: Se<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, analog SeSO<sub>3</sub> und S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Cameron u. Macallan (Proc. Roy. Soc. 46, (1890) 13; Chem. N. 59, (1889) 267; Monit. scient. [4] 3, (1889) 1036; J. B. 1889. 388). Vgl. bei Selen, Schwefel und Sauerstoff.

# C. Selendioxyd. SeO.

Berzelius. Vgl. Literatur von Se, S. 705. Sacc. Ann. Chim. Phys. [3] 21, (1847) 119. Thomsen. Ber. 2, (1869) 598. Hinsderg. Ann. 200, (1890) 40; Ber. 22, (1889) 862 and 2895; 23, (1890) 1393; 24, (1881) R. 5. Früher Selensäure, dann Selenige Säure genannt; Selenigsäureanhydrid.

I. Geschichte. Zuerst erhalten von Benzelius beim Verbreunen von Se an der Luft

oder in O-Atmosphäre. Vgl. Bildung. II. Bildung. — Beim Verbrennen von Se an der Luft oder in O, wobei nach Berzelius auch etwas SeO (vgl. dieses, oben) entsteht. - Bei Einw. von Selendämpfen auf SO, Fl. unter Luftabschluß, nach: 280, Fl. + SiO,

+ Se = SeO, + 2SO, + SiFl4. Moissan u. Lebeau (Bull. soc. chim. [3]

27, (1902) 251).

27, (1902) 251).

III. Darstellung. — 1. Man erhitzt Se in einer Glaskugel bis zum Kochen und leitet Sauerstoff darüber, wobei Verbrennung erfolgt und SeO<sub>2</sub> sublimiert. — 2. Man löst das Se in warmer HNO<sub>3</sub> oder in Königswasser und erhitzt die Fl. in einer Retorte, wobei zuerst HNO<sub>3</sub> und HCl überdestillieren und später wasserfreies SeO<sub>2</sub> sublimiert. Berzehlus. Beim Abdampfen gerät die Fl., sobald HNO<sub>2</sub> und W. völlig übergegangen sind, plötzlich in heftiges Wallen; es verflüchtigt sich viel SeO<sub>2</sub>, und der Rest erstarrt in der Retorte zur schneaartigen Masse. Wohlwill (Ann. 114, (1860) 169; J. B. 1860, 87). — Ein solches explosionsartiges Verhalten babdampfen konnten weder J. B. 1860, 87). — Ein solches explosionsartiges Verhalten ber konnten weder J. B. 1860, 87). — Ein solches explosionsartiges Verhalten ber konnten weder J. B. 1860, 87). — Ein solches explosionsartiges Verhalten ber konnten weder J. B. 1860, 87). — Ein solches explosionsartiges Verhalten ber konnten weder J. B. 1860, 87). — Ein solches explosionsartiges Verhalten ber konnten weder J. B. 1860, 87). — Vgl. Claubnizer (Darst. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, S. 761). — 3. Um völlig reines SeO<sub>2</sub> zu erhalten, löst man das nach 2) bereitete und bis zu beginnender Sublimation halten, löst man das nach 2) bereitete und bis zu beginnender Sublimation erhitzte SeO, in W., versetzt mit Barytwasser, so lange eine abfiltrierte Probe noch einen bleibenden Nd. mit Barytwasser gibt, wodurch beigemengte H. SeO, und H. SO, (bei Schwefelgehalt des angewandten Se) gefällt werden, dampft zur Trockne und sublimiert. J. Thomsen (Ber. 2,

IV. Physikalische Eigenschaften. 1. Aussehen; Geschmack; Geruch; Verhalten an der Luft. - Sublimiert in weißen, oft zwei Zoll langen, vierseitigen Nadeln von besonderem Glanze, oder bei zu großer Wärme der Stelle, an welcher es sich ansetzt, als dichte durchscheinende weiße Masse. — Schmeckt zuerst rein sauer, später brennend. — SeO<sub>2</sub>-Dämpte haben einen stechenden Geruch. — Zieht an der Luft Feuchtigkeit an. Berzelius. Das nach III, 3) bereitete SeO, ist weit luftbeständiger als

das gewöhnliche. J. Thomsen.

2. Spezifisches Gewicht. — D.15.3 = 3.9538 (bezogen auf W. von gleicher

Temp.) CLAUSNIZER (Ann. 196, (1879) 265).

3. Verhalten beim Erhitzen. - Bei gewöhnlichem Luftdruck nicht schmelzbar, aber etwas zusammenklebend. Verdampft nahe unter dem Sdp. von H2SO, und gibt einen Dampf, welcher wie Cl gefärbt ist. Berzelics. - Schmilzt beim Erhitzen auf 340° in einer mit trockener Luft gefüllten und dann zugeschmolzenen Röhre und erstarrt wieder zu einer harten. weißen Masse von kristallinischer Struktur. Chabrié (Ann. Chim. Phys. [6] 20, (1890) 202; Ber. 23, (1890) R. 660).

4. Bildungswärme, — Se, $O_2$  . . . + 57,710 Kal., Thomson (J. B. 1872, 67); Se(glasig), $O_2$  . . . + 57,079 Kal. Thomson (Thermochem, Untersuch, 1882, Bd. 2, S. 272). — Se<sub>u</sub> (amorph, in  $CS_2$  l.) +  $O_2$  . . . + 57.25 Kal., Se<sub>t</sub> (monoklin, in  $CS_2$  l.) +  $O_2$  . . . 56.20 Kal.; Se<sub>t</sub> (metallisch, in  $CS_2$  unl.) +  $O_2$  . . . 55.82 Kal. Petersen (Z. physik. Chem. 8, (1891) 615).

5. Absorptionsspektrum. - Zeigt gleich nach dem Verdampfen in einem Porzellanrohr von 50 cm Länge ein im Rot kontinuierliches, im übrigen Teil, namentlich in Blau und Violett, reich mit Absorptionslinien ausgestattetes Spektrum. Gernez (Compt. rend. 74, (1872) 803; J. B. 1872, 139). V. Chemisches Verhalten, 1. Gegen Wärme und Licht. — Wärme und Licht verändern SeO<sub>2</sub> nicht. Berzelius.

2. Gegen Elemente. - SeO. gibt in der Hitze ohne Zweifel an H, C. B. P. S und an viele Metalle den O ab. Berzelius. - Wird beim Erhitzen im H-Strom zu Se reduziert. Klages (Chem. Ztg. 22, (449). - Bleibt. mit Se erhitzt, größtenteils unverändert; nur ein geringer Teil verwandelt sich in SeO (vgl. dagegen dieses, S. 757). Berzelaus. - Erhitzt man SeO, und S in einem mit CO, gefüllten Einschmelzrohr bis nahe an den Schmelzpunkt des S. so scheidet sich bald schwarzes Se ab; nach dem Erkalten enthält die Röhre fl. SO, (vgl. S. 747). Krafft u. Steiner (Ber. 34, (1901)

560; C.-B. 1901, 1, 827). 3. Gegen  $H_2S$ ,  $SO_2$ ,  $H_2SO_4$ ,  $H_2SeO_4$ . — Mit  $H_2S$  werden S und Schwefelselen gebildet. DITTE (Ber. 9, (1876) 1432). — Wasserfreies SeO<sub>2</sub> läßt sich bei keiner Temp. durch wasserfreies SO2 reduzieren. Man kann SeO2 in einem Strom von SO3 unverändert sublimieren, vermutlich, weil die für den Eintritt der Rk. nötige Temp. höher liegt, als die Dissoziationstemp. von SO<sub>3</sub>. Schulze (Ber. 18, (1885) R. 655; J. prakt. Chem. 32, (1885) 390). — Löst sich in Schwefelsäuremonohydrat, besonders in der Wärme, und scheidet sich beim Abkühlen wieder aus (vgl. bei SeSO, und bei SeO<sub>2</sub>,SO<sub>3</sub>. METZNER (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 231; C.-B. 1898, 2, 959). — Die Lsg. von SeO, in H<sub>2</sub>SO, gibt mit Alkaloiden charakteristische Färbungen. Mecke (Z. öffentl. Chem. 5, 351; C.-B. 1899, 2, 683). - Löst sich beim Erwärmen in Selensäuremonohydrat H. SeO. und kristallisiert beim Erkalten größtenteils wieder aus. Hierbei findet nicht B. einer der Dithionsäure analogen Säure statt, vgl. d. Bd. S. 594 unter c). Cameron u. Macallan (Proc. Roy. Soc. 46, (1890) 20; Chem. N. 59, (1889) 232; Ber. 22, (1889) R. 477; J. B. 1889, 391).

4. Gegen NaCl; yegen HCl, HBr. HJ, HFl, HCN. — Gibt bei Destilla-

tion mit NaCl Selenoxychlorid, nach:  $2\text{NeO}_2 + 2\text{NaCl} = \text{Na}_2\text{SeO}_3 + \text{SeOCl}_3$ . Cameron u. Macallan (Proc. Roy. Soc. 46, (1890) 35; Chem. N. 59, (1889) 269; J. B. 1889, 391; Ber. 22, (1889) R. 477). — Absorbiert trockenen HCl unter B. von SeO<sub>2</sub>,2HCl (gelbe Fl., welche bei 26° dissoziiert); bei längerer Einw. von gasf. HCl geht diese Verb. in SeO<sub>2</sub>,4HCl (unbeständige, gelbe, kristallinische Masse) über. Analog entstehen mit HBr: SeO2,4HBr (stahlgraue Flimmer, welche bei 55° dissoziieren) und SeO, 5HBr (zersetzt sich oberhalb 65° in Br und Se). Ebenso verbindet sich SeO, mit HCN und HFl zu nicht näher untersuchten Verbb., aber nicht mit HJ, das sofort unter B. von H<sub>9</sub>O, J und Se zersetzt wird. Diffe (Ber. 9, (1876) 1130 und 1432; Ann. Chim. Phys. [5] 10, (1877) 82). — Wasserfreie HCN wirkt nach ein- bis zweistündigem Erwärmen auf 100° plötzlich ein unter teilweiser Reduktion. Durch Erhitzen mit HCN und Essigsäureanhydrid bilden sich gelbliche Kristalle, welche die Zus. H2Se2(CN)2O haben und sehr wahrscheinlich verunreinigtes Se<sub>2</sub>(CN)<sub>2</sub> sind. Hinsberg (Ann. 260, (1890) 140; Ber. 24, (1891) R. 5).

5. Gegen NH3, PH8, PCl3. — NH8 wirkt auf SeO2 zersetzend ein unter Entw. von N und Ausscheidung von Se. MICHAELIS (Z. Chem. [2] 6, 460; J. B. 1870, 246). — Leitet man trockenes NH<sub>8</sub> durch eine Lsg. von SeO<sub>2</sub> in absolutem A., so soll sich nach Cameron u. Macallan (Proc. Roy. Soc. 44, (1888) 112; Ber. 21, (1888) R. 823; J. B. 1888, 503) selenosaminsaures Ammonium ausscheiden (vgl. dieses). — Dagegen geben nach Divers u. Hada (Proc. Chem. Soc. 15, (1899) 101; C-B. 1899, 1, 1162) SeO<sub>2</sub> und NH<sub>3</sub> beim Lösen in gut gekühltem Alkohol  $C_2H_3(NH_4)SeO_3$ . — Leitet man PH<sub>3</sub> in eine alkoh. Lsg. von SeO<sub>2</sub>, so entsteht ein hellgelber Nd., der P und Se enthält und sich direkt unter Ausscheidung von rotem Se zersetzt, während der größte Teil des Se als (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Se gelöst bleibt. Camebon

(Chem. N. 66, (1892) 271; C.-B. 1893, 1, 9).

6. Gegen organische Körper; Löslichkeit in Alkohol usw. — An organische Körper gibt SeOg in der Hitze jedenfalls den O ab. Berzellus. — Leicht lösl, in Alkohol, Berzelius, — Die Lsg, in gewöhnlichem 96 % igem A. trocknet über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu einem dicken Sirup ein, der nach längerem Verweilen im Exsikkator A. und W. vollständig abgibt unter Rückbildung von SeO<sub>2</sub>. Aus der Lsg. in absolutem A. scheiden sich beim Verdunsten

über CaCl, bis zu 1 qcm große, durchsichtige, quadratische Tafeln aus, die entweder SeOg mit Kristallalkohol oder eine chem. Verb. (äthylselenige Säure) darstellen. Ber. für SeO<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH: 15.35° C und 3.82% H: gef.: 14 86° C und 3.94% H. - SeO2 bzw. äthylselenige Säure ist mit Alkoholdämpfen etwas flüchtig; die Dämpfe einer sd. Lsg. von SeO, in A. verbrennen beim Anzünden mit der charakteristischen blauen Selenflamme. HINSBERG (Ann. 260, (1890) 40; Ber. 24, (1891) R. 5). - In reinem Benzol sind SeO, und das Hydrat H. SeO, weder 1. noch zersetzlich. Unreines Bzl.  $(D.^7-0.8799)$  wird in Berührung mit beiden und deren wss. Lsg. in der Kälte langsam, in der Wärme rasch gelb und verursacht eine Rotfärbung der festen Säure oder der wss. Lsg. infolge Ausscheidung von Selen. CLAUSNIZER (Ann. 196, (1879) 265. -Benzol zeigt in der Kälte keine Einw.; bei Ggw. von AlCl. findet Entw. von HCl statt. Erhitzt man SeO, mit unvollständig getrocknetem Bzl. zum Sieden, so erhält man beim Abkühlen das kristallisierte Hydrat H. SeO. (vgl. dieses S. 761) Chabrié (Bull. soc. chim. [3] 2, (1889) 788; J. B. 189, 1941; Ann. Chim. Phys. [6] 20, (1890) 202; Ber. 23, (1890) R. 660). — L. in gewöhnlichem, wasserhaltigem Eisessig; beim Erkalten kristallisiert  $H_2SeO_8$  aus. — Wird von Essigsäureanhydrid nur spärlich in der Siedhitze gelöst; beim Erkalten kristallisiert SeO<sub>2</sub> wieder aus; erhitzt man Essigsäureanhydrid mit SeO<sub>2</sub> auf 180 bis 200°, so wird SeO<sub>2</sub> zu Se reduziert. - Anilin bildet in der Kälte bei Ggw. von Wasser C6H2NH2.H2SeO8. - Lüst sich in Phenylmerkaptan, wahrscheinlich unter B. von Se(SC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>. — Mit Harnstoff tritt in absolut alkoh. Lsg. keine Rk. ein; Thioharnstoff wird anscheinend glatt oxydiert. - Phenylhydrazin und Hydroxylamin reduzieren zu Se. Hinsberg. — Wird von Phenylhydrazin schon bei gewöhnlicher Temp. unter Erwärmung und N-Entw. zu Se reduziert. Bei Einw. von Phenylhydrazin auf eine gut gekühlte alkoh. Lsg. von SeO, wird zuweilen ein unbeständiges Organosol des Se (Pseudolösung des Elementes in Alkohol gebildet. Gutbier (Z. anorg. Chem. 32, (1902) 257; C.-B. 1902, 2, 1309). — Reagiert mit aromatischen Orthodiaminen unter Austritt von zwei Mol. W. und B. von Piaselenolen und Chinoxalinen, d. h. im Sinne eines Orthodiketons. Diese Reaktionsweise des SeO, wird anderen organischen Körpern (Phenylhydrazin, Anilin usw., vgl. oben) gegenüber nirgends beobachtet. HINSBERG (Ber. 22, (1889) 862 und 2895; 23, (1890) 1393; 24, (1891) R. 5; Ann. 200, (1890) 40).

Verhalten gegen W. vgl. bei wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, S. 761; gegen wss. Alkalihydroxyde vgl. bei Seleniten, S. 765.

Se 20	Berechn. von Benzelius. 71.26 28.74	SACC. Mittel. 71.05 28.95	Selendampf Sauerstofigas	1	Spez. Gew. 5,4867 2,2118	MITSCHERLICH.
SeOy	100,00	100.00		2	7,6980	
				- 1	3.8490	4.03

Berzelius vermittelt die Zus. von Selendioxyd durch Zers, des Selentetrachlerids mit W., Ueberführen der HCl in AgCl und Umrechnung des Cl auf Sauerstoff. So ergab sich

die Formel SeO<sub>2</sub> (ber. Werte vgl. ohen). Vernon (Chem. N. 64, (1891) 54; J. B. 1801, 180) schließt aus Siedepunktsregelmäßigkeiten auf die Molekularformel (SeO2)4.

# D. Selenige Säure. H. SeO.

Berzelius. Vgl. bei Se, S. 705. Clausnizer. Ann. 196, (1879) 265; J. B. 1879, 205.

Selenite: Berzelius.

MUSPRATT. Quart. Journ. Chem. Soc. 2, (1850) 52. Nilson. Bull. soc. chim. [2] 21, (1874) 253; 23, (1875) 260, 353, 494; J. B. 1874, 205; Bet. 9. (1875) 655.

BOULZOUBEANO. Bull. soc. chim [2] 48, (1887) 209; Ber. 20, (1887) R. 774; Ann. Chim. Phys. [6] 18, (1889) 289 und 343; Ber. 28, (1890) R. 81.

Geschichte. - Brazzants erkannte die Natur des von ihm dargestellten SeO, tvgl. S. 757) als Säureanhydrid und stellte durch langsames Abkühlen der gesättigten wss. Lsg. das kristallisierte Hydrat H2SeOs dar.

Vebersicht: I. Hydrat H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, S. 761. — II. Wäßrige selenige Säure, S. 761. — III. Selenite, S. 765. — IV. Physiologisches Verhalten, S. 766. — V. Konstitution, S. 766. — VI. Analytisches, S. 768.

- I. Hydrat H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. 1. Darstellung. a) Durch Abkühlen einer Lsg. von wasserfreiem SeO<sub>2</sub> in dem fünften Teile seines Gewichtes h. Wassers. Weber (Pogg. 118, (1863) 479; J. B. 1863, 153). Vgl. Berzelius. — Man löst Se in warmer HNO3, verdampft die Lsg. zur Trockene und erhuzt den trockenen weißen Rückstand in einem Kolben mit kurzem, weitem Halse in einem Bade von Eisenfeilen so lange, bis sich kein Wasserdampf mehr an einem kalten, darüber gehaltenen Uhrglase kondensiert, und etwas SeO2 in den Hals sublimiert. Das so erhaltene SeO2 (vgl. auch Darst. von SeO2, S. 758) wird (anstatt in 1, seines Gewichtes h. Wassers, Weber, oben) in überschüssigem h. W. gelöst. Man dampft die Lsg. rasch über freier Flamme (wenn sich Spuren von Se ausscheiden, unter Zusatz eines Tropfens HNO<sub>3</sub>) so lange ab, bis plötzlich das Entweichen von Wasserdämpfen aufhört und die Fl. Syrupkonsistenz hat. Bei langsamem Erkalten schießen große Kristalle von H.SeO, an zwischen ganz wenig Mutterlauge, von der die Kristalle durch Abpressen zwischen Filtrierpapier leicht gereinigt werden können. CLAUSNIZER (Ann. 196, (1879) 265). - b) Durch Verdampfen einer gesättigten Lsg. von SeO<sub>2</sub> über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. MICHAELIS (Z. Chem. [2] 6, 460; J. B. 1870, 246). — c) Man erhitzt SeO<sub>2</sub> mit unvollständig getrocknetem Bzl. und kühlt ab. Chabrié (Ann. Chim. Phys. [6] 20, (1890) 202; Ber. 23, (1890) R. 660). — d) Ebenso entzieht Se()<sub>2</sub> dem wasserhaltigen Eisessig W. und kristallisiert als H<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub> aus (vgl. S. 760). HINSBERG (Ann. 260, (1890) 40; Ber. 24, (1891) R. 5).
- 2. Eigenschaften. a) Ausschen. Große, der Länge nach gestreifte, dem Salpeter sehr ähnliche Kristalle, bei rascher Kristallisation kleine Körner, Berzelius; wasserhelle Kristalle, Weber; große, hexagonale

Prismen. MICHAELIS.

b) Spezifisches Gewicht. — D. 18.8 = 3.0066, bezogen auf W. von gleicher

CLAUSNIZER (Ber. 11, (1878) 2010).

c) Verhalten an der Luft; beim Erhitzen. — Die Kristalle verwittern an trockener Luft und ziehen an feuchter leicht W. an. Weber. — Die großen Kristalle werden über konz. H, SO, nach einiger Zeit trübe und undurchsichtig; das trockene Pulver von H2SeO2 zeigte bei mehrmaligem Wägen nach je zwei Stunden beträchtliche Gewichtsabnahme. An feuchter Luft zieht es rasch W. an und scheint rascher zu zerfließen als SeO<sub>2</sub>. Clausnizer. — Gibt beim Erhitzen aufänglich W. ab; erst bei viel stärkerem Erhitzen subli-

miert trocknes SeO<sub>2</sub>. BERZELIUS, Verhalten gegen Benzol vgl. bei SeO<sub>2</sub>, S. 760. d. Zusammensetzung. — Weber findet für Se 60.3 und 60.4 ° während die Formel 61.15% erfordert. Das Hydrat enthalt demnach nach WRBER 13.98% H2O, zu welchem

Resultat auch direkte Wesserbest, annähernd führten.

II. Wäßrige selenige Säure. 1. Bildung. — Beim Erhitzen von Se mit HNO3 oder Königswasser, oder mit H2SO4 und Braunstein. Berzehlus. Auch beim Kochen von konz. HaSO4 mit Selen. GMELIN. Kalte HNO4 wickt fast gar nicht, heiße lebhaft; noch schneller wirkt Königswasser. Berzelius. Dabei bildet sich auch etwas Selensäure. Fischer (Pogg. 67. (1846) 411). J. Thomsen (Ber. 2, (1869–598). Vgl. Bildung von SeO<sub>2</sub>. S. 757.

2. Darstellung. — Man löst das Hydrat H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> oder das Anhydrid SeO<sub>3</sub> in W. — Das Hydrat H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> löst sich sehr leicht in k. W.; in h.

W. fast in jedem Verhältnis; das Anhydrid SeO, ist sehr hygroskopisch

(vgl. S. 758 und 761). Berzelius. — Die Löslichkeit von SeO. in W. beträgt zwischen — 3° und + 36°: 45.0 + 0.7692 t. Etard (Compt. rend. 106, [1888] 742; J. B. 1888, 264). — Beim Lösen von 1 Mol. SeO<sub>2</sub> (kristallisiertin 400 Mol. W. werden 0.920 Kal. absorbiert. Thomsen (Ber. 6, (1873) 713).

3. Physikalische Eigenschaften. a) Spezifisches Gewicht. - Nach DE Co-

NINCK (Bull. Acad. Belg. 1905, 150; C.-B. 1905, 1, 1693):

```
= 1.43 \cdot 6 + 1
                                                                                               n = 1.4386; -1 

n = 1.4386; -1.5 

n = 1.4386; +2 

n = 1.4386; -2 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -1 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

1.4386; -3 

                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              1) 10.0 = 1,2045
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             D.14 = 1.1984
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            D^{17} = 1.1712
                                                                                                                                                                                                                                                                            21 27
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              D. 19.9 =
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              D_{c}^{1065} = 1.3191
                                                                                                            = 1.4698 + 1
= 1.4698 + 1.5
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             D^{13} = 1.2515
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              D^{14-2} = 1.2074
                                                                                                                                            = 1.4698) + 2
= 1.4698) + 2.5
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              D.17 = 1.1992
                                                                                                                                                                                                                                                                              P P
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             11,16,5 = 1,1793
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            D.14-3 = 1.1678
                                                                                                                                             = 1.4698) + 3
                                                                                                                                                                                                                                                                         ps.
```

b) Thermochemisches, — a) Bildungswärme: (SeO $_2$  (krist.), aq) ... — 0.920 Kal. (vgl. oben); (Se,O $_2$ , aq) ... + 56.790 Kal. Thomsen (J. B. 1872, 67). In den Thermochem. Untersuch. 1882. Bd. 2 gibt Thomsen die Werte: (Se.O<sub>2</sub>, aq)... + 56.336 Kal.; ausgehend von SeCl<sub>4</sub>... + 55.976 Kal. —

3) Neutralisationswarme: SeO<sub>2</sub> aq. 2NaOH aq... + 27.020 Kal., Thomson. c) Molekularrefraktion. — Beträgt bei wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> von 30.6 bis 23.0°. für die D-Linie: 26.98 bis 26.84. Die mittlere Abnahme der Molekularrefraktion beim Verdünnen beträgt also für 1% = 0.018. GLADSTONE u. HIBBERT (J. Chem. Soc.

67, (1895) 846).

di Thermoelektrizität. — Wes. H.SeO, macht eine Ausnahme von der Regel, daß saur Fll. in Berührung mit erhitzten Platten von Pt. Au oder Pd thermoelektropositiv werden. Gore (Proc. Roy. Soc. 27, 1878, 513; J. B. 1878, 135).

4. Chemisches Verhalten. a) Gegen Oxydationsmittel. — Starke Oxydationsmittel, wie Chlorwasser, K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, führen H<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub> in H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> über. — Dem Uebergang in wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> entspricht eine sehr geringe Wärmetönung (vgl. bei H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>). Daraus erklärt sich die schwierige Oxydierbarkeit Von H. SeO, METZNER (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 230; Compt. rend. 127. (1898) 52; J. B. 1898, 413). — Kaliumpermanganat wirkt nicht wie bei wss. H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub> unter B. einer der Dithionsäure — (vgl. diese S. 595 unter 3): ferner bei wss. H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub>, S. 459 unter i) — analogen Verb., sondern scheidet orangegelbes Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,4SeO<sub>2</sub> ab. Diese Verb. wird von wss. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> unter Se-Abscheidung geb. st. gebt beim Erhitzen auf 140° in geschlossener Röhre in grünen Prismen von Mn<sub>4</sub>O<sub>4</sub>.2SeO<sub>4</sub> über, die sich in Berührung mit H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> sehr langsam in die kristallinische, rote Verb. Mn<sub>4</sub>O<sub>4</sub>.3SeO<sub>4</sub>.5H<sub>2</sub>O verwandeln. (Vgl. Bd. III. 2, 294). Lougier (Bull. soc. chim. 47. (1887) 915; Ber. 20, (1887) R. 684). — Wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> wird durch überschüssiges Permanganat vollständig oxydiert nach: 4SeO<sub>2</sub> +-2KMnO<sub>4</sub> = 3SeO<sub>3</sub> + K<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> + Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. In verdd. Lsgg. löst sich das gebildete Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nicht in der entstehender. stehenden HaSeOt. Bei genauem Arbeiten enthält die änberst schwach rosa gefarbte Leg. anter H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> and K<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> kein Mangan (nur etwa 1/10060600 KMnO<sub>4</sub>). METZNEB (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 208; Vgl. Darst. von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>.

b) Gegen Reduktionsmittel. - Diese bewirken meist Selenabscheidung. a) Gegen Wasserstoff in statu nascendi (Metall und Säure). - Wird durch H nur im statu nascendi reduziert. Chabrié (Bull, soc. chim. [3] 2, (1889) 788; J.~B.~1889,~1942). — Die mit HCl gemischte  $\rm H_2SeO_8$  setzt auf Fe oder Zn das Se als dunkelkupferrote Haut und in rotbraunen oder schwärzlichgrauen Flocken ab, je nach der Temp. Auf Fe setzt sich neben freiem Se auch FeSe ab. — Achnlich verhält sich die mit anderen Säuren gemischte H<sub>2</sub>SeO, ist es H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, so setzt sich das Se auf Zn sehr langsam ab und ist schwefelhaltig; enthalt die Fl. zugleich arsenige Säure, so wird das Se äußerst langsam gefällt. Beszelius. — Alle Metalle

von Zn bis zu Ag (also nicht Au. Pt. Pd) fällen das Se aus der mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gemischten H<sub>2</sub>SeO<sub>5</sub>: Ag läuft darin gelb und braun an, indem es sich mit Ag<sub>4</sub>Se bedeckt, und zeigt diese Erscheinung in Fll., welche nur ½<sub>00000</sub> bis ½<sub>20000</sub> Se enthalten. Fischen (Kastn. Arch. 13, 228; Pogg. 10, (1827) 152). — Kupferdraht wird beim Erhitzen in einer Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> in verd. HCl schwarz beschlagen, und die Fl. trübt sich von ausgeschiedenem Se. H-3eC, in verd. Het schwarz beschlagen, und die Fl. trübt sich von ausgeschiedenem Se. Beim Erhitzen in einer Glasröhre gibt der Draht schwarzen, metallglänzenden Beschlag von CuSe und wird nach dem Glühen dunkel bleigrau. Silberdraht verhält sich ähnlich. H. Reinsch (N. Jahrb. Pharm. 25, 202; J. B. 1866, 130). — Zn löst sich in konz. H-8eO, unter Zers. derselben und B. von ZnSe, freiem Se und übersaurem Zinkselenit, das beim Verdunsten der Lsg. bei gewöhnlicher Temp. auskristallisiert. Wöhler (Ann. 63, (1847) 279; J. B. 1847 a. 1848, 435).

β) Gegen H<sub>2</sub>S. — Durch H<sub>2</sub>S wird aus wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> ein Prod. gefällt, das von manchen Forschern als eine chemische Verh. (Schwefelselen), von anderen als ein aus S und Se in wechselnden Verhältnissen bestehender Nd. angesehen wird. Vgl. bei Selen und Schwefel. — In heißen Lsgg. tritt noch Bildung von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Se ein. Divers u. Shimidzu (Ber. 18, (1885)) 1212). - Die vollständige Zers. durch HaS erfolgt ebenso schwierig wie

die der Arsensäure. Rose (Pogg. 42, (1837) 538). 7) Gegen wässrige  $H_4SO_8$ . — Wss.  $H_2SO_3$  oder Alkalisulfite fällen aus wss.  $H_2SeO_8$  unter allmählichem Zusatz von HCl in der Kälte und im Dunkeln sehr langsam, in der Wärme oder im Sonnenlichte rasch das Se in roten oder rotschwarzen Flocken, nach: SeO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = Se + 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Erst bei halbstündigem Kochen ist die Fällung vollständig. Enthält das Gemisch HNO<sub>3</sub>, so erfolgt nicht eher vollständige Fällung des Se, als bis die HNO<sub>4</sub> durch genug SO<sub>2</sub> zersetzt ist; daher ist es besser, eine solche Fl. zuvor durch Abdampfen mit HCl von HNO<sub>4</sub> zu befreien, und erst dann mit 80, zu behandeln. Benzelius. - Im Gegensatz zu der Ansicht, daß H28eO8 durch SO, nur bei Ggw. von HCl reduziert wird, findet nach Schulze (J. prakt. Chem. [2] 32. (1885) 390; Ber. 18. (1885) R. 655) diese Reduktion auch in rein wss. Lsg. statt, wenn beide Stoffe im Verhältnis 2SO<sub>2</sub>: 1SeO<sub>2</sub> aufeinander einwirken. Bei jeder Ueberschreitung nach der einen oder anderen Seite ist die Reduktion unvollständig oder bleibt ganz aus. Bei einem Ueberschuß von SO, entsteht H, SeS, O,; bei einem Ueberschuß von SeO, : H, Se, SO, (vgl. Selentrithionsäure). — Das ausgeschiedene Se befindet sich in kolloidalem Zustande (vgl. S. 721). — Die Rk. ist von Wärmeentw. begleitet:  $2 \, \mathrm{SO}_2$ , aq.0 –  $(\mathrm{Se}, \mathrm{O}_2, \mathrm{aq}) = 2 \times 63.63$  Kal. (vgl. S. 532) — 56.16 Kal. (vgl. S. 762, = ... + 71.100 Kal. SCHULZE. Vgl. auch Divers (Ber. 19, (1886) 1369).

δ) Gegen Thiosulfat; gegen Hydrosulfit. — (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> fällt in der Kälte nur eine Spur von schwefelhaltigem Se, beim Kochen mehr, noch mehr bei Zusatz von HCl. Rose (Pogg. 33, (1834) 239). - Na S.O. wirkt reduzierend unter B. eines roten Nd. von Se. Brunck (Ann. 336, (1904) 281;

C.-B. 1905, 1, 11).

- ε) Gegen HCl und HJ. Beim Verdampfen wäßriger H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> mit HCl verflüchtigt sich eine geringe Menge der ersteren, wohl als Chlorselen. Man darf daher bei genaueren Bestimmungen nicht mit HCI und noch weniger mit Königswasser kochen. RATHER. Nach Benzenius erleidet HaSeO3 durch Kochen mit HOl keine Zersetzung. - Mit wss. HJ findet Reduktion unter Ausscheidung von J und Se statt. Peince (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 409; Ber. 29, (1896) R. 1007); MI THMANN U. SCHÄFER (Ber. 26, (1893) 1008; C.-B. 1893, 2, 9). Vgl. auch GOOCH REYNOLDS (Am. J. sei. (Sill.) [3] 50, (1895) 254; Z. anorg. Chem. 10, (1895) 248; C.-B. 1895, 2, 751). Vgl. Analytisches, S. 747.
- (Fegen phosphorige und unterphosphorige Säure. H3PO, wirkt ähnlich wie wss. HaSO3, aber langsamer. Rose (Pogg. 113, (1861) 472; J. B. 1861. 827); GUTPIER (Z. anorgan, Chem. 41, (1904) 448; C.-B. 1904, 2, 1480). — Auch durch unterphosphorige Säure wird H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> in schwach alkal. Lsg. reduziert. Gutbier u. Rohn (Z. anorg. Chem. 34, (1903) 448; C.-B. 1903, 1, 993). — Vgl. Analytisches, S. 747.

r) Gegen Hydroxylamin- und Hydrazinsalze. - Dieselben scheiden gleichfalls Se aus. Jannasch u. Müller (Ber. 31, (1898) 2388 und 2393; C.-B. 1808, 2, 1035). Vgl. Analytisches, S. 747.
31 Reduktion durch alkoholische Gärung. - Wird durch alkoholische Gärung unter

Abscheidung von Se reduziert. CHABRIR (Bull. soc. chim. [2] 50, (1888) 135; J. B. 1888, 1425.

- c) Reaktion mit Magnesiamischung. Gibt mit Magnesiamischung analog der H.PO. und H.AsO. die nämliche charakteristische, kristallinische Fällung mit ganz den gleichen, unter dem Mikroskop deutlich sargdeckelähnlichen Kriställchen. v. Gerichten (Ber. 7, (1874) 30).
- d) Verhalten gegen organische Körper. Glucose (zwei bis drei T. konz. Lsg. auf 1 T. H. SeO<sub>2</sub>) fällt nach dem Einengen der Lsg. in der Kälte ziegelrotes oder hellrotbraunes, pulverförmiges, in CS, unl. Se. Dampft man eine wss. Lsg. von Glucose und H.SeO, oder H.SeO, vorsichtig ein. so färbt sich dieselbe zunächst rot und scheidet dann sehr fein verteiltes. amorphes, braunrotes Se ab, das durch doppelte und dreifache Filter hindurchgeht und sich nur äußerst langsam zu Boden setzt; die Fl. ist im durchfallenden Lichte grün, im auffallenden Lichte rotbraun. Nach dem Absetzen des Se und Dekantieren der nun hellgelben Fl. scheidet sich daraus nach einigen Tagen rotbraunes, sehr lockeres, kolloidales Se ab, das sich in W. teilweise wieder mit roter Farbe löst. Allmählich ballt es sich zosammen und verliert zum Teil seine Fähigkeit zur Emulsionsbildung. - Dampst man die Lsg. von Glucose und HaSeO3 auf offenem Feuer ein, so scheidet sich, wenn die Fl. etwas überhitzt wird, das Se augenblicklich ab; es erweicht sodann, ohne richtig zu schmelzen, und bläht sich stark auf, indem es die Konsistenz von geschmolzenem Siegellack annimmt. In diesem Zustande wird es von k. W. gehärtet, aber nicht angegriffen, von h. W. dagegen von neuem erweicht und schließlich in demselben emulsionsartig verteilt. Es ist bei gewöhnlicher Temp. unl. in reinem CS. Mehrstündiges Erhitzen auf 85 bis 90° ist ohne Einfluß auf die wss. Selenemulsion; wird die Fl. jedoch einige Minuten gekocht, so tritt geringe Abscheidung von schwarzem, mikrokristallinischem Se ein, das in CS, unl. ist, aber in Berührung damit einen rötlichen Schimmer annimmt. -

Im allgemeinen reduzieren organische Reduktiosmittel H2SeO8 zu einer Varietat von rotem, amorphem, bei Zimmertemp, in CS, unl. Se, das sich gegen 100' teilweise in schwarzes Se verwandelt: Weiße, wss. H. SeO, (D) = 1.4 geht beim allmählichen Erhitzen mit kristallisierter oder sehr konz. Ameisensäure bis zum Sieden unter Entw. von CO, in rotes und tiefbraunes Se über; bei der Erhitzung mit kristallisierter Öxalsäure entwickelt sich CO, mit wenig CO, es findet teilweise Reduktion unter Abscheidung von rotbraunem Se statt. Malonsaure reduziert in der Siedehitze sehr glatt zu tiefrotbraunem Se unter Entw. von (O., Brenztrauhensäure reduziert bei wenig erhöhter Temp zu rotbraunem Se. Bernsteinsäure, Essigsäure reduzieren nicht. Lävulose schlägt tiefrotbrannes, in CS, unl. Se nieder. Vgl. Nachtrag.) Paraldchyd reduziert in der Wärme sehr rasch zu tiefbraunem, in CS, unl., in kalter, konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> teilweise l. Se und geht selbst unter rascher Depolymerisation in Essigsäure über. Formaldehyd (auch Triexymethylen) reduziert nur schwach und langsam zu rotbraunem oder tiefrotem, in CS2 unl. Se. Ocnanthol liefert in der Wärme braunes, in CS2 unl. Se. Benzaldehyd (1.5 T. auf 1 T. H2SeO3, in konz. A. gelöst) scheidet beim Sieden allmählich eine sehr kleine Menge von rotbraunem Se ab und bildet Benzoësäure und Acetaldehyd. Oecusner de Coninck u. Char-NEVET (Compt. rend. 141, (1905) 1234; Bull. Acad. Belg. 1905, 601; 1906, 51; C.-B. 1906. 1, 317, 991 und 1220).

Selenite. 765

Diphenylamin wird reduziert unter Blaufärbung (vgl. S. 499; Oxydationswirknug). The phonoment wild reduziert unter Blautarbung (vgl. S. 499; Oxydationswirkung). Lunge (Ber. 20. (1887) 2032). — Verhalten gegen Codein, Morphin, Acetylen vgl. d. Bd., S. 500, unten. — Analog den organischen Schwefelverbb. existieren äthylselenige Säure, Rathke (Ann. 152, (1869) 308, und henzylselenige Säure, Jackson (Ber. 7, (1874) 1277). Vgl. v. Gerichten (Ber. 7, (1874) 30); ferner bei SeO, S. 759.

III. Selenite; Selenigsaure Salze. — H. SeO, ist zweibasisch und

bildet normale Salze, M<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, saure Salze, MHSeO<sub>3</sub>, sowie mehrere übersaure Salze, die als molekulare Verbb, von saurem Salz und Säurehydrat: MHSeO3. H2SeO4. BERZELIUS, oder auch als Pyrosolenite: MHSe3O5 (vgl. unten) aufzufassen sind. Auch höhere übersaure Salze sind bekannt, z. B. ZnSe, O., 3H<sub>2</sub>O (vgl. Bd. IV, 1. S. 45); ferner auch sehr wenig basische Salze. Berzelius. Vgl. unten; ferner bei den einzelnen Metallen.

1. Bildung und Darstellung. a) Aus wss. H. SeO, und Metallhydroxyden. — Die Affinität der H2SeO3 zu den Hydroxyden ist beträchtlich; jedoch scheint sie immer derjenigen von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, H<sub>3</sub>AsO<sub>4</sub> und H<sub>3</sub>BO<sub>8</sub>, in den meisten Fällen auch von HCl und HNO3 nachzustehen. H.SeO3 zersetzt PbCl2, Pb(NO3)2 und AgNO3. BERZELIUS. - h) Beim Erhitzen von Se mit Alkali- und Erdalkalihydroxyden und -karbonaten. - Hierbei entsteht zugleich Metallselenid. Berzelius. — Wss. NH<sub>3</sub>, das man im geschlossenen Rohr mit Se erhitzt, erzeugt eine farblose Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Se. Flückiger (Pharm. Viertelj. 12, 321; J. B. 1863, 172).

c) In kristallisiertem Zustande. — Man fällt ein Metallsalz durch Na, SeOs und erhitzt den Nd. mit einer verd. Lsg von SeO<sub>2</sub> im geschlossenen Rohr auf 200°; oder man erhitzt die durch Einw. von wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> auf Karbonate in der Kälte erhaltene Lsg. auf 200°. In einigen Fällen entstehen auch schon beim Verdampfen der Lsg. eines Karbonate in H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> oder einem Alkaliselenit gut kristallisierte Prodd. Auf diesem Wege sind dargestellt: 1. Selenite der zweiwertigen Metalle mit einfachem Atom; 2. Selenite der vierwertigen Metalle mit Doppelatom; 3. ammoniakalische Selenite (vgl. unten). Boulzoureano (Bull. soc. chim. 48, (1887) 209; Ber. 20, (1887) R, 774; Ann. Chim. Phys. [6] 18, (1889) 289; J. B. 1889, 392). — d) Spesielle Darst. der sauren, übersauren und Puroselenite — Vereinigt man Alkalihydroxyd mit so viel H. SeO. sauren und Pyroselenite. - Vereinigt man Alkalihydroxyd mit so viel H2SeO3. daß die Fl. sich gegen Pflanzenfarben neutral verhält, so liefert sie beim Abdampfen Kristalle von saurem Alkaliselenit, während das neutrale Selenit mit alkal. Rk. gelöst bleibt. Berzelius. — Nach Berzelius lassen sich saure Selenite von Pb, Cu", Ag und Hg' nicht darstellen; nach Boulzoureano (Ann. Chim. Phys. [6] 17, (1889) 289; Ber. 23, (1890) R. 81) existieren auch saure Selenite von Cu" und Hg'. Vgl. Bd. II, 1, S. 86, 253 und 349; ferner bei den einzelnen Metallen. — Uebersaure Sclenite bzw. Pyroselenite sind vielfach bekannt. Vgl. Berzelius; Nilson (Bull. soc. chim. [2] 21, (1874) 253; 23, (1875) 260, 353, 494; J. B. 1874, 208; Ber. 9, (1875) 655); BOULZOUREANO; MUTHMANN u. SCHÄFER (Ber. 26, (1893) 1008); ferner bei den einzelnen Metallen.

2. Eigenschaften. a) Reaktion. — Die neutralen Alkaliselenite reagieren immer alkalisch; sie zeigen keinen der Säure eigentümlichen, sondern rein salzigen Geschmack. Die sauren Selenite reagieren sauer. Berzelius.

b) Verhalten beim Erhitzen für sich und mit anderen Körpern. — Beim Erhitzen geben manche Selenite die Säure vollständig ab, andere (wie das Bleisalz) einen Teil, andere gar keine. — Wasserstoff reduziert zu verunreinigten Seleniden; nur die Selenite der alkal. Erden und von Mg gehen unter Abscheidung von Se in Oxyde über. — Die Selenite entwickeln beim Glühen mit Kohle ohne Verpuffung CO und CO2 und werden entweder unter Entwicklung von wenig Selendampf in Metallselenide verwaudelt (Alkali- und viele schwere Metallselenite), oder sie entwickeln alles Se

und hinterlassen Metalloxyd (Erdalkaliselenite). Berzelius, - Die non-tralen Alkaliselenite geben dabei stets Polyselenide und fast gai kan einfaches Selenid. RATHKE. In der inneren Lötschrftamme auf Kohle mit Phop :salz oder  $Na_2CO_3$  geschmolzen, geben die Selenite Rettiggeruch. Die durch Selenit mit  $Na_2CO_4$  erhaltene Masse färbt Silberblech bei Wasserzusatz auf dieselbe Weise so die mit Schwefelverbb. erhaltene Masse. H. Rosh. — Beim Glühen mit NH<sub>4</sub>Cl an einer Glasröhre oder Retorte sublimiert Selen. — H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> and H<sub>2</sub>PO<sub>8</sub> treiben in der Hitze die Säure aus. HCl ist ohne Wirkung von oben). BERZELIUS.

- e) Löslichkeit in Wasser und Säuren; in Ammoniak. Die neutron Selenite von K. Na und NH, sind in W. löslich; Na, SeO, and KaSeO, sind web Muspratt zerfließlich. Die übrigen neutralen Salze sind schwer oder gar nicht löslich; die sauren oder übersauren lösen sich leicht. Alle Selente lösen sich in HNO<sub>8</sub>, nur PbSeO<sub>8</sub> und Ag<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub> schwierig. Benzehtte. Daher geben die in W. II. Salze mit Barytsalzen einen in HCl oder HNO<sub>5</sub> I. Nd. II im - Ein großer Teil der Selenite löst sich in NH3; beim Verdampten der Lagg, an der Luft oder im Vakuum erhält man kristallisierte NH,-Verbb von dem Typus R<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>,NH<sub>3</sub> (R<sub>2</sub> = Zn, Cd, Cu, Ag<sub>3</sub>). Die Cu-Verb, kristallisiert mit einem Mol. H<sub>2</sub>O. Boulzoureano Ann. Chim, Phys. [6] 18, 1889 343; Ber. 23, (1890) R. 81).
- d) Verhalten der Lösung. Reaktion der wss. Lsg. vgl. oben a) Gegen SO, und HoS. - Die wss. oder chlorwasserstoffsaure Log. ber Selenite gibt mit SO, in der Kälte einen roten, in der Wärme einen grauen Nd. von Se. — Nach Zusatz von wss. HCl geben die Selenite und H2S in der Kälte einen gelben, in der Wärme einen gelbroten Nd. von Schwefelselen (vgl. daselbst). Leitet man durch die wss. Lsg. von (NH, SeO. E So). oder Na, SeO, H,S, so entsteht derselbe rotgelbe Nd., der aber schwarzbrann wird, w. for gebildete einfache Sulfid den S daraus aufnimmt und sich in Polysulfid verwande? Nerb, wird bei längerem Durchleiten von H<sub>2</sub>S unter Fällung von fast selenfreiem Hydrosulfid verwandelt. Berzelius. — \$\beta\$) Gegen Zink. — Die chlorwasser ofsaure Lsg. setzt auf Zn erst kupferrotes, dann braunes und schwarzeab (vgl. S. 762 unter c, a). Berzelius. — y) Bei der Elektrolyse. — Vgl. Derst von Alkaliselenaten durch Elektrolyse von Seleniten, vgl. bei Selensaure. 1900, 1, 560).

e) Komplexe Verbb. — Verbb. mit Molybdansäure: Prehard (Compt. cerii III) (1893) 104; C.-B 1893, 2, 421); Gibbs (Am. Chem. J. 17, (1895) 167; C.-B. 1895, 1 72; — mit Vanadinsäure: Prandtl u. Lustia (Ber. 38, (1905) 1307; vgl. Bd. III, 2, 8 tto mit Uranyl: Sendinsäure: Prandtl u. Lustia (Ber. 38, (1905) 1307; vgl. Bd. III, 2, 8 tto mit Uranyl: Sendinsäure: Prandtl u. Lustia (Ber. 38, (1905) 1307; vgl. Bd. III, 2, 8 tto mit Uranyl: Sendinsäure: Prandtl u. Lustia (Ber. 38, (1905) 1307; vgl. Bd. III, 2, 8 tto mit Uranyl: Sendinsäure: Prandtl u. Lustia (Ber. 38, (1905) 1307; vgl. Bd. III, 2, 8 tto mit Uranyl: Sendinsäure: Prandtl u. Lustia (Ber. 38, (1905) 1307; vgl. Bd. III, 1, 131, 209.

IV. Physlologisches Verhalten. — H<sub>2</sub>SeO<sub>n</sub> und die Selenite sind selection.

giftig. Na<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> wirkt in Dosen von 3 mg auf 1 kg Körergewicht giftig. Rastifational Laproque (Compt. rend. 110, (1890) 152; Bull. soc. chim. [3] 3, (1800) 246; B = (1890) R. 158). Zeigt eine dem SO<sub>2</sub> analoge gärnungshemmende Eigenschaft (1200) Bull. soc. chim. [3] 2, (1889) 788; J. B. 1889, 1942).

V. Konstitution. — Michaelis u. Landmann (Ber. 13, (1880) 656; 20, (1857) R — Ann. 24, (1887) 150) schließen daraus, daß Ag<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> mit (1315) oder (1315) Hell to den Sulfosäuren analoge Verbindung liefert, sondern daß hierbei derselbe hat the difference bei Einw. von SeOCl<sub>2</sub> auf Natriumalkohat, auf die symmetrische Komtit SeO . - Nach Divers n. Shimidzu (J. Chem. Soc. 49, (1886) 584; J. R. 189), I

dagegen haben die Selenite wahrscheinlich eine den Sulfiten analoge Konstitution (asymmetrische Konstitution; vgl. d. Bd. S. 466), wenn auch der aus  $Ag_{r}SeO_{3}$  und  $C_{2}H_{3}J$  erhaltene Aethylester die beiden  $C_{3}H_{5}$ -Gruppen an O gebunden enthält. Denn es ist einfacher, anzunehmen, daß bei dieser Rk. eine Umlagerung eintritt (da ja die der Aethylsulfonsäure entsprechende Se-Verb. auch durch Oxydation nicht erhalten werden kann: als daß die Selenite tatsächlich symmetrische Konstitution besitzen.

VI. Analytisches. A. Nachweis. — Wss., chlorwasserstoffsaure H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>-Lsg. gibt mit H2SO, oder Sulfiten einen Nd. von rotem, amorphem Se. Vgl. S. 763. weis der Selenite durch den Rettiggeruch und durch Reduktion zu Seleniden vgl. Rose, S. 766, oben.

B. Bestimmung. 1. Der freien Säure. - a) Gravimetrisch. - Man reduziert die wss. H. SeO, zu kristallinischem, grauschwarzem Se mittels SO,; Sulfiten und HCI: HJ: Hydroxylaminchlorhydrat; Hydrazinsulfat; unterphosphoriger Säure oder phosphoriger Säure;

a) Mit SO<sub>2</sub> oder Sulfiten. — Man fällt Se in HCl-saurer Lsg. (vgl. S. 763) durch gasförmiges SO<sub>3</sub> oder (bei Saureüberschuß) durch Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> oder (NH<sub>4</sub>4SO<sub>3</sub>, erhitzt eine Viertelstunde zum Kochen, wobei der anfangs rote Nd. dicht und schwarz wird, prüft, ob durch weitere Einw. von SO<sub>2</sub> kein Se mehr gefällt wird, sammelt das abgeschiedene Se auf einem weitere Ennw. von SO<sub>2</sub> kein Se mehr getallt wird, sammelt das abgeschiedene Se auf einem gewogenen Filter, trocknet bei einer 100° nicht ganz erreichenden Temp, und wägt. — Das Filtrat von dem ausgeschiedenen Se dampft man der Sicherheit wegen bis aut ein kleines Vol. ein, kocht mit starker HCl, um etwa vorhandene H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu H.SeO<sub>5</sub> zu reduzieren, und prüft nochmals mit SO<sub>2</sub>. Fresenics (Quantitative Analyse 1866, Bd. II, 320.

3) Mit Jodwasserstoffsäure. — Man verdünnt die selenhaltige Lsg. auf 400 cem., versetzt mit HCl und schlägt das Se durch Zusatz von dreig KJ nieder. Alsdann wird durch zehn bis zwanzig Minuten langes Kochen das Se in die schwarze Modifikation verwandelt, and des fesie L bis out Supresveriest, und derson das Se auf einem Alsdann wird durch

zehn bis zwanzig Minuten langes Kochen das Se in die schwarze Modifikation verwandelt, und das freie J bis auf Spuren verjagt, und darauf das Se auf einem Asbestülter gesammelt und bei 100° getrocknet. — Zufriedenstellende Ergebnisse, gleichgiltig oh H.SeO, oder H.SeO, in der ursprünglichen Lag. war; nur bedarf es im letzteren Falle etwas längeren Kochens. Pence Z avorg. Chem. 12, (1896, 409; Ber. 29, (1896) R. 1007).

7) Mit Hydroxyhaminehlorhydrat oder Hydroxinsulfat. — Man fällt Se in stark chlorwasserstoffsaurer, ziemlich konz. Lag. kochend beiß mit festem Hydroxyhaminehlorhydrat, und erhitzt solange (etwa eine Stunde) am Rückflußkühler, bis sich das reduzierte Se als schwarze Masse zu Boden des Gefäßes gesetzt hat. Der Nd. wird im Glaswolle-Asbestrohr abfiltriert, bei 100 bis 110° getrocknet und zur Wägung gebracht. — Oder man fällt Se in sehwach saurer Lag. mit Hydrazinsulfat. Jannasch u. Mehnen (Ber. 31, (1898) 2388 und 2393; C.-B. 1898, 2, 1035).

5) Mit unterphasphorizer Siture. — Die was Lag. wird in sehwach alkal Lag. with

5) Mit unterphosphoriger Siture. — Die wss. Lsg. wird in schwach alkal. Lsg. mit unterphosphoriger Säure gekocht, bis sich nach läugerer Zeit kristallisiertes Se bildet. Man filtriert durch einen Nachaukn'schen Platintiegel, wäscht mit lauwarmem W. und trocknet bei 105°. Das Filtrat muß eventuell nochmals behandelt werden. Gutbien n. Roun (Z. anorg.

Chem. 34, (1903) 448; C.-B. 1903, 1, 993).

Let Mit phosphoriger Säure. — Verbb., in denen Se sechswertig auftritt, werden durch H<sub>2</sub>PO<sub>3</sub> nicht völlig reduziert, wehl aber die niederen O-Verbb.: Selenige Säure löst man in wenig W. und 10 cem konz. Hcl. Dazu gibt man eine frisch bereitete wss. Lsg. von H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> and erhitzt. Nach einiger Zeit füllt dus Se in schwarzer, kristallinischer Form, wird im Neubauersehen Tiegel gesammelt und bei 105° getrocknet. Gutbirk (Z. anorg. Chem. 41, 1904) 448; C.-B. 1904, 2, 1480).

Kritik der verschiedenen Reduktionenittel aus Past der H. SeO. Commun. 25.

Kritik der verschiedenen Reduktionsmittel zur Best. der H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>: Guther, Metzner u. Lohmann (Z. anorg. Chem. 41, (1904) 291; C.-B. 1904, 2, 1252).

b) Volumetrisch. a) Acidimetrisch. — H.SeO<sub>3</sub> verhält sich gegen Indikatoren ähnlich wie wss. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>; gegen Cochenille und Heliauthin einbusisch, gegen Phenolphtalein zweibasisch. 1 cem 1/10 n.-Barytlsg. entspricht also 0.00645 g H<sub>2</sub>SeO<sub>5</sub> bei Anwendung von Heliauthin. Blarez (Compt. rend. 103 (1886) 814; Ber. 20, (1887) R. 23).

3) Jodometrisch. — 1. Man gibt die Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu einer sauren KJ-Lsg. und titriert das ausgeschiedene J mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lsg. Der Endpunkt der Rk. ist wegen der stattfindenden Se-Ausscheidung erst nach einiger Uebung ganz scharf zu erkennen. МUTHMANN n. Schaffer (Ber. 26, (1893) 1015). — 2. Jodometrische Best. in Ggw. von Arsensäure vgl. Gooch u. Репев (Z. anorg. Chem. 11, (1896) 249; Ber. 29, (1896) R. 432). — H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> kann Gooch u. Peirce (Z. anorg. Chem. II, (1896) 249; Ber. 29, (1896) R. 432). — H<sub>2</sub>SeO<sub>2</sub> kann auf diese Weise nicht bestimmt werden, da sie gleichzeitig mit Arsensäure von HJ angegriffen wird; sie muß daher zuvor mit Hilfe von KBr und H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> zu H<sub>2</sub>SeO<sub>5</sub> reduziert werden. (гоосн и. Репсе. — 3. Die Methode von Norms u. Far (Am. Chem. J. 18, (1896) 703; Ber. 29, (1896) R. 1167) beruht auf der Beobachtung, daß H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> auf eine mit HCl versetzte Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lsg. in der Weise einwirkt, daß 4 Mol. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> durch 1 Mol. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zerstört werden. — H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> gibt diese Rk. nicht, sodaß sich nach dieser Methode beide Säuren neben einander bestimmen lassen. Norms u. Fay. Vgl. dazu Nortos (Am. J. sci. (Sill.) [4] 7, 287; Z. anorg. Chem. 20, (1899) 221; C.-B. 1890, 1, 1163). Mit Kaliumpermanganat. — Die hüchstens 5 Vol. % H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthaltende Lsg von H<sub>2</sub>SeO<sub>2</sub> wird mit überschüssiger % n.-KMnO<sub>4</sub>-Lsg. oxydiert, diese durch Oxalsaure entfärbt, und der Ueberschuß der Oxalsaure wieder durch KMnO<sub>4</sub> zurücktitriert. Hierbei balt man die Temp. bei 50 bis 60°. Gooch u Cremons (Z. anorg. Chem. 9, (1895) 360; Ber.

R. 861 28, (1895)

Mit Silbernitrat. - Man fällt das Se in möglichst verd. Lag. in ühlicher Weise. filtrert, wüscht sorgfültig aus, gibt das Filter in das Fällungsgefäß zurück und kocht mit 10 ccm NH<sub>4</sub> und ca. 25 ccm ½ n-AgNO<sub>3</sub>-I.sg. über freier Flamme bei aufgedecktem Uhrglase. Nach zwei bis drei Minuten scheidet sich Ag<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> in Form eines am Boden des Becherglases haftenden weißen Belages ab. Diese Abscheidung tritt nicht ein, wenn die Selemmengen gering sind ietwa unter 5 mg, oder wenn AgNO, nicht im Ueberschaß vorhanden ist. Entsteht auf Zusatz noch einiger com AgNO, Lsg. Träbung. so muß zur Errenhung des Silberüberschusses mindestens noch das Doppelte des anfangs zugefügten Vol. zugegeben werden. Nach nochmaliger Zugabe von 10 ccm NH, kocht man fünf bis zehn Minuten, kühlt rasch ab, säuert mit Salpetersäure, die ca. 31.5 g HNO, pro Liter enthält, an, gibt zur klaren Fl. zwei bis fünf ccm einer zehnprozentigen Eisenalaunleg, und titriert mit 1/10 n.-NH<sub>4</sub>CNS-Leg., wobei man zur besseren Erkennung der Beendigung nach dem Umrühren den Nd absitzen läßt. 1 ccm 1/10 n.-AgNO<sub>3</sub> entspriebt 5 914 mg Se. — Te und S dürfen nicht zugegen sein. — Bei Mengen über 50 mg Se ist die Methode nicht weber sein einer zehnprozentigen. mehr so genau, für die Praxis aber noch gut brauchbar. Bis zu 20 mg Selenmengen ist aie dem gewichtsanalytischen Verfahren an Genauigkeit überlegen. Friedrich Z. augest Chem. 15, (1902–852., C.-B. 1902, 2, 857).

a) Mit Hydrazinsalzen. — Durch Messung des bei Einw. von Hydrazinsulfat oder schlorid auf wss. H.SeO, entwickelten N. nach: N.H. + SeO. = Se + 2H.O. - N. 1 g SeO. entspricht 201.83 ccm N. Prilin u. Spelta (Gazz. chim. ital. 33, (1903) H. 89: C-B.

1903, 2, 1024).

2. Best. der Selenite. — a) Nach 11. — b) Von Basen, die aus saurer Lsg. durch H<sub>2</sub>S nicht gefällt werden, kann man H<sub>2</sub>SeO<sub>2</sub> durch H<sub>2</sub>S trennen: Der aus S und Se bestehende Nd. wird noch feucht mit HCl und KClO<sub>2</sub> oder durch Behandlung mit KOH and Einleiten von Cl oxydiert. Darauf wird die das Se als H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> enthaltende Leg erhitzt, bis sie nicht mehr nach Cl riecht, und zur Reduktion von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu H<sub>2</sub>SeO<sub>5</sub> von neuem mit HCl erhitzt. Riecht sie nun nicht mehr nach Cl, so fällt man aus der H<sub>2</sub>SeO<sub>5</sub> enthaltenden Leg. das Se nach 1) Fresenius. — c) Nach der Kaliumcyanid-Methode Opperation, J. prakt Chem. 71, (1857) 280) durch Ueberführung in KCNSe und Fällung mit HCl: Man mischt das betreffende Salz (Selenit oder Selenat) mit der sieben- bis achtsachen Meuge KCN, überdeckt das Gemenge noch mit etwas KCN und schmilzt im H-Strome. Nach dem Erkalten im H-Strome behandelt man die braune Schmelze mit W., filtriert eventuell, erhitzt die müßig verd. Fl. längere Zeit zum Kochen, läßt erkalten, übersättigt mit HCl und erhitzt wieder einige Zeit hindurch. Das nach 12 bis 24 Stunden vollständig abgeschiedene Se wird filtriert, bei 100° getrocknet und gewogen. - Ballt sieh das Se beim Erhitzen zusammen, so kann es Salze einschließen; man löst es dann in HNO, und fällt nach Zusatz von HCl mit SO, — Das Filtrat von Se wird zur Vorsicht noch mit SO, geprüft. Finsesius. — Gute Resultate. Rosa (Z. anal. Chem. 1, 1862, 73). — d. Man schmilzt die Verb. mit 2 T. Soda und 1 T. Salpeter, kocht die Masse mit W. aus. sättigt das Filtrat (wenn erforderlich) mit CO, um es von einem etwaigen Gehalt an Pb zu befreien, kocht mit HCl im Ueberschuß ein (um H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu reduzieren und HNO<sub>4</sub> zu verfagten und fällt mit SO. Ferreture ein (um H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu reduzieren und HNO<sub>4</sub> zu verfagten und HNO<sub>4</sub> zu verfagten. jagen, und fällt mit SO. FRESENIUS.

# E. Selensäureanhydrid, Selentrioxyd. SeO.?

Konnte bisher nicht isoliert werden. - Beim l'eberleiten eines Gemisches von Set). Dämpfen und O über rotglühenden Platinschwamm erhielt von Gerichten den 1873, 214; J. B. 1873, 212; in der Vorlage einen dem SO, ähnlichen, weißen Andag, 168, 1873, 214; J. B. 1873, 212; in der Vorlage einen dem SO<sub>3</sub> ähnlichen, weißen Andag, der teilweise aus SeO<sub>4</sub> bestand, aber wahrscheinlich auch SeO<sub>4</sub> enthielt, denn er löste sich in W unter Zischen, und die Lsg. enthielt H<sub>1</sub>SeO<sub>4</sub>. Bei späteren Versuchen ertjelt on Gerichten nur SeO<sub>2</sub>. — Auch Cameron in Macallan (Proc. Roy. Soc. 46, 1884) 32, net. scient. [4] 3, 1889–1036; Chem. N. 50, (1889) 268; J. B. 1889, 391 konnten der bachtung von v. Gerichten nicht bestätigen. — Ebenso wird durch Erhitzen der einate von Sb, Bi, Pt, Pb, Ag, Fe, Hg nicht SeO<sub>3</sub>, sondern stets SeO<sub>4</sub> erhalten — Aber in Abkühlen einer durch Erhitzen von wasserfreier H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> mit P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> vgl. bei H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> auf Wasserbade erhaltenen Lsg scheiden sich sehr geringe Mengen von Kristallen ab unter dem Mikroskop als durchsichtige Würfel erscheinen und scheinbar SeO<sub>4</sub> darstellen höheren Temm, wird SeO<sub>5</sub> und nicht SeO<sub>5</sub> gebildet. — Dissoziiert wahrscheinlich bei höheren Tempp, wird SeO, und nicht SeO, gebildet. - Dissoziiert wahrscheinlich bei

elativ niedriger Temp., aber oberhalb 75°, der höchsten Temp., bei der SeSO<sub>3</sub>, das besandigste der den "Sulfoxyden" SSO<sub>3</sub>, SeSO<sub>3</sub> und TeSO<sub>3</sub> entsprechenden "Selenoxyde" SeO<sub>1</sub>, SeSeO<sub>3</sub> und TeSeO<sub>3</sub> (vgl. S. 771), existenzfähig ist. Nicht näher untersucht. Ameron u. Macallan. — Konnte von Metzner (Compt. rend. 123, (1896) 1061; C.-B. 1897. [220; Ann. Chim Phys. [7] 15, (1898) 228) durch Destillation von H<sub>4</sub>SeO<sub>4</sub> mit P<sub>4</sub>O<sub>5</sub> im aknum nicht erhalten werden. — Die B. des nicht isolierten SeO<sub>2</sub> aus SeO<sub>2</sub> verläuft andetherm: SeO<sub>2</sub> + O = SeO<sub>2</sub> (fest) . . . — 14.7 Kal.; aus den Elementen exotherm: Se - O<sub>4</sub> = SeO<sub>2</sub> (fest) . . . + 42.1 Kal., Metzner; . . . + 56.16 Kal. Thomsen.

## F. Selensäure. H. SeO.

Berzelius. Vgl. Literatur von Selen, S. 705.

MIDCHERLICH. Pogg. 9, (1827) 623; Ber. Berl. Akad. 1855, 409; J. B. 1855, 314; Ann. Chim. 36, (1827) 100; Edinb. J. of Sc. 8, (1828) 294; Quart. J. of Sc. 2, (1827) 471.

Carebon U. Macallan. Proc. Roy. Soc. 46, (1890) 13; Chem. N. 59, (1889) 219, 232, 258, 267; Monit. scient. [4] 3, (1889) 1036; Ber. 22, (1889) R. 477; J. B. 1889, 391.

MITZNER. Compt. rend. 123, (1896) 236; 127, (1898) 52; Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 203; C.-B. 1896, 2, 572; J. B. 1898, 412; Z. anorg. Chem. 32, (1902) 257, 303 Gerichten. Ann. 168, (1878) 214; Ber. 6, (1873) 162; J. B. 1873, 213.

Spezielle Literatur über Selenate vgl. S. 779.

Geschichte. - Entdeckt im Jahre 1827 von Mitschenlich. Vgl. SeO3, S. 768. Buldung in Form von Salzen oder in wässriger bzw. saurer Lösung. -1. Beim Glühen von Se, Metallseleniden, SeO, oder Seleniten mit KNO<sub>3</sub> der NaNO<sub>3</sub>. — 2. Beim Durchleiten von Cl durch eine alkal. Lsg. von SeOs, Benzelius, oder durch in W. verteilte unlösliche Selenite. Wohl-VILL. — 3. Beim Zusammenbringen von Se oder SeO, mit W. und überchüssigem Chlor, H. Rose, (vgl. S. 773) oder HClO, Balard, oder Brom. Thomsen (Ber. 2, (1869) 598). — 4. Beim Erwärmen von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> mit Cr.O., mit PbO, oder MnO. Wohlwill (Ann. 114, (1860) 169; J. B. 1860. 87). Bildung einer der Dithionsaure entsprechenden Verb. findet dabei nicht statt. Leo, wird durch HNO, und durch Königswasser nicht oxydiert (vgl. S. 762); auch bei inw. von HNO<sub>2</sub> auf teuchtes gefälltes Se entsteht nur H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. HgCl<sub>2</sub> und Cuprisalze rirken auf H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> nicht ein. Wohlwill. — 5. Durch Oxydation von Se mittels Ozon bei 1gw. von Wasser. Mailfert (Compt. rend. 94, (1882) 1186; J. B. 1882, 225).

# I. Selensäuremonohydrat. H. SeO. SeO. H.O.

Cameron n. Macallan nennen das Hydrat H2SeO4 "wasserfreie Selensäure" und vertehen unter Selensäuremono- bzw. dibydrat usw. die Verbb. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O (vgl. S. 772) bzw.

H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>.2H<sub>4</sub>O (vgl. S. 773) usw.

1. Darstellung. — a) Man bringt vollkommen reine und möglichst konz.

H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> (mit 97.75%, H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, vgl. S. 777) in eine starke, weite, an einem Ende zugeschnolzene Glasröhre, deren anderes Ende mit einem Gummi-propfen verschlossen ist, durch den ein zur Durchrührung der zähen Fl. dienender Glasstab und eine Kapillare, um die Säure dem vollen Luftdruck auszusetzen, führen. Beim Abkühlen mittels fl. 80, wird die Fl. immer zäher und bei —51.5° so dick wie weiches Pech. Nach längerem, starken Rühren mit dem Glasstab bilden sich zunächst wenige Kristalle, dann wird die Masse plötzlich fest unter bedeutender Temperaturerhöhung. In einem sarmen Raume bleiben die Kristalle zunächst erhalten, schmelzen allmählich und können, wenn sie beinahe völlig geschmolzen sind, schon durch müßige Abkühlung leicht wieder werden. Die Fl. befand sich also vorher im Zustande der Ueberschmelzung. Die rhaltenen Kristalle können nicht von der anhaftenden Mutterlauge befreit werden, da

saterst zähe ist. Cameron u. Macallan. — b) Man konzentriert wss. 1. zunächst auf dem Wasserbade, dann im Vakuum bei 180° (vgl. . Beim Abkühlen erhält man eine feste Masse, deren Gehalt an

H. Sell, 99.94: 96.95; 96.91, betrug unter Zugrundelegung des Atomgenerates for w = 7600 nach Perressus a Exmas; val. 5, 746. Bedingungen zur Erreichung dieser Resultate sind: Möglichst reine H. Sel); guten Vakuum. Vermeidung zu langen oder zu hohen Erutzens bei 2176 hatte sich bereits sell, gebildet : Anbringung eines U-Behres mit festem KOH zwischen Pumpe und Kaiben in möglichster Nähe der Saure. Cameson n. Macallas. - Durch 48 standiges Erhitzen von konz. H. Co., im Vakuum bei 210° oder weiteres Konzentrieren der gummiartigen Masse des Inhydrates H. seO. H.O (vgl. S. 772 im Vakuum erhält man beim Abkühlen mit Methylchlorid eine weiße kristallinische Masse von der Zus. H. Sell., METRICE (Compt. rend. 123, 1896, 236; 127, 1898, 52; Ann. Chim. Phys. [7, 15, (1898) 218; C.B. 1896, 2, 572; J. B. 1895, 412). — Vgl. Nachtrag.

2. Physikalische Eigenschaften, a) Aussehen; Kristallographisches, — Weiße kristallinische Masse. Cameron u. Macallan; Metzner. - Kristallisiert in langen, hexagonalen Prismen wie Schwefelsauremonohydrat (vgl. d. Bd. S. 506), mit dem es vielleicht isomorph ist. Bei Ggw. von Verunreinigungen (Sel), und anderen Substanzen scheiden sich bisweilen aus der überschmelzenen Fl. langsam und spontan Doppelpyramiden aus, die sich vielfach paarweise durchkrenzen. Camebon u. Macallan. - Bei langsamer Kristallisation werden große Prismen, bei schneller Kristallisation lange, dunne prismatische Nadeln erhalten. METZNER.
b) Spezifisches Gewicht. — In überschmolzenem Zustande: 2.6083 bei

15°, in festem Zustande: 2.9508 bei 15°. CAMERON u. MACALLAN.

c) Schmelz- und Erstarrungspunkt. — Schmilzt bei +58°, CAMERON u. MACALLAN, bei + 57°, METZNER, zu einer farblosen, öligen Fl. Bleibt, wenn vollkommen geschmolzen, leicht in überschmolzenem Zustande (vgl. S. 769) und erstarrt bei ständigem Rühren gegen +5°, wobei die Temp. plötzlich auf 58° steigt und hier bis zur vollständigen Erstarrung verweilt. Cameron IL MACALLAN. Nach Merzeen steigt die Temp. hierbei zunächst auf 60° infolge der Warmeentw., stellt sich aber bald konstant auf 57° ein. - Kann bei ruhigem Stehen unter +5° abgekühlt werden, ohne zu erstarren, und bleibt in verschlossenen Flaschen bei kaltem Wetter monatelang flüssig. Bringt man bei Tempp. unterhalb 58° ein Kristallfragment der festen Säure in die Fl., so erstarrt diese augenblicklich; dasselbe findet bisweilen bei gewöhnlicher Temp. statt, wenn man mit einer scharfen Glasspitze reibt. Cameron u. MACALLAN, - Wirft man in fl. Monohydrat ein Kristall des Bihydrates, H, SeO, H,O, so löst sich dieser rasch darin. Metzner. Bei Ggw. von Verunreinigungen (SeO, u. a.) liegt der Schmp. tiefer, und aus der geschmolzenen Masse scheiden sich bisweilen von selbst Doppelpyramiden aus (vgl. unter a, oben). Ein sehr geringer Prozentsatz an Dihydrat, H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> erniedrigt den Erstarrungspunkt auf -51.5° (vgl. S. 769) und in analoger Weise den Schmp. Cameron u. Macallan. - Vgl. Nachtrag.

d) Dampfdruck. — Derselbe beträgt nach METZNER: 100 2100 105 hel 21.0 28.3 32.0 37.0 mm Hg.

e) Thermochemisches, — a) Bildungswärme:  $SeO_2$  (fest) + O +  $H_2O = H_2SeO_4$  (fl.) . . . + 3.06 Kal., Metzner;  $Se + O_4 + H_2 = H_2SeO_4$  (fl.) . . . + 128.86 Kal.;  $Se + O_8 + H_2O = H_2SeO_4$  (fl.) . . . + 59.86 Kal. Metzner —  $\beta$ ) Lösungswärme:  $H_2SeO_4$  (fest) + 300 ccm W. =  $SeO_3$  aq . . . + 13.35 Kal.;  $H_2SeO_4$  (fl.) + 300 ccm W. =  $SeO_3$  aq . . . + 16.80 Kal. Metzner -- Hydrationswärme vgl. Bildungswärme von H. SeO., H.O. S. 773. 7) Schmelzwärme: . . . — 3.45 Kal. METZNER.

- 3. Chemisches Verhalten. Verhalten beim Erhitzen vgl. S. 776. a) Verhalten gegen Wasser; gegen organische Kürper. Besitzt wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sehr große Affinität zum Wasser, das es aus der Luft begierig anzieht. 0.9775 g H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> wog, auf einem Uhrglas, vor Staub geschützt, der Luft ausgesetzt, nach vierundzwanzig Stunden 2.0284 g, entsprechend einer Absorption von acht bis neun Mol. W. auf ein Mol. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>; 0.4416 g H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> nahmen beim Liegenlassen, bis kein W. mehr absorbiert wird, das Gewicht 1.8152 g an, entsprechend einer Absorption von mehr als 25 Mol. W. auf ein Mol. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Die Vereinigung mit W. ist von Kontraktion und beträchtlicher Wärmeentw. begleitet, aber nicht in dem Maße wie bei H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Zersetzt, ebenso wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, viele organische Substanzen (Kork, Gummi usw.) unter Abscheidung von Kohle oder entzieht ihnen die Elemente des Wassers. Gibt daher beim Erwärmen mit Alkohol: Aethylen, mit Glycerin: Acrolein. Verwandelt Cellulose in eine pergamentähnliche Substanz. Kann daher nur in kaltem und sehr verd. Zustande durch Papier filtriert werden. Cameron u. Macallan.
- b) Verhalten gegen Schwefel, Selen und Tellur. a) Gegen Schwefel. S, mit fl. Monohydrat gemischt, wirkt in der Kälte nicht, bei 58° wenig ein; löst sich bei 63 " mit tief indigoblauer Farbe. Der entstehende Körper (vgl. unten) ist äußerst unbeständig und zersetzt sich bereits bei seiner Bildungstemp. unter Entw. von SO<sub>2</sub>. Bei Zusatz von W. zu der frisch dargestellten blauen Lsg. fällt S in weichen gelben Flocken nieder; gibt man das W. erst nach dem Eintreten der Zers. hinzu, so wird infolge der Rk. zwischen H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, welche gebildetet worden sind, hauptsächlich rotes Se niedergeschlagen. Cameron u. Macallan (Proc. Roy. Soc. 46. (1890) 30; Chem. N. 59, (1889) 267; J. B. 1889, 390). — Erhitzt man reine H. SeO. (Schmp. 62°) mit S in einem mit CO<sub>2</sub> gefüllten Einschmelzrohr langsam bis 55°, so scheidet sich reichlich Se unter B. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> aus. Hieraus und aus der Umsetzung von SeO<sub>2</sub> und S zu SO<sub>2</sub> und Se (vgl. S. 758), ferner aus der bekannten Reduzierbarkeit von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> durch HCl im Gegensatz zu der großen Beständigkeit der H.SO4, sowie aus der Reduzierbarkeit von H.SeO3 durch SO2 folgt, daß die Affinität zwischen Se und O kleiner als diejenige zwischen S und O ist (vgl. S. 756). KRAPFT u. STEINER (Ber. 34, (1901) 560). — \$) Gegen Selen. — Se löst sich in dem A. Monohydrat schon in der Kälte mit einer intensiven, schön grünen Farbe. Ggw. von sehr geringen Mengen W. verhindert das volle Auftreten der Färbung, bis die Säure erwärmt wird. In geschlossenen Gefäßen ist die Farbe bei gewöhnlicher Temp. monatelang haltbar; beim Erhitzen auf 75° verschwindet sie unter teilweiser Reduktion von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. Bei Zusatz von W. zu der grünen Fl. wird reichlich rotes Se gefällt; ebenso schlägt die Farbe beim Stehen der Lsg. an der Luft in offenen Gefäßen nach wenigen Minuten von Grün in Rot um (aus demselben Grunde). Die Färbung wird wahrscheinlich verursacht durch B. eines bisher unbekannten Oxydes Se<sub>2</sub>O<sub>n</sub>, welches die analoge Zus, hat, wie das hei Einw. von Se auf konz, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entstehende, mehr dunkel- und nicht so leuchtend grün gefärbte SeSO3 (vgl. S. 797). Vgl. unten. CAMERON U. MACALLAN. - y) Gegen Tellur. - To wird von fl. Monohydrat gleichfalls schon in der Kälte gelöst unter B. einer purpurroten Fl. Auch wenn das Monohydrat nicht völlig wasserfrei ist, entsteht noch eine Färbung. Bei 19° verschwindet die Farbe unter teilweiser Reduktion von H2SeO4 zu H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. Der die Färbung veranlassende Körper (wahrscheinlich TeSeO<sub>3</sub>, vgl. unten) ist also sehr unbeständig. Bei Zusatz von W., ebenso beim Stehen an feuchter Luft, fällt Te in rußigen Flocken nieder.

Wegen der ähnlichen Bildungs- und Zersetzungsweise der bei der Einwirkung von S, Se und Te auf H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> bzw. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entstehenden Prodd. (vgl. auch S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, d. Bd. S. 436; SeSO<sub>3</sub>, S. 797; ferner bei H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, S. 536, und bei TeSO<sub>5</sub>) ist es wahrscheinlich, daß die mit H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> gebildeten gefärbten

Körper "Selenoxyde" sind, welche den mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gebildeten "Sulfoxyden", SoOs, SeSOs und TeSOs, insofern analog sind, als in letzteren S durch Se ersetzt ist:

> Farbe der Verb. Sulfoxyde. Selenoxyde. SSO. SSeO. Blau SeSO. SeSeO. Grün

Die Farbe wird bestimmt durch das Element, das zu der Säure (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> oder H2SeO4) hinzugegeben wird; der S oder das Se in dem übrigen Teil des Moleküls hat keinen Einfluß auf die Farbe. — Der grüne Körper SeSO<sub>2</sub> muß isomer sein mit der blauen Verb. SSeO<sub>3</sub>; folglich müssen die Atome S und Se in diesen beiden Körpern verschiedene Stellungen im Molekül einnehmen. Vgl. auch Se<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,

CAMEBON U. MACALLAN.

c) Verhalten gegen J, PCl<sub>5</sub>, POCl<sub>8</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, SeO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — J löst sich in dem überschmolzenen Monohydrat beim Erwärmen mit brauner Farbe. — Reagiert energisch mit PCl<sub>5</sub> in der Kälte, mit POCl<sub>3</sub> beim gelinden Erwärmen unter reichlicher Gasentw. und Reduktion. — Verhalten gegen P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> vgl. SeO<sub>3</sub>, S. 768; gegen SeO<sub>2</sub> vgl. dieses S. 759. — Die feste Saure löst sich in konz. und rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Cameron u. Macallan.

> SeO<sub>s</sub> H<sub>2</sub>O (aus der Differenz) 87.49 87.54 12.3 12.51 12.46

 $\overline{H_2SeO_4}$  99.9 12.51 12.46 99.9 Mitscherlich fand durch Bestimmung des Se und Na im Na<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, daß im SeO<sub>4</sub> 62.32 T. Se mit 37.68 T. O verbunden sind. Ber. (für Se = 79.2, O = 16): 62.26 $^{\circ}$ / $_{\circ}$  Se, 37.74 $^{\circ}$ / $_{\circ}$  O.

## II. Selensäuredihydrat. H.SeO. H.O. SeO., 2H.O.

Von Cameron u. Macallan Selensäuremonohydrat genannt. Vgl. S. 769. 1. Darstellung. — Kristallisiert beim Abkühlen einer 88.96° igen H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> auf — 32°. Versuchsanordnungen wie bei dem Monohydrat, vgl. S. 769; vgl. auch Reinigung von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, S. 775. Wird durch wiederholtes Schmelzen und Auskristallisieren rein erhalten. Cameron u. Macallan. - Durch Konzentration wss. H, SeO, bis 210° erhält man beim Abkühlen eine gummiartige Masse, die infolge Ueberschmelzung selbst bei -80° beim Reiben nur langsam Kristalle von H2SeO4, H2O absetzt. Mit diesen impft man die bis 210° konzentrierte, auf +5 bis 6° abgekühlte H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Die Krystalle lassen sich leicht von der Mutterlauge trennen und auf einem Tonteller bei einer Temp. unterhalb 15° unter Abschluß von Feuchtigkeit trocknen. METZNEB (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 217; Compt. rend. 123, (1896) 998 und 1061; 127, (1898) 52; C.-B. 1897, 1, 154; J. B. 1898, 412).

2. Eigenschaften. a) Aussehen; Verhalten an der Luft. - Teilweise lange, größtenteils breite Nadeln, Cameron u. Macallan; kleine durchsichtige Nadeln; bei sehr langsamem Erkalten erhält man einzelne Kristalle als schöne, glänzende, rechtwinklige Tafeln. - An der Luft zerfließlich.

METZNER.

b) Spezifisches Gewicht. — In überschmolzenem Zustande: 2.3557 bei

15°; in festem Zustande: 2.6273 bei 15°. Cameron u. Macallan.
c) Schmels- und Erstarrungspunkt. — Schmilzt bei +25°, Cameron u. MACALLAN; bei + 15°. METZNER. Zeigt in hohem Maße die Erscheinung der Ueberschmelzung und kann unter stetem Umrühren um mehr als 50° unter den Schmp, abgekühlt werden, ohne zu erstarren. Verhält sich in dieser Beziehung wie das Monohydrat. Vgl. dieses S. 770. Cameron u. MACALLAN. - Vgl. METZNER, unter Darst., oben.

d) Siedepunkt. — Siedet bei + 205°; der Dampf enthält zunächst nur wenig Säure; der Gehalt daran nimmt mit steigender Temp. stark zu. Eine verdünntere Säure gibt bis 205° fast nur W. ab (vgl. S. 776). Cameron u. Macallan.

e) Thermochemisches. — a) Bildungswärme bei  $15^{\circ}$ :  $H_{2}SeO_{4}$  (fl.) +  $H_{2}O$  (fl.) =  $H_{2}SeO_{4}$ , $H_{2}O$  (fl.) ... + 4.80 Kal.;  $H_{2}SeO_{4}$  (fest) +  $H_{2}O$  (fest) =  $H_{2}SeO_{4}$ , $H_{2}O$  (fest) ... + 4.55 Kal. Metzner. —  $\beta$ ) Lösungswärme bei  $15^{\circ}$ : In festem Zustande ... + 7.45 Kal.; in fl. Zustande ... + 12.02 Kal. Metzner. —  $\gamma$ ) Schmelzwärme: ... - 4.75 Kal. Metzner.

Ber. für Gef.
H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O METZNER.
Se 48.03 48.07
SeO<sub>3</sub> 78.0 78.1

### III. Höhere Selensäurehydrate.

Wahrscheinlich sind ein Trihydrat H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O (von Cameron u. Macallan Dihydrat genannt, vgl. S. 769) und vielleicht auch noch andere Hydrate existenzfähig, obwohl diese bisher nicht dargestellt werden konnten. Eine der Zus. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O entsprechende Lsg. von 80.11 % H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> wird beim allmählichen Abkühlen bei —51° zäh und sirupartig, kristallisiert aber nicht aus. Nach dem Verdünnen auf 57.32 % H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, entsprechend der Zus. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,6H<sub>2</sub>O, bleibt dieselbe bei —49° vollständig flüssig. Wahrscheinlich liegt der Erstarrungspunkt von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O unterhalb dem von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O, da H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O einen niederen Erstarrungspunkt als H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> besitzt (vgl. S. 770). Cameron u. Macallan.

### IV. Wässrige Selensäure.

1. Darstellung. a) Durch direkte Oxydation von wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. α) Mittels Chlor. — Man leitet durch wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> überschüssiges Cl (H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> + 2Cl + H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> + 2HCl); oder man leitet langsam und unter öfterem Umschütteln Cl zu angefeuchtetem Selenpulver, bis sich dieses in Selenchlorid verwandelt hat, verdünnt die Lösung mit viel Wasser, leitet noch mehr Chlor hindurch, und läßt den Ueberschuß desselben durch Aussetzen an die Luft verdunsten. So erhält man eine verd. Lsg. von H<sub>1</sub>SeO<sub>4</sub> und HCl; die sich allerdings nicht abdampfen läßt, ohne daß wieder H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> und Cl entstehen. H. Rosm (Pogg. 45, (1839) 337). — Die Oxydation der wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> under Cl geht sehr langsam und unvollständig vor sich. Torsög (Kristallogr.-kem. Unters. ov de selens. Salte. Kopenhagen 1870, 5). — — β) Mittels Uebermanyansäure. — Man oxydiert verd. wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, indem man dieselbe in eine verd. Lsg. von freier, überschüssiger HMnO<sub>4</sub> (erhalten durch Fällen von Ba(MnO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> mit titrierter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) eintließen läßt und filtriert. Die stets vorhandene Verunreinigung des Filtrats durch H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> und Manganosalz beseitigt man durch Zusatz von soviel verd. HMnO<sub>4</sub>, bis eine 30 cm dicke Schicht der Lsg. deutlich rosa gefärbt ist und diese Färbung auch nach 24 Std. noch behält. Darauf wird konzentriert, wobei die Färbung verschwindet. Konzentriert man höher als bis auf 200 oder 210°, so erscheint die Rosafärbung wieder infolge eintretender Zers. der H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> zu H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> (vgl. S. 776; ferner S. 762). Metzner (Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 208; Compt. rend. 123, (1896) 236; 127, (1898) 54; C.-B. 1896, 2, 572; 1898, 2, 328).

b) Ueber das Kupfersalz. — α) Man stellt aus einer wss. Lsg. von sublimiertem SeO<sub>2</sub> und CuCO<sub>3</sub> das CuSeO<sub>3</sub> dar, verteilt dieses in W. und oxydiert

es durch Einleiten von Cl zu Selenat, sättigt nach dem Abdunsten des Cl bei gewöhnlicher Temp. mit  $\operatorname{CuCO_3}$ , fällt aus dem Filtrat durch A. das  $\operatorname{CuSeO_4}$  und wäscht es sehr rasch mit A., bevor es kristallinisch wird und  $\operatorname{CuCl_2}$  einschließt; oder man reinigt das  $\operatorname{CuSeO_4}$  durch wiederholtes Umkristallisieren. Das gereinigte  $\operatorname{CuSeO_4}$  löst man in wenig W., zersetzt es durch  $\operatorname{H_2S}$  und dampft das Filtrat im Wasserbade ein. Wohlwill. — Die Oxydation von  $\operatorname{CuSeO_4}$  durch  $\operatorname{Cl}$  erfordert sehr viel Zeit. Bei Darstellung von wss.  $\operatorname{H_2SeO_4}$  durch Zers. von  $\operatorname{CuSeO_4}$  mittels  $\operatorname{H_2So_4}$  werunreinigt, da CuS beim Auswaschen, selbst mit wss.  $\operatorname{H_2S}$ , sich rasch oxydiert, so daß selbst bei ungenügendem Auswaschen das Waschwasser schwefelsäurehaltig ist. Topsör. —  $\beta$ ) Durch Oxydation von wss.  $\operatorname{H_2SeO_4}$  mittels Cl oder Br bei Ggw. von reinem CuO stellt man  $\operatorname{CuSeO_4}$  dar und elektrolysiert die konz. wss. Lsg. in der Wärme mit einem Strom von zwei bis drei Volt und fünf Amp., bis das gesamte Cu niedergeschlagen ist; auf diese Weise erhält man eine reine verd. wss. Lsg. von  $\operatorname{H_2SeO_4}$ , frei von Cu, Cl und  $\operatorname{H_2SeO_3}$ . Metzner.

- c) Ueber das Silbersalz. Man bereitet durch Sättigen der wss. Lsg. der nach d (unten) bereiteten H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> mit Ag<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> oder durch Fällen mit AgNO<sub>3</sub> das Ag<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, behandelt dies mit Br und W., bis die Fl. schwach orangegelb gefärbt ist, filtriert und dampft ein. J. Thomsen. Auf diesem Wege erhält man sehr reine wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Metzner.
- d) Ueber das Bleisalz. Man löst schwefelfreies Se in überschüssiger HNO3, sättigt die Lsg. mit Na2CO3, dampft das Gemisch zur Trockne ab, schmilzt das rückständige Gemenge von Na2SeO3 und NaNO3 in einem Porzellantiegel bei schwacher Glühhitze, scheidet aus der Masse das Na2SeO4 von NaNO3, reinigt das Selenat durch Umkristallisieren, fällt dann seine wss. Lsg. durch Pb(NO3)2, zersetzt das gut ausgewaschene und in W. verteilte PbSeO4 durch H2S, filtriert und dampft ab. Läßt sich die so hergestellte Säure nicht völlig verfüchtigen, so entbät sie wegen nicht genügenden Auswaschens des PbSeO4 noch Na-Salz; man hätte sie dann mit CuO zu sättigen, das CuSeO4 durch Kristallisieren zu reinigen, und seine Auflösung in W. durch H2S zu zersetzen. Enthält sie noch H2SO4, so würde nach dem Kochen mit HCl durch BaCl2 noch ein Nd. entstehen. Etwa noch beigemischte HNO4 geht bei der Kenz. durch Abdampfen fort. MITSCHERLICH. Man kann auch ein Gemenge von 1 T. Se und 3 T. Salpeter nach und nach in einen glühenden Tiegel eintragen, in welchem es verpufft, den Rückstand in Wasser lösen, mit Pb NO4)3 fällen usw.: oder in Wasser gelöstes K2sO2 mit soviel KOH mischen, wie es enthält, mit Cl sättigen, das erhaltene Gemisch von K4SeO4 und KCl mit einer sd. Lsg. von PbCl2 fällen, den Nd. gut auswaschen usw. Barzelius. PbSeO4 wird durch H2S nicht vollständig zersetzt. Workuntl. Man fällt statt mit Pb(NO4)3, daher besser mit Cu(NO3)3 und verfährt im übrigen, wie beschrieben. Man kann zur Darst. rohes schwefelhaltiges Se verwenden, muß dann aber aus der zuerst erhaltenen Lsg. von H4SeO4, nachdem man die gleichzeitig in geringer Menge entstandene H2SeO4 durch Kochen mit HCl zu H4SeO4, reduziert hat, den Schwefelsäuregehalt durch BaCl4, aussällen. Beim Abdampfen zersetzt sich eine Spur H4SeO4, an den heißen Gefaßwänden unter Abscheidung von Se, welches sich in der konzentrierteren heißen Säure wieder löst, ohne H4SeO4 zu bilden. Fabran (Ann. Suppl. 1, (1861) 241; J. B. 1861, 129 Zur Reinigung der über das Bleisalz gewonnenen H4SeO
- e) Ueber das Cadmiumsalz. Man schmilzt SeO<sub>2</sub> mit Salpeter, bis keine roten Dämpfe mehr entweichen, löst in W., kocht mit HNO<sub>3</sub> zur Beseitigung der HNO<sub>2</sub> und versetzt mit wss.  $\operatorname{Ca(NO_3)_2}$ . Das teils sogleichteils nach weiterem Eindampfen niedergefallene CaSeO<sub>4</sub> reinigt man durch Lösen in W. und Abscheiden durch Erhitzen der Lsg., zersetzt es durch Kochen mit einer hinreichenden Menge von Cadmiumoxalat und W., filtriert, leitet  $\operatorname{H_2Seo_4}$  ein und befreit die von CdS abfiltrierte wss.  $\operatorname{H_2SeO_4}$

durch Erhitzen vom überschüssigen H.S. v. Hauer (Ber. Wien. Akad. 39, (1860) 299; J. B. 1860, 85).

Von den älteren Methoden empfiehlt von Gerichten als die besten die Darst. über das Bleisalz nach Mitscherlich und über das Cadmiumsalz nach v. Haure.

2. Reinigung. — Vgl. bei den einzelnen Darstellungsmethoden. — Als allgemeine Reinigungsmethode benutzen Cameron u. Macallan die leichte Darstellung des kristallisierten Dihydrates H.SeO., H.O: Man kocht verd. wss. H. SeO,, bis sie die Temp. 2050 erreicht, kühlt ab und bringt die Lsg. durch Impfen mit einem Kristall von H.SeO., H.O zur Kristallisation; die erhaltenen Kristalle können geschmolzen und von neuem zur Kristallisation gebracht werden. Cameron u. Macallan,

3. Physikalische Eigenschaften. a) Allgemeines. — Ist, auch in konz. Zustande, eine wasserhelle Flüssigkeit. - Konz. H. SeO, zieht aus der Luft Feuchtigkeit an und erhitzt sich mit W. so wie konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. MITSCHERLICH. Vgl. Monohydrat, S. 771.

b) Spezifisches Gewicht. - Nach Cameron u. Macallan, (Proc. Roy. Soc. 46, (1889) 24; Chem. N. 59, (1889) 259);

% H <sub>2</sub> SeO <sub>4</sub>	Spez. Gewicht	% H₂SeO₄	Spez. Gewicht	
99.73	2.6083	90.00	2,3848	
99.50	2.6051	89.00	2,3568	
99.00	2.5975	88.00	2.3291	
98.50	2.5863	87.00	2.3061	
98.00	2.5767	86.00	2.2795	
97.50	2,5695	85.00	2.2558	
97.00	2.5601	84.00	2.2258	
96.00	2.5388	83.00	2.1946	
95.00	2.5163	82.00	2.1757	
94.00	2.4925	81.00	2.1479	
93 00	2.4596	80.00	2.1216	
92.00	2.4322	79.00	2.0922	
91.00	2.4081	73.50	1.9675	

Das spez. Gew. nimmt also im Gegensatz zum spez. Gew. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bis zur höchsten Konz. stets zu; die Beträge der Zunahme mit der Konz. sind für gleiche Konzentrationsänderungen keine regelmäßigen, sondern vermindern sich mit wachsender Konz, wie bei HoSO4, aber nicht regelmäßig; besonders bemerkenswert ist diese Verminderung bei den höchsten Konzz. - Ein Gehalt an SeO<sub>3</sub> erhöht das spez. Gewicht der konz. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Dadurch erklären sich die Abweichungen der von Camenon u. Macallan angegebenen Werte von denjenigen, welche Mitscherlich, Berzelius u. Fablan an durch Abdampfen dargestellten, höchst konzz. Säuren (vgl. S. 776) gefunden haben: diese Säuren enthielten wahrscheinlich SeOz, und zwar als solches, nicht als H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> (denn H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> dissoziiert bei einer Temp., die unterhalb derjenigen Temp. liegt, bis zu welcher die von Berzelius, Mitscherlich u. Fabian untersuchten Säuren konzentriert waren). CAMERON u. MACALLAN. Vgl. das Verhalten beim Konzentrieren

und stärkeren Erhitzen, 8. 776.
c) Elektrische Eigenschaften. a) Molekulare Leitfähigkeit. — Beträgt bei 25° für ein Grammäquivalent, gelöst in 4 16

8192 l. W. 64 256 1024 127.3 103.2 107.4 150,6 177.1 176.9 169.1 Ostwald (J. prakt. Chem. [2] 32, (1885) 313). Vgl. Miolati v. Mascetti (Gazz. chim. ital. [1] 31, (1901) 105). — 3) Thermostrom. — Bringt man in wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> Quecksilberelektroden, so entsteht ein Thermostrom, dessen Stärke bei schwachen Lsgg. mit der Kouz. füllt, bei stärkeren Lsgg. sich umgekehrt verhält. Gore (Proc. Roy. Soc. 29, (1879) 472; J. B.

d) Molekularrefraktion. — Für Legg. von 41.8 bis 27.3% ReSeO4 und die D-Linie: 29.79 bis 29.39; die mittlere Abnahme der Molekularrefraktion beim Verdünnen beträgt

also für je 1% Abushme der Konz. = 0.027. Gladstone u. Hirbhert (J. Chem. Soc. 61. (1895) 846).

(1896) 846.
e) Thermochemisches. a) Bildungswärme: Se,O<sub>3</sub>, aq . . . + 77.240 Kal.; SeO<sub>2</sub>,O,aq . . . + 19.530 Kal.; SeO<sub>2</sub>,aq,O . . . + 20.450 Kal. Thomsen (J. B. 1872, 67); Se,O<sub>3</sub>,aq . . . + 76.660 Kal.; SeO<sub>2</sub>,aq,O . . . + 20.500 Kal. Thomsen (Thermochem, Unters. 1882, Bd. 2, 274). Se,O<sub>4</sub>,H<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> (gelöst) . . . + 145.66 Kal.; Se,O<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>O = H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> (gelöst) . . . + 76.66 Kal. METZNER (Compt. rend. 123, (1896) 998; Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 222). Vgl. Oxydationswärme von SeO<sub>2</sub>, S. 769; Lösungswärme des Monohydrates H,SeO<sub>4</sub>, S. 770; Bildungs- und Lösungswärme des Dihydrates H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>O, S. 773. — Neutralisationswärme vgl. S. 778.

4. Chemisches Verhalten. a) Verhalten beim Konzentrieren und weiteren Erhitzen. — Die stärkste durch Abdampfen darstellbare Säure hat D. = 2.6 und enthält noch etwa 4% W.; erhitzt man bei der Konz. der wss. Säure bis gegen 290%, so zerfällt  $H_2SeO_4$  in O und  $SO_2$ . Berzelus. — Wenn das Abdampfen bis zu 165° fortgesetzt wird, so erhält man eine Säure von D. = 2.524; beim Abdampfen bis zu 267°: D. = 2.600; beim Abdampfen bis zu 285°, wo sich bereits etwas SeO, gebildet hat, D. = 2.625. Die bis zu 280° abgedampfte Säure enthält 84.21 g SeO, auf 15.75 g W., also auf 1 Mol. SeO<sub>5</sub> etwas mehr als 1 Mol. W. (= 95.9 %), H. SeO<sub>4</sub> L. Die Zersetzbarkeit bei höherer Temp. hindert die vollständige Erreichung dieses Punktes. Mitschenlich. — Durch Abdampfen bis zu 265° erhält man eine Säure von D. = 2.609 mit  $83.21^{\circ}/_{0}$  SeO<sub>2</sub> (=  $94.9^{\circ}/_{0}$  H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>); bringt man diese wiederholt möglichst heiß, bei 240 bis 260°, neben konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> unter die Glocke der Luftpumpe und evakuiert, so erhält man eine Fl. von D. = 2.627 mit  $85.46^{\circ}/_{0}$  SeO<sub>8</sub> (=  $97.4^{\circ}/_{0}$  H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>). Fabian. Diese Säure betrachtet Fabian als Seleusäurehydrat, welches indessen einen Gehalt von  $87.6^{\circ}/_{0}$  SeO<sub>3</sub> besitzen

würde (vgl. S. 772).

Nach Beobachtungen von Camebon u. Macallan (Proc. Roy. Soc. 46, (1890) 27; Chem. N. 59, (1889) 219 u. 267; Monit. scient. [4] 3, (1889) 136; J. B. 1889, 388; Ber. 22, (1889) R. 477) liegen die Verhältnisse folgendermaßen: Kocht man unter gewöhnlichem Druck verd. wss. H. SeO4, so geht nur W. fort, bis die Temp. 205° und die Zus. des Dihydrates H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O erreicht ist (vgl. S. 772). In dieser Hinsicht verhält sich verd. wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> wie verd. wss. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Oberhalb 205° wird das Destillat sauer, enthält zunächst nur Spuren von H. SeO., deren Gehalt allmählich wächst. Eine Probe der zwischen 205 und 227° destillierenden Fl. enthielt 0.53%, H.SeO4, zwischen 227 und 260°: 3.03°, H.SeO4. Bei 260° beginnt die Säure in weißen Dämpfen überzudestillieren. Bei höheren Tempp, wird ein Teil der Säure zersetzt, und das Destillat enthält infolge des durch Zers, gebildeten W. sehr verd. H. SeO. Nach dem Erhitzen bis auf 325° enthielt das Destillat |5.04% H2SeO4. Bei noch höherer Temp. destilliert viel SeO<sub>2</sub> über. Nach weiterem Erhitzen bis zur Zers. des größten Teils der Säure enthielt das Destillat 36.90% Säure, ber. als H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>; aber ein großer Teil der Acidität fällt auf Ggw. von SeO<sub>4</sub>. Die bei gewöhnlichem Druck destillierende Säure ist also stets sehr verdünnt. - Da durch starkes Erhitzen unter gewöhnlichem Druck teilweise Zers. in SeO<sub>2</sub>, O und W. eintritt, so wird die nicht zersetzte, zurückbleibende Säure durch das gebildete W. verdünnt und kann durch Impfen mit einem Kristall des Monohydrates H.SeO4 nicht zur Kristallisation gebracht werden. Bei weiterem Erhitzen schreitet die Verdünnung weiter, bis dieselbe hinreicht, um Destillation von verd. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> hervorzurufen (vgl. oben). Während beim Erhitzen von konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> das Anhydrid SO<sub>3</sub> entweicht, bis die Konz. von etwa 98½% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erreicht ist (vgl. d. Bd. S. 532), ist das Anhydrid SeO<sub>5</sub> unfähig, bei der hohen Temp. in Freiheit zu existieren, sondern zerfällt in SeO<sub>2</sub> und O. — Die Zersetzungstemp. von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> steht in engem Zusammenhange mit der Temp., bei welcher SeO<sub>2</sub> sublimiert. Wird H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> längere Zeit bei 250° gehalten (der Temp., bei welcher langsame Verflüchtigung von SeO<sub>8</sub> stattfindet, vgl.

S. 758), so enthält sie stets Spuren von SeO2, während bei 280° (der Temp. bei welcher SeO<sub>2</sub> rasch sublimiert) starke Zers. stattfindet (vgl. oben). — Arbeitet man dagegen im Vakuum, so destilliert beim Erhitzen verd. wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> über, bis die Temp. 180° erreicht ist und der Rückstand aus dem Monohydrat H<sub>9</sub>SeO<sub>4</sub> besteht (vgl. S. 769; daselbst siehe auch die Versuchsanordnung). Erhitzt man langsam bis 100° und hält die Fl. so lange bei dieser Temp., als noch Säure abdestilliert, so besteht der Rückstand aus einer ca. 93% igen Säure. Derselbe enthielt je nach der Dauer des Erhitzens usw. 92.03, 92.08, 93.28, 93.70% H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Erhitzt man diese Säure weiter auf 150°, so erscheint die bei 150° überdestillierende, mehr oder weniger verd., wss. Säure in dichten, weißen Dämpfen; der Rückstand enthielt 97.25% H2SeO4. Eine frische Probe, die auf 155° erhitzt und längere Zeit bei dieser Temp. gehalten wurde, enthielt 97.67% H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>; nach weiterem Erhitzen auf 162°: 97.85% H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. Bei 180° wird das Monohydrat H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> hinterlassen (vgl. dieses S. 769). Bei weiterem Erhitzen destilliert aber nicht das Monohydrat über, sondern dieses zersetzt sich, bei 200° langsam, bei höherer Temp. rasch, in SeO., O und H.O. Das so gebildete W. verdünnt einen Teil der unzersetzt gebliebenen Säure, die dann als solche destilliert. Im Rückstand bleibt ein an SeO<sub>2</sub> um so reicheres Gemenge von Monohydrat zurück, je höher die Temp. stieg und je länger die Dest. dauerte. Das Destillat besteht aus sehr konz. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, gemischt mit SeO. Cameron u. Macallan.

b) Verhalten gegen HCl, HBr, HJ. — Zerfällt beim Kochen mit HCl in in Cl und H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>; das Gemisch von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> und HCl löst, ebenso wie Königswasser, Au und Pt auf. Mitscherlich. Vgl. Pettersson (Z. anal. Chem. 12, (1873) 287); GOOCH U. EVANS jr. (Z. anorg. Chem. 10, (1895) 253; Am. J. sci. (Sill.) [3] 50, (1895) 400). — Wird durch KBr in schwefelsaurer Lsg. unter Einhaltung bestimmter Bedingungen zu SeO. reduziert. Gooch u. Scoville (Z. anorg. Chem. 10, (1895) 256; Am. J. sci. (Sill.) [3] 50, (1895) 402; J. B. 1895, 2760). - HJ wirkt auf H. SeO, langsamer reduzierend als auf H. SeOs, wofern nicht ein großer Ueberschuß von HUl zugegen ist.

Au, aber nicht Pt, unter B. von H. SeO.; dagegen Zn und Fe unter Entw. von Wasserstoff. Mitscherlich. — Reagiert beim Erhitzen mit überschüssigem Hg nach: Hg + H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> = HgSeO<sub>8</sub> + H<sub>2</sub>O; bei überschüssiger H, SeO, wird das zuerst entstandene HgSeO, zersetzt und HgSeO, gebildet.

CAMERON U. DAVY (Chem. N. 44, (1881) 63; J. B. 1881, 295). Einw. auf Au vgl. auch Wahren (Chem. N. 61, (1890) 100; J. B. 1890, 2373).

f) Verhalten gegen organische Körper. — Konz. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> bildet beim Mischen mit Alkohol unter Erwärmung bis auf 80° Aethylselensäure. Fabian. — Wirkt in konz. Zustande auf Benzol ein unter B. einer Verb. deren Baryumsalz kristallinisch ist. Chabrié (Bull. soc. chim. [2] 50, (1888) 133; J. B. 1888, 1425). — H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> (D. = 1.4) bildet bei Einw. auf Bzl. oder chlorierte Benzole kein Selenderivat, das der durch Einw. von H2SO4 entstehenden Sulfoverbindung analog ist. ISTRATI (Bull. soc. chim. [3] 1, (1889) 480; J. B. 1889, 1866; Ber. 22, (1889) R. 708). — Phenylhydrazin wird in der Kälte langsam, beim Kochen schnell reduziert. Bei Einw. auf konz. alkohol. Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> fällt (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.NH.NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> aus. Gutbier (Z. anorg. Chem. 32, (1902) 257; C.-B. 1902, 2, 1309). — Beim Kochen mit Hydroxylaminchlorhydrat scheidet sich Se quantitativ ab. Jannasch u. HEIMANN (Ber. 31, (1898) 2377; C.-B. 1898, 2, 1034).

also für je 1% Abnahme der Konz. = 0.027 (114. . . . (1895) 846)

e) Thermochemisches. a) Bildungswarme SeO<sub>2</sub>,O,aq . . . + 19.530 Kal.; SeO<sub>2</sub>,q<sub>2</sub>O 1872, 67); Se,O<sub>3</sub>,aq . . . + 76.660 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. 1882, Bil. löst) . . . + 145.66 Kal.; Se,O<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>O METZNER (Compt. rend. 123, (1896, 988) Vgl. Oxydationswarme von SeO<sub>2</sub>, 8, 769, 1 Bildungs- und Lösungswarme des Dibyde.

4. Chemisches Verhalten. a 1 Die stärkste dur D. = 2.6 und enthält noch etv wss. Säure bis gegen 290". - Wenn das Abdampfen be-Saure von D. = 2.524; 146 Abdampten bis zu 285". 2.625. Die bis zu 280°. W., also auf 1 Mol. Sec Die Zersetzbarkeit bei hibe MITSCHERLICH. — De von D. = 2.609 mir wiederholt möglich Glocke der Luftpu 2.627 mit 85.466 FARIAN als Selensar

Nach Beob (1890) 27; Cher 1889, 388; Be Kocht man un bis die Tem (vgl. S. 772 wss. H.SO. Spuren vo! 205 und 22. H,SeO4. Re Bei höher enthält 11-1 dem Erhit ... Temp. dest Teils der . der Acidim' Säure ist gewöhn ... die nica dünnt 😘 HaSeO, . schreit. VOH VIII H<sub>2</sub>S(1, 1 d, Bd - sond of

BUILTER

witrde (vgl. S. 772)

and bildet sectral Sin.

Isohe Salze sind behant
An (Pharm. Post 25. 185
127. 1898) 54; Ann. Da
Imppelsalze vgl. unter Li
Metalloxyden ist fast eben
[7] 15. (1898) 224 gibt ited
and Bildungardirmen der Smit

	Sulfate (vgl. d. Bd. e id).					
.eu .eu zenten	Neutralisations- warme	Bildungswar nu den Elementer				
273,57	31.4	3422				
453.05	-2.04 31.7 -2.10	326.4				
- 141.58	36.8	x + 2069				
149,37	21 4	2140				
106.25	14.4	165 4				
135.18	18.4	1804				

- newarmen der beiden Ag-Salze erklärt och

Selenate. 779

ersten Falle im späteren Verlauf ausbleibende Reduktion der B. eines Selendiaphragmas zuzuschreiben ist, konnte noch nicht mit Sicherheit ermittelt werden. MÜLLER (Ber. 36,

-(1903) 4262).

c) Darstellung kristallisierter Selenate. — Durch Schmelzen eines Alkaliselenates mit dem Chlorid des betr. Metalls und etwas NaCl. So wurden die kristallisierten Selenate von Ba, Sr, Ca und Pb dargestellt, die sämtlich orthorhombisch sind und sowohl untereinander als auch mit den entsprechenden Sulfaten chemisch, kristallographisch und optisch isomorph sind. MICHEL (Bull. soc. chim. [2] 49, (1888) 29; Compt. rend. 106, (1888) 878; J. B. 1888, 502). Vgl. a. FRIEDEL U. SARASIN (Arch. phys. nat. [3] 27,

(1892) 145; J. B. 1892, 519).

3. Eigenschaften. a) Isomorphie mit Sulfaten, Chromaten und Manganaten; kristallographische und optische Eigenschaften; Molekularvolumen. - Die Selenate sind mit den Sulfaten, Chromaten und Manganaten isomorph. von Hauer. WOHLWILL. - Die Selenate von K, Rb, Cs, Tl bilden mit den entsprechenden Sulfaten und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, ferner mit den Chromaten und Manganaten von K, Rb, Cs eine isomorphe Gruppe von rhombischen, schwach doppelbrechenden, pseudohexagonalen Säulen. Retgers (Z. physik, Chem. 8, (1891) 24; J. B. 1891, 11). — Obwohl die Selenate mit den Sulfaten isomorph und ihnen gleich zusammengesetzt sind, unterscheiden sich dieselben von den Sulfaten dadurch, daß sie unter gleichen Bedingungen mit geringeren Wassermengen kristallisieren als die Sulfate und, um gleiche Wassermengen aufzunehmen, wie diese, eine weit niedrigere Kristallisationstemp. erfordern. Die Selenate haben ein größeres spezifisches Volum und einen größeren Achsenwinkel als die entsprechenden Sulfate; das Verhältnis des Achsenwinkels zu den beiden anderen Winkeln ist kleiner als bei jenen. TOPSOE (Kryst.-kem. Unders. S. 5 u. 64). — Der Isomorphismus der H. SeO4- und H.SO4-Verbb. besteht in einem innigen Zusammenkristallisieren derselben. Pettersson (Ber. 29, (1876). — Vergleichende Untersuchung der kristallsgeren derseiben. Pritzerson (Ber. 9, (1876). — Vergleichende Untersuchung der kristallographischen Eigenschaften der normalen Selenate von K, Rb, Cs vgl. Tutton (Z. Kryst. 29, (1897) 63; J. B. 1897, 134). — Optische Eigenschaften der Selenate vgl. Topsöb u. Christiansen (K. Danske Vidensk. Selskabs Skr. 5, Rackke 9; Ann. Chim. Phys. [4] 31. 1; Pogg. Ergänzungsband 6, (1873) 499; J. B. 1873, 139). — Beim Ersatz von S in den Sulfaten durch Se steigt die Molekular-Refraktion nach der Lorenz'schen Formel um 3.4 bis 3.8, nach der Gladstonz'schen um 6.2 bis 6.7. Tutton (Proc. Chem. Soc. 1896.97 Nr. 180; C.-B. 1897, 2, 12). — Optische Eigenschaften und Molekularvolum der monoklinen Molikuton der Selenate mit sechs Mol. Kristallungens im Vorgleich mit den entengabenden Sulfaten und Wengeleich mit den entengaben der Selenate mit sechs Mol.

Eigenschaften und Molekularvolum der monoklinen Modifikation der Selenate mit sechs Mol. Kristallwasser im Vergleich mit den entsprechenden Sulfaten vgl. Wyrouboff (Bull. soc. franc. miner. 12, (1889) 366; Bull. soc. chim. [3] 2, (1889) 501; J. B. 1889, 461).

In der Reihe der Sulfate und Selenate von K, Rb, Cs, NH4 wird durch Substitution der Gruppe SO4 durch SeO4 das Molekularvolum um ungeführ 6.6 erhöht; dasselbe gilt für die Alaune (vgl. S. 773). Bei isomorphen und gleich zusammengesetzten Selenaten und Sulfaten verursacht die Vertretung der Atomgruppe SO4 durch SeO4 eine Volumvergrößerung des Moleküls um ungeführ 6.6 Volumeinheiten. Pettensson (Ber. 9, (1876) 1559). — Für die zunehmende Verwandtschaft der Metalle nach der zunehmenden Vergrößerung des Gesamtvolums ihrer Selenate erhält man die Reihenfolge: Rb, K. Na, Ba, Pb, Ag, Tl. Möller-Eaznach (Ann. 218, (1883) 113; J. B. 1883, 27). Daselbet vgl. auch Affinitäts- und Dichtigkeits-Verhältnis zur Chromsäure. — Volumkonstitution der Selenate vgl. Schröden (J. prakt. Chem. [2] 22, (1880) 432). — Vgl. bei (NH4)28eO4 S. 785 und Nachtrag.

b) Doppelsalze und komplexe Verbindungen. — Ebenso wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bildet auch H. SeO. Doppelsalze und Alanne, die ebenfalls den analogen Sulfaten

auch H, SeO, Doppelsalze und Alaune, die ebenfalls den analogen Sulfaten in Zusammensetzung und Kristallform entsprechen. Hauer: Wohlwill, -Die Doppelsalze entstehen durch Anlagerung der Moleküle der Komponenten aneinander

ohne Kontraktion. Pettersson (Ber. 9, (1876) 1559).  $\alpha$ ) Doppelsalze nur von  $H_2SeO_4$ . — Von Topsoë u. Christiansen sind  780 Selenate.

 $R_{\circ}Co(SeO_{\bullet})_{\circ}.6H_{\circ}O$  und  $R_{\circ}Ni(SeO_{\bullet})_{\circ}.6H_{\circ}O$  (R = K, NH<sub>4</sub>, Rb, Cs, T1) vgl. PETTERSSON. — Die Doppelsalze R"(NH4)2(SeO4)2,6H2O (R" = Mg, Fe, Mn, Co, Ni, Cu, Zn. Cd) haben annähernd gleiches Molekularvolumen. Die Konstante B (B = Densitäts-

zahl, d = Dichte) beträgt im Mittel: 29.5; für die analogen K-Doppelsalze ist (vgl. Doppelsulfate, d. Bd. S. 552). Groshans (Rec. trav. chim. Pays-Bas 4. (1885) 236; J. B. 1885, 51). — Kristallographische Untersuchung der Doppelsalze R<sub>2</sub>Zn(8eO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>,6H<sub>2</sub>O (R = K, Rb, Cs) vgl. Tutton (Z. Kryst. 33, (1901) 1). — Von Alaunen sind untersucht worden: Aluminiumalaune und Chromalaune von dem Typus R'<sub>2</sub>M<sub>2</sub>"(SeO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>, 24H<sub>2</sub>O (R' = K, Na, NH<sub>4</sub>, Cs. Rb, Tl oder aliphatische Amine; M''' = Al oder Cr). Weber; von Gerichten (Ann. 168, (1873) 214; J. B. 1873, 213); Pettersson (Ber. 6, (1873) 1466; 7, (1874) 477); Fabre (Compt. rend. 105, (1887) 114; Ber. 20, (1887) R. 543). — Na-Cr-Alaune und Eisenalaune, in denen nur H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> vorkommt, konnte Pettersson nicht erhalten. Vgl. aber gemischte Alaune von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, unten. — Die Alaune der H<sub>3</sub>SeO<sub>4</sub> haben (mit Ausnahme des Na-Alaunes) durchgehends Aequivalentvolumina zwischen 2840 bis 297.8; die Zahlen sind um 11.1 bis 14.4 größer als diejeuigen für die analogen

11,5004 haben (mit Aushahme des Mi-Amunes) durengenends Aequivalentvolumina zwischen 284 0 bis 297.8; die Zahlen sind um 11.1 bis 14.4 größer als diejenigen für die analogen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Alaune (vgl. d. Bd. S. 552). Pettersson.

β) Gemischte Salze vom H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Durch Mischen der konz. Lsgg. eines Metallsulfates mit K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> erhielt von Gerichten (Ann. 168, (1873) 214; J. B. 1873, 213) die schwefelselensauren Doppelsalze K<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, MSO<sub>4</sub>,6H<sub>2</sub>O (M = Ni, Co, Fe, Zn, Mn, Cd, Cu, Mg). Dieselben kristallisieren gut; sind isomorph mit den entsprechenden reinen selen- oder reinen schwefelsauren Doppelsalzen; ferner isomorph mit den selenschwefelsauren Doppelsalzen MSeO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 6H<sub>2</sub>O (M = wie oben). v. Gerichten. — Gemischte Aloune von Ha SeO4 und Ha SO4: Durch Mischen von Lsgg. der Komponenten entstehen die schwefelselensauren Alaune K2SeO4, M." (SO4)8, 24H2O (M" = Al, Cr, Fe, Mn) und die selenschwefelsauren Alaune K. SO., M. (SeO.), 24H. O (M" =

Al, Cr, Fe).

y) Verschiedenes. — Ueber Alkali-Selenoarsenate vgl. Clever u. Muthmann (Z. anorg. Chem. 10, (1895) 117; C.-B. 1895, 2, 958); Weinland u. Rumpf (Ber. 29, (1896) 1008; C.-B. 1896, 1, 1092); — Doppelverbb. von Selenaten mit Jodaten, Phosphaten und Arsenaten vgl. Weinland u. Barttlingk (Ber. 36, (1903) 1397; C.-B. 1903, 1, 1399); — Fluorselenate vgl. Weinland u. Alfa (Z. anorg. Chem. 21, (1899) 43; C.-B. 1899, 2, 171; vgl. auch unten); Verbb. mit Uranyl vgl. Sendtner (Ann. 195, (1879) 325; J. B. 1879, 292). Näheres siabe hei den horifolichen Flumenten.

eiehe bei den bezüglichen Elementen.

c) Chemisches Verhalten der Selenate. a) Verhalten beim Erhitzen für sich oder mit anderen Körpern. - Die Selenate ertragen meistens die Glühhitze ohne Zers. Auf glühender Kohle verpuffen sie, Mitscherlich, mit Selengeruch, meistens unter Zurücklassung eines Selenids. Berzelies. Vor dem Lötrohr mit Phosphorsalz oder Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> zeigen die Selenate dieselben Verhältuisse wie die Selenite (vgl. S. 766). H. Ross. - Durch H werden die Selenate bei viel schwächerer Glühhitze zu Selenid reduziert, als die Sulfate zu Sulfid (vgl. d. Bd. S. 546). Berzelius. — Beim Erhitzen mit NH4(1 werden sie unter Abscheidung von Se zersetzt. Beim Kochen mit HCl liefern sie H.SeO. und Cl (wodurch sie das Vermögen erhalten, Gold zu lösen und Indigolsg. zu entfarben), so daß sie jetzt durch SO<sub>2</sub> oder H<sub>2</sub>S (welche Se oder Schwefelselen abscheiden), und nicht mehr durch BaCl<sub>2</sub> fällbar sind. Mitscherlich. Die in W. unl. Salze bedürfen eines längeren Kochens mit HCl, bis sie auf diese Weise zersetzt sind. H. Rose. Ihre Säure wird nicht durch SO<sub>2</sub> und nicht durch H<sub>2</sub>S zersetzt. Mitscher LICH. - Durch Eindampfen mit HFI kann in den Selenaten die OH-Gruppe durch Fl ersetzt werden unter B. von Fluorselenaten. Weinland u. Alfa (Z. anorg. Chem. 21, (1899) 43; C.-B. 1899, 2, 171). Vgl. Bd. II, 1, S. 130, 208. 81 Löstichkeit. - Die neutralen Selenate lösen sich sämtlich in W.; nur

die Selenate von Ba, Sr, Ca und Pb lösen sich nicht oder schwer in W.

and wss. HNO. HCl kann allmählich lösend wirken durch Zers, des Selenates zu Selenit.) Die gelösten Salze geben daher mit Barvumsalzen einen in Säuren anl. Nd. MITSCHERLICH. - BaSeO, ist weniger unlöslich in W. und verdd. Sauren als Baso<sub>4</sub>. H. Rose (Pogg. 95, (1855) 426; J. B. 1855, 276). Zur quantitativen Bestimmung der selensäure ist die Fällung durch BaCl, nicht brauchbar, Rose-Finkener (Handb. der and. Chem. 1871, H. 444). — Die basischen Selenate von Cu und Co sind beide und in W., Il. in Säuren. Bogdan (Pharm. Post 28, (1895) 77; C.-B. 1895. 1, 630).

y) Verhalten bei der Elektrolyse. - Ebenso wie bei Elektrolyse von Alkaliseleniten (vgl. 1, b) 8. 778) findet auch hier nur im Anfang eine sehr minimale Reduktion statt; am Niveau des Elektrolyten sammeln sich venig schmutzigbraune Flocken. Ob die im späteren Verlauf ausbleibende Redukum der B. eines Selendiaphragmas zuzuschreiben ist, muß auch hier vor der Hand unentwhieden bleiben. Die Kathoden haben während der Polarisation eine braune Färbung anrecommen; erst wenn der Elektrolyt durch Zusatz von freier H2SeO4 sauer gemacht wird, belegen sie sich mit einem prachtvollen roten Selenüberzug. MÜLLER (Ber. 36, (1903) 4265). - Darstellung von Kaliumperselenat durch Elektrolyse von konz.

K.SeO.-Lsg. vgl. Bd. II, 1, S. 88. VI. Physiologische Wirkung. — Nach RABUTEAU sind die Selenate giftig

infolge B. von H<sub>2</sub>Se im Organismus. Vgl. auch unter Se, S. 747.

VII. Analytisches. — A. Nachweis. — H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> gibt im allgemeinen dieselben Resktionen wie H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, vgl. chem. Verhalten der H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, S. 777, und der Selenate, S. 780; ferner bei H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, S 554. — Unterscheidet sich von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> dadurch, daß beim Kochen mit HCl Chlor entwickelt wird, und darauf durch SO<sub>2</sub> ein roter Nd. gefüllt wird. Vgl. S. 777.

B. Bestimmung. — Zur gewichtsanalytischen Bestimmung reduziert man die Lag. des Selenates zuerst mit HCl zu seleniger Sürre und scheidet aus dieser das Selen nach S. 767.

Reservang in Handback den aus Chemie 1871. II. 4444) — Massenglytische Bestimen.

Scientes zuerst mit HCl zu seleniger Säure und scheidet aus dieser das Selen nach S. 767 ab. Rose-Finkenen (Handbuch d. anal. Chemic 1871, II, 444). — Massanalytische Bestimmung. — Man kocht die wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>-Lsg. mit HCl und bestimmt das freigemachte Cl durch Joditirierung mittels Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Bei Anwendung von konz. HCl und einer l. H<sub>3</sub>SeO<sub>4</sub>-Verb. genigt schon ein fünf bis zehn Minuten dauerndes Kochen. Pettersson (Z. anal. Chem. 1873. 287; Ber. 6, (1873) 1467; J. B. 1873, 910). — Sind in 100 cem Lsg. 0.1144 g H<sub>3</sub>SeO<sub>4</sub> und 10 cem HCl (D. = 1.20), so konnte nach fünf Minuten langem Erhitzen noch keine Cl-Entw. wahrgenommen werden; bei 30 cem HCl (D. = 1.20) waren nach fünf Minuten hereits 70% des gesamten Cl entwickelt. Zweckmäßig stellt man die Lsg. so her, daß HCl (D. — 1.20) ein Drittel liefert. Man erhitzt mit Rückflußkühler und CO<sub>2</sub>-Stem, der das freigemachte Cl in die mit KJ gefüllte Vorlage führt. Erhitzt man ohne Rückflußkühler, so darf man die Lsg. von der empfohlenen Konz. nicht mehr als auf ½ eindampfen. Gooch u. Evans (Am. J. sci. (Sill.) [3] 50, (1895) 400; Ber. 29, (1896) R. 261). — Auch mit KBr ist bei Innehaltung folgender Verhältnisse eine quantitative Bestimmung ausführbar: Auf 60 cem Lsg. kommen 0.25 g H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, 20 cem 50% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und 1 g KBr; die Dest. ist vollendet, wenn die FL, nachdem sie farblos geworden ist, sich wiederum deutlich zu färben beginnt. Das ist der Fall, wenn das Vol. auf etwa 35 cem vermindert war. Gooch u. Scoville (Am. J. sci. (Sill.) [3] 50, (1895) 402; Ber. 29, (1896) R. 262).

# G. Perselensäure. H.Se.Os.

Nicht in freiem Zustande bekannt. - Das Kaliumsalz ist von Dennis u. Brown (J. Am. Chem. Soc. 23, (1901) 358; C.-B. 1901, 2, 263) darge-stellt worden. Vgl. Bd. II, 1, S. 88.

### SELEN UND STICKSTOFF.

### Selenstickstoff. NSe.

ESPENSCHIED. Ann. 113, (1860) 101; J. B. 1859, 91. Verneull. Bull. soc. chim. [2] 38, (1882) 548; Ber. 16, (1883) 219.

I. Geschichte. - Zuerst erhalten von Wortler (1859) und von Espenschier. Nüher untersucht von VERNEUIL.

II. Darstellung. — 1. Leitet man über See von schwarzen & weiten Glasrohr möglichst ausgebreitet um verhindern. Kochsalz abgekühlt ist, trocknes, mit Lut. + 16.42: 1500: NH<sub>3</sub>-Gas, so färbt sich das SeCl<sub>4</sub> grün um = NH<sub>3</sub> aq ... + 6.30: 630 Masse auf, welche neben unzersetztem - Zahl die Lösungswärz enthält, deren unzersetzte Anteile - aber : "Kal. Mittel aus beine durch Zerreiben mit NH<sub>8</sub> gesättigt with Mol. H<sub>2</sub>Se zu der lag was Masse in viel W., trennt das sich absen wes. H<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub>, trocknet es über konz. 

44.48 Kal. Fabre Company of the Comp durch Behandeln mit CS<sub>2</sub> oder mit

(Ann. 113, (1860) 101; J. B. 1859.

Resultate. Verneull (Bull. soc. chim

2. 10 g SeCl<sub>4</sub> werden mit einiget ca. einem Liter CS, suspendiert. 200.05 Lsg. Durch die Fl. wird ein Sin zu berechneten Werten werden an Umschütteln geleitet: Unter 16. - ERMER U. SRITE. sich die Fl. rosa, dann tief NH, verschwindet die rote Fanein Gemisch von NH, Cl und - FFF UND SAUERSTOFF. Man leitet weiter NH<sub>3</sub> ein hellorangegelbe Farbe anger NH<sub>a</sub>; gegen Mitte und h. . . . der H. SeO<sub>3</sub>. Man filtriert, wäscht mit Die Rk. verläuft na VERNEUIL.

und Geruch part Elemente (vg) rend. 96, (188. - Unl. in W. und Eisesste Zers. zu H warme has K,Se statt HCl wee VERNELIA in gast 1 Warner WEIRE VOR N

reinigt. - Man erhalt : . . . zu hoch, so tritt Redakl - 70, 1849 275; J. B. 1850, 25 - 60 23, (1875) 262). — Vierseit — In ganz trock, the fitting the state of th - 48 live Nors ist jedoch nicht to a orsatus, sin Feel der Promet a neuen het, teile im Riction introde Kohitena dosselen M. authe, – diese die in Gerschüsse

entse

Gef. Nilson. 23,34 71.87

hirch Auflösen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> VII<sub>3</sub> entweicht. Luftbeständige seiner sirupartigen Lsg. in hygro-

Gef. Nn.son. 17.92 13 76.07

IISeO<sub>3</sub>.H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. — Vierfach-saures Ammoden von (NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>3</sub> (3), oben) in der Würme oder eithsierbar, an der Luft zerfließend. Berzehus. — Monz. Lsg. durch Eindampfen im Vakuum Prismen. Verliert NH<sub>2</sub> beim Trocknen im

Ber. für Gef.
(NH4)HSeO<sub>3</sub>, H<sub>4</sub>SeO<sub>3</sub>.

9.43
80.73
87.74

### mmoniumsalze der H.SeO4.

H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, so bilden sich bei langsamem Abkühlen große steht anfangs die ganze Fl. zum Kristallbrei, welcher in isolierte Kristalle umwandelt. Torsoë (Selens. Salte, 14. - Bildet sich beim Erwärmen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> (vgl. 2), u. Davy (Chem. N. 38, (1878) 133; J. B. 1878, 212). morph mit (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub>. — Die Kristalle, meist von säulenförmigem istelartig, wenn [001] vorwaltet, bestehen aus der Kombination [110]. — [110]: [110] = 59°12'. Die Winkel wegen Zerfließlichkeit der Kristalle reise bestimmbar. - D. = 2.162. Torsoë. - Zerfällt beim Er-SeOg, HgO und N. CAMERON und DAVY. s Ammoniumselenat. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. — Die Kristalle bilden sich reneutralen oder schwach ammoniakalischen wss. Lsg. ysik. Chem. S, (1891) 36). Vgl. auch von Hauer (bei von Lang; The state of the Wergers bestätigt die Angaben von Torsoë und hält 1 fraglich. - Rektanguläre Tafeln; tafelförmig nach [001] nmetrienchse, so daß die Kristalle im polarisierten Lichte parallel e beträgt nach Topsok's Daten 3º19'. Doppelbrechung ist ziem-1). = 2.162 bis 2.192 Topsok; = 2.197 im Mittel; 5. Pettersson (Ber. 9, (1876) 1559). — Das Vo- $VH_4$ ) "Se"0" = 29  $\times 5.55 - 160.95 = 2 \times 80.47$  (spez. Vol. \$1.46). Auch den NH Doppelselenaten liegt die "Stere" W. Chem. [2] 22, (1880) 438). 50 t. 7 Auf.

Luft aber allmählich zersetzt wird unter Ausscheidung von schwarzem Se.

Ein Ueberschuß an NH<sub>8</sub> scheint diese Zers. nicht zu verhindern.

Thermochemisches: H<sub>2</sub>Se(gasf.) + 2NH<sub>3</sub> aq (bei 14°) ... + 16.42; 15.60; 1590; im Mittel: +15.96 Kal.; - H. Se aq + 2NH<sub>8</sub> aq ... +6.30; 6.90; im Mittel: +6.60 Kal. Addiert man zu dieser Zahl die Lösungswärme von H. Se (=9.26 Kal.), so erhält man +15.86 Kal. Mittel aus beiden Werten: ... +15.90 Kal. — Der Zusatz eines zweiten Mol. H.Se zu der Lsg. von (NH<sub>4</sub>), Se entwickelt +7.0 Kal. — Bildungswärme aus den Elementen: 2N (Gas). 2H<sub>4</sub> (Gas), Se (metallisch) = (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Se (gelöst) . . . + 44.48 Kal. Fabre (Compt. rend, 103, (1886) 269; Ber. 19, (1886) R. 732; J. B. 1886, 228).

		LENHER	u. omith.	
2NH	31.37	29.27	30.24	
Se	68 63	70.04	69.81	
(NH <sub>4</sub> ),Se	100,00	99.31	100.05	

Die Abweichungen zwischen den gefundenen und berechneten Werten werden durch das den Kristallen anhaftende metallische Se hervorgerufen. LENHER u. SMITH.

### SELEN, STICKSTOFF, WASSERSTOFF UND SAUERSTOFF.

## A. Ammoniamsalze der H.SeO.

1. Neutrales Ammoniumselenit. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> (nach NILSON (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O). — Wird erhalten durch Lösen von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> in überschüssigem konz. wss. NH<sub>3</sub> oder durch Sättigen einer alkoh. Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> mit NH<sub>3</sub>. Steigt die Temp. beim Zutropfen von wss. NH<sub>8</sub> zu H<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub> zu hoch, so tritt Reduktion zu Se ein. Berzelius; Musphatt (Ann. 70, (1849) 275; J. B. 1850, 250); Nilson (Bull. soc. chim. [2] 21, (1874) 253; 23, (1875) 262). — Vierseitige Säulen, geschobene vierseitige Tafeln oder federartige Kristalle. Berzelius; MUSPRATT. Kleine weiße Nadeln; läßt man die kleinen Kristalle in Berührung mit der Mutterlauge, so erhält man größere und durchleuchtende Prismen. NILSON. - An der Luft zerfließend, Berzelius; Muspratt; verliert an der Luft bis 18% NH3 unter B. von (NH4)HSeO8. NILSON. - Entwickelt beim Erhitzen unter lebhaftem Aufschäumen zuerst W. und NH<sub>s</sub>, dann W. und N nebst wenig teils in W. gelöstem, teils sublimierendem Ammoniumtetraselenit (vgl. 4) S. 785), während geschmolzenes Se zurückbleibt, nach:  $3(\mathrm{NH_4})_2\mathrm{SeO_3} = 9\mathrm{H_2O} + 2\mathrm{NH_5} + 3\mathrm{Se} + 4\mathrm{N}$ . Die Zers, ist jedoch nicht vollständig: es geht etwas Gas über, welches  $\mathrm{H_2SeO_3}$  bleibt unzersetzt, indem sie teils mit dem ammoniakalischen W. übergeht, teils im Kückstande bleibt. Hierauf beruht die Abscheidung des Se aus  $\mathrm{H_2SeO_3}$  durch Erhitzen desselben mit NH4Cl, wobei anfangs (NH416SeOs gehildet wird. BERZELIUS, MUSPRATT. - Durch Eindunsten einer mäßig konz. Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> in überschüssiger 40 % iger HFl wird OH durch Fl ersetzt, und man erhält SeO(OH)Fl(ONH4)2. WEINLAND B. ALFA (Z. anorg. Chem. 21, (1899) 43; C.-B. 1899, 2, 171). -Von den Alkaloiden und Glukosiden geben nur Codein und Morphin mit einer Lag. von (NH<sub>4</sub>\280<sub>3</sub> in konz. H<sub>2</sub>\colon 04 eine grüne, allmählich braunrot werdende Färbung. (Compt. rend. 100, (1885) 1543; J. B. 1885, 1695).

Ber. für Gef. (NH4)2SeO3, H2O. (NH4)20 28.73 SeU, 61.32 63.74

2. Ammoniumsesquiselenit. 2(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>. — Durch Abdampfen einer Lsg. von H. SeO, in wss. NH3. - Kristallisiert in großen zerfließlichen Prismen. NILSON.

3. Ammoniumdiselenit. (NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>8</sub>. — Durch Auflösen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>2</sub> in W. und freiwilliges Verdunsten, wobei NH<sub>8</sub> entweicht. Luftbeständige Nadeln. Berzelius. — Kristallisiert aus seiner sirupartigen Lsg. in hygroskopischen Prismen. Nilson.

Ber. für Gef.
(NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>2</sub>, Nilson.
(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>O 17.81 17.92
SeO<sub>2</sub> 76.03 76.07

4. Ammoniumtetraselenit. (NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, — Vierfach-naures Ammoniumselenit von Berzelius. — Durch Abdampfen von (NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>3</sub>, (8), oben) in der Würme oder durch Hinzufügen von Säure. Nicht kristallisierbar, an der Luft zerfließend. Berzelius. — Kristallisiert aus seiner sehr konz. Lsg. durch Eindampfen im Vakuum in großen sehr zerfließlichen Prismen. Verliert NH<sub>3</sub> beim Trocknen im Vakuum über konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Das so getrocknete Salze ergab:

Ber. für Gef.
(NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>5</sub>, H<sub>9</sub>SeO<sub>8</sub>.
(NH<sub>4</sub>)<sub>9</sub>O
9.43
8.30
8eO<sub>9</sub>
80.73
Gef.
Nilson.
8.30
87.74

### B. Ammoniumsalze der H2SeO4.

1. Saures Ammoniumselenat. (NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>4</sub>. — Uebersättigt man wss. NH<sub>2</sub> stark mit wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>, so bilden sich bei langsamem Abkühlen große Kristalle; häufig gesteht anfangs die ganze Fl. zum Kristallbrei, welcher sich beim Stehen in isolierte Kristalle umwandelt. Topsoß (Selens. Salte, Kopenhagen 1870, 14). — Bildet sich beim Erwärmen von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> (vgl. 2), unten). Cameron u. Davy (Chem. N. 38, (1878) 133; J. B. 1878, 212). — Rhombisch, isomorph mit (NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub>. — Die Kristalle, meist von säulenförmigem Habitus, seltener tafelartig, wenn [001] vorwaltet, bestehen ans der Kombination [110], [100], [001]. — [110]: [110] = 59°12'. Die Winkel wegen Zerfließlichkeit der Kristalle nur annäherungsweise bestimmbar. — D. = 2.162. Topsoß. — Zerfällt beim Erwärmen in Se, SeO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O und N. Cameron und Davy.

2. Neutrales Ammoniumselenat. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. — Die Kristalle bilden sich leicht aus der neutralen oder schwach ammoniakalischen wss. Lsg. Retgers (Z. physik. Chem. 8, (1891) 36). Vgl. auch von Hauer (bei von Lang; Ber. Wien. Akad. 45, (1862) 109); Topsoë (Ber. Wien. Akad. 66, (1872) 18: Arch. phys. nat. [2] 45. (1872) 76; J. B. 1872, 163). — Nach von Lang rhombisch, isomorph mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Nach Topsoë monoklin; a:b:c = 1.2065:1:1.9013; β = 64°27'; steht zu (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in Hinsicht auf die kristallographischen Eigenschaften in gar keiner Beziehung. Beobachtete Formen: (001), [100], [102], [011], [111], [111]. Topsoë. — Auf Grund dieser Angaben nimmt Rammelsberg (Kristallogr. Chem. 1, 497) eine Dimorphie des (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> an. — Retgers bestätigt die Angaben von Topsoë und hält Dimorphie für sehr fraglich. — Rektangulüre Tafeln; tafelförmig nach (001) und gestreckt nach der Symmetrieachse, so daß die Kristalle im polarisierten Lichte parallel anslöschen. Der Winkel c':c beträgt nach Topsoe's Daten 3°19'. Doppelbrechung ist ziemlich schwach. Retgers. — D. = 2.162 bis 2.192 Topsoë; = 2.197 im Mittel; Molekularvolumen = 81.45. Pettersson (Ber. 9, (1876) 1559). — Das Volum ist ein Multiplum von 5.55: (NH<sub>4</sub>) Se'O<sub>5</sub> = 29 × 5.55 = 160.95 = 2 × 80.47 (spez. Vol. nach Pettersson (vgl. oben) = 81.45). Auch den NH<sub>4</sub>-Doppelselenaten liegt die "Stere" 5.55 zugrunde. Schröder (J. prakt. Chem. [2] 22, (1880) 438).

Gibt beim Erwärmen zunächst unter NH<sub>3</sub>-Entw. (NH<sub>4</sub>)HSeO<sub>4</sub>, das dan weiter zerfällt (vgl. unter B, 1) S. 785). Cameron u. Davy (Chem. N. 38, 1878. 133; J. B. 1878, 212). — Die H-Atome von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> können durch Hg cour werden. Durch Fällung von HgSeO<sub>4</sub> mit NH<sub>4</sub> erhält man (NHg<sub>2</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O vgl dose, bei Hg). Cameron u. Davy (Ber. 14, (1881) 2414). — Ueber Doppelsalze mit andem Selenateu, Selenalaune usw. vgl. S. 779. — Vgl. ferner den Nachtrag.

### C. Sog. Ammoniumsalze der Selenosaminsäure(?).

Die "Selenosaminsäure" HSeO<sub>2</sub>.NH<sub>E</sub> ist in freiem Zustande nicht bekannt. Ab Ammoniumsalze einer solchen wurden die im Folgenden beschriebenen, durch Eine mattrockenem NH<sub>2</sub> auf abs. alkoh. Legg. von SeO<sub>2</sub> entstehenden Prodd, aufgefalt. Nach Divers u. Hada (Proc. Chem. Soc. 15, (1899) 101; C.-B. 1899, 1.1162; gibt jedoch bei beim Lösen mit NH<sub>2</sub> in gut abgekühltem Alkohol Aethylammoniumselenit. CHENE, Sol, and die von Berzelius, sowie von Cameron u. Macallan (vgl. unten) beschriebenen Ameselenite sind wahrscheinlich nur solches Aethylammoniumselenit. Bei Ggw. von W veeinigen sich SeO<sub>3</sub> und NH<sub>2</sub> nicht mit A., sondern bilden Ammoniumselenite. Divers u. Hade

1. Selenosaminsaures Ammonium. NH<sub>4</sub>SeO<sub>2</sub>.NH<sub>2</sub>. — Scheidet sich aus beim Einleiten von trockenem NH<sub>n</sub> in eine Lsg. von SeO<sub>2</sub> in absolutem A. (vgl. dagegen Divers u. Hada, oben). — Zerfließliches Salz: hexagonale Prismen und Pyramiden. Verwandelt sich bei gewöhnlicher Temp. unter Abgabe von NH<sub>n</sub> in das beständigere saure Salz (vgl. C, 2) unten). Wehr flüchtig im Vakuum oder Luftstrom. — Durch W. wird es nur schwierig und niemals vollständig in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> verwandelt. — Löst sich in warmem A.; scheidet sich nach dem Erkalten nach einigen Tagen vollständig aus — 1 T. löst sich in der Kälte in 12 T. alkohol. NH<sub>3</sub>: beim Erwarmen reichliche Lsg., die beim Erkalten lange übersättigt bleibt. — SO<sub>2</sub> und SnCl<sub>2</sub> scheiden Se aus. — BaCl<sub>2</sub> gibt beim Erwärmen einen geringen M — Durch PtCl<sub>4</sub> lassen sich 87.94 % des NH<sub>3</sub> als Platinsalmiak fällen. — Konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wirkt heftig ein, und ein Teil der Verb. wird durch die freiwerdende Wärme verflüchtigt. — HCl und HNO<sub>8</sub> zeigen nur geringe Emw. Camebon u. Macallan (Proc. Roy. Soc. 54, (1888) 112; Chem. N. 57, (1888) 163; Monit. scient. [4] 2, (1888) 1007; Ber. 21, (1888) R. 823; J. B. 1888, 505. Camberon u. Macallan.

SeO<sub>2</sub> 76.53 76.84 NH<sub>2</sub> 23.47 23.82 NH<sub>4</sub>SeO<sub>2</sub>,NH<sub>3</sub> 100.00 100.16

2. Disclenosaminsaures Ammonium. (NH<sub>4</sub>)H(SeO<sub>2</sub>.NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. — Wird erhalten, wenn die Lsg. des neutralen Salzes in absolutem A. eingekocht wird, bis Kristalle sich ausscheiden; oder wenn das neutrale Salz etwa dreißer Stunden über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> im Vakuum aufbewahrt wird. — Zerfließlich. — lal in A. (1 T. l. in 14 T. A. bei 14°); scheidet sich aus der alkoh. Lsg. 10 großen Prismen aus. — Wird durch Erhitzen teilweise unverändert verflüchtigt, teilweise in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> verwandelt, teilweise in seine Komponenten zerlegt. Im Vakuum oder Luftstrom flüchtig. — Wird durch SO<sub>4</sub> und SnCl<sub>2</sub> reduziert unter Abscheidung von Se; durch Cl oxydiert. — Gibt mit BaCl<sub>2</sub>, ebenso wie das neutrale Salz, nur schwierig eine Fallung. — Durch PtCl<sub>4</sub> werden nur 81.6°/<sub>0</sub> des gesamten NH<sub>3</sub> ausgefällt. — Säuren, auch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, wirken in der Kälte nur wenig ein. Cameron a Macallan.

SeO <sub>a</sub> NH <sub>a</sub>	81.30 18.70	CAMBRON U. im Vak. dargestellt. 81.42 81.11	Macallian, aus A. krist 81.63
(NH <sub>4</sub> ) H(SeO <sub>2</sub> .NH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	100,00	99.51	

# D. Nitrosylselensäure. SeO. (ONO).

LENHER U. MATHEWS. J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 516.

1. Darstellung. — Kühlt man eine Mischung von ca. 83 % iger HySeO4 und überschüssigem fl. N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> mit festem CO<sub>2</sub> ab, so bildet sich an der Oberfläche ein hellblauer und darunter eine Schicht von einem dunkler blau gefärbten Körper: Nitrosylselensäure. — Der hell blaue Körper besteht aus einem Gemisch von NoO4 und dem dunkler blauen Körper in wechselnden Verhältnissen. — Man kann auch von einer konzentrierten Selensäure ausgehen und zu dieser N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und darauf eine geringe Menge W. geben. Beträchtliche Schwankungen in dem Prozentgehalt der H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> hatten keinen Einfluß auf die B. und Zus. der entstehenden blauen Substanzen. — Die sonst zur B. von Nitrosylschwefelsäure führenden Verfahren lieferten hier keine Resultate; auch ließ sich die der Nitrosylschwefelsäure SO2(OH)ONO entsprechende wahre Nitrosylselensäure SeO2(OH)ONO nicht erhalten.

2. Eigenschaften. — Unterhalb — 13° fester, dunkelblauer Körper. — Schmilzt bei - 13". - Raucht an der Luft stark unter Entw. von Stickoxyden und B. von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>; dieselbe Zers. findet bei Tempp. oberhalb — 13°

statt. Wird durch W. ebenso wie Nitrosylschwefelsäure zersetzt.

3. Konstitution. — SeO<sub>2</sub>(ONO)<sub>2</sub> Ber. für SeO<sub>2</sub>(ONO)<sub>2</sub> 29.55 NO

Gef. LENHER U. MATHEWS. 29.7

### SELEN UND SCHWEFEL.

### Schwefelselene.

DERZELIUS. Vgl. Lit. bei Se, S. 705.

Rose. Pogg. 107, (1859) 186; 113, (1861) 472; J. B. 1859, 187; 1861, 827.

RATHEE. Ann. 152, (1869) 188; Pogg. 141, (1870) 590; Ber. 18, (1885) 1584; \$6, (1903) 594; C.-B. 1903, 1, 688.

BETTENDORFF U. VOM RATH. Pogg. 139, (1870) 329.

DITTE. Compt. rend. 73, (1871) 625 und 660; J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 289; J. B. 1871, 221.

VON GERICULTER. Pag. 2, (1874) 26.

VON GERICHTEN. Ber. 7, (1874) 26

DIVERS R. SHIMIDZU. Ber. 18, (1885) 1212.

MUTHMANN, Z. Krist. 17, (1890) 357.

RINGER. Z. anorg. Chem. [2] 32, (1902) 183; C.-B. 1902, 2, 979.

Kolloldale Schwefelselene: Gutbier: Gutbier u. Lohmann. Z. anorg. Chem. [2] (1902) 292; 42, (1904) 325; 43, (1905) 384; C.-B. 1902, 2, 1296; 1905, 1, 206. Z. anorg. Chem. [2] 32,

A. Verbindungen, die durch Zusammenschmelzen von S und Se entstehen. - S und Se lassen sich in jedem Verhältnis zusammenschmelzen. Ber-ZELIUS; RATHKE. Als wirkliche Verbb. betrachtete Berzelius nur das "Selensulfid" SeS<sub>3</sub> (erhalten durch Zusammenschmelzen von 1 Mol. Se und 3 Mol. S) und das "selenige Sulfid" SeS, (erhalten nach B) S. 790),

weil die Analogie mit den Sauerstoffverbb. des Se dafür spricht.

Durch Schmelzen von S und Se in den verschiedensten Verhältnissen, partiellem Erstarren und Ausgießen der noch flüssigen Masse (also der Weg zur Darst, des monoklinen S, vgl. d. Bd. S. 343) konnten BettenDorff und vom Rath (*Pogg.* 139, (1870) 329) keine kristallisierten Verbb. erhalten. Die geschmolzenen Massen bleiben teigig und ohne kristallinische Struktur (vgl. dagegen RINGER, S. 789). Bei Behandlung mit CS, erfolgt eine Umwandlung; an der Oberfläche bildet sich ein kristallinisches, gelbes

Pulver; die Veränderung dringt langsam tiefer, und e Diese Umwandlung tritt sehr rasch und vol-... seun die amorphen Schwefelselene einige Zeit bei 100° este erfolgt um so rascher, je mehr S in der Verb ist. In den kristallisierten Zustand ist leicht erklärlich eta se und S für sich dieselben Eigenschaften haben. Wie bei des Est der lebergang der Verb, in die kristallinische Form unter Volonter und die kristallinische Form unter Volonter unter Volon The same such dem Erhitzen auf 100° leicht ab. - Die kristallinischen Schweitseen sich feicht zerreiben, wobei das Pulver stark elektrisch wird and verstaubt und mit Leichtigkeit von CS, gelöst wird. Aus de werden durch langsames Verdunsten sehr schöne, zwei bis vier me . . . . . . . . . . . . . . Die erhaltend dle zeigen je nach den Gewichtsverhältnissen der zusammenre Mengen von S und Se verschiedene Zus.: a) 2 Acq. gepulces Mengen von S und Se verschiedene Zus.: a) 2 Acq. gepoleer auf den feingepulvertes Se wurden innig gemengt, geschmolzen und im Iraal auf 1939 erhitzt. Die nach Verlauf von funf Stunden ganz kristallinisch gewichen orangete gepulvert und in CS, gelöst, wobei eine kleine Menge weichen orangete gepulvert und in CS, gelöst, wobei eine kleine Menge weichen orangete gebe Lag, actzt nach kurzer & 1 ach und die Irag. war also in bezug auf Se übersättigt, Muthaans: vgl. \$ 788 to 1 ach und nach kurzer & 1 ach und die Irag. — Im Filtrat bilden sich bei langsamer Verdunstung am 1942 and ier Farmel Se, S. — Im Filtrat bilden sich bei langsamer Verdunstung am 1942 ach und sehen erubinrote Kristalle: 36.42% S: 63.58% Se; annähernd entsprechend auf gewicht und abermals in CS. gelöst wobei wiederum ein kleiner Ruckstand und gemengt und abermals in CS. gelöst wobei wiederum ein kleiner Ruckstand und geschieden geschieden der Ruckstand und geschieden g 10. Schwetelselen hinterblieb), eine hellere Kristallisation als die vorhergebende before 34.21° Se; annähernd entsprechend der Formel Ses. Aus dem Ruckstad und nach zwei hellere, schön kristallisierte Prodd. erhalten; nicht analyset in den von 1 Acq. Se und 3 Acq. S. — Wie a) behandelt; wird sehon nach zwei helligen britizen auf 100° kristallinisch; die Lag, scheidet in verschlossener Flage und den verschlossener den ver thintzen auf 100° kristallinisch; the Lsg. scheidet in verschlössener Flasse in weinige kleine, tiefrote Kristalle ab, die, der Farbe nach zu urteilen, tiefrote kristalle ab, die, der Farbe nach zu urteilen, die in weinige kleine. – Nach demselben Verfahren wie bei a) wurden drei Kristalbatte in weinigheidener Farbe erhalten: 1. Schöne, stark glänzende Prismen von der Farbe in weinigen sie der Scholaussen aber der Scholaussen aber der Scholaussen aber der Scholaussen von hellerer Farbe in der Scholaussen aber der Scholaussen von hellerer Farbe in der Scholaussen aber de souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter Farbe. — c) Mischung von 1 Acq & souter rhombische Oktaeder von orangeroter rhombische von orangeroter rhom Sin der kristallisierte Prodd. erhalten: 1. Kristalle von der Farbe der Chroman S; 55.84% Se; Formel SeS., — 2. Schöne Prismen von der Farbe des K. Cr. A. S. 46.65% Se; annähernde Formel SeS., — 3. Kristalle von hellerer Farbe des K. Cr. A. S. 46.65% Se; annähernde Formel SeS., — 3. Kristalle von hellerer Farbe des K. Cr. A. S. 46.65% Se; annähernde Formel SeS. Samtliche so erhaltene Kristalle (mit Ausnahme der rhombischen Oktaele:

. Woben) sind monoklin (vgl. Kristallographie der Schwefelselene, S. 795 Uurch Auflösen und abermaliges Kristallisieren der annähernd nach d momel SeS, und SeS, zusammengesetzten Schwefelselene (vgl. oben) Prod von konstanter Zus. zu erhalten, ist unmöglich. Beim Auflösen bleibt auf har ein geringer Rest von weichem Schwefelselen, der nach kurzer Ze gene schwärzliche Färbung zeigt (diese beobachtet man bisweilen auch bei willer gefürbten prismatischen Schwefelselmen). Aus der Lsg. von SeS, erne wederum eine ganze Reihe - chieden gefärbter Prodd., zunsche zehnreichere als SeS2, nachher sel - eichere. — Ebenso verhalt sich Se boun Umkristallisieren. - Beim n der rhombischen Kristalle ic. when in CS, werden diese under sie gehen also mit anderer Mod nkation in land dieser kijd const selenreichere, prismatisch a ohen Formen in verschieden Kristalle, it Furbung, -

Die von Berzelius angenommenen Verbb. zeigen also, in CS<sub>2</sub> gelöst, äußerst geringe Beständigkeit; sie zersetzen sich, und es scheiden sich je nach der Löslichkeit die verschiedensten Prodd. ab. Bettendorff u. vom

RATH. - Vgl. auch unter B) S. 790.

Nach RATHKE (Pogg. 141, (1870) 590) gebrauchte die durch Zusammenschmelzen von S und Se erhaltene, meist amorph erstarrte und durch längeres Erhitzen auf 100° kristallinisch gemachte Masse zur Lsg. etwa 80 bis 100 T. CS<sub>2</sub> auf ein T. Se, während reines Se etwa 1000 T. CS<sub>2</sub> braucht, und nach Mitschehlich (Ber. Berl. Akad. 1855, 409) auch eine Lsg. von S in CS2 nicht mehr Se aufzunehmen vermag, also reiner CS2. Daraus, daß das Se in der Schmelze etwa zehnmal so leicht löslich ist, als in regulinischem Zustande, und daß die aus der Auflösung entstehenden Kristalle von den Formen der Elemente verschieden sind, schließt RATHKE, daß die Schmelze eine chemische Verb. von 8 und Se enthält. chemische Zus, der Prodd, nicht konstant ist, sondern der Gehalt an Se zwischen 40 und 66 % schwankt, so nimmt Rathke an, daß sie aus mehreren isomorphen Schwefelselenen bestehen, die zusammenkristallisieren, und zwar vermutet er als am meisten wahrscheinlich die Körper SeS2 und Se2S. In den Kristallen, die mehr S enthalten, als der ersten Formel entspricht, sollen Moleküle von der Formel S, vorhanden sein, die mit den beiden genannten Körpern ebenfalls isomorph sind. - Folgerichtig müßte man als viertes Glied der Gruppe auch noch Se<sub>3</sub> annehmen. Diese Erklärung stimmt mit der von Fock (Einleitung in die chem. Kristallographic, Leipzig 1888, 88) über das Wesen aller Mischkristalle aufgestellten Hypothese überein, daß nämlich Mischkristalle nicht durch einfache Aneinanderlagerung der verschiedenartigen Moleküle entstehen, sondern daß schon innerhalb der Flüssigkeitsmoleküle, die Fock der Einfachheit halber mit den Kristall-molekülen identifiziert, die Vereinigung der den Mischkristall bildenden Körper stattgefunden hat. In dieser Hinsicht ist die Rathke'sche Auffassung der Schwefelselene identisch mit derjenigen von Bettendorf u. vom Rath, nach denen auch das reine Se und der reine S, außer in den bereits an ihnen bekannten Formen, gleichfalls in den Kristallen der Schwefelselen-Verbb. erscheinen können (vgl. Kristallographie der Schwefelselene, S. 794): Die von Betten-DORF u. vom Rath angenommenen, noch unbekannten Formen des S und Se wären dann nach Rathke Polymere von der Formel S, und Sea. Muth-MANN (Z. Kryst. 17, (1890) 357).

Im Gegensatz zu Rathke's Auffassung der Schwefelselenkristalle als chemische Verbb. betrachtet Muthmann dieselben als Mischkristalle. Die nach der Methode von Bettendorf u. vom Rath erhaltenen Lsgg. der Schwefelselene in CS2 sind in bezug auf Se übersättigt, da dieselben. ohne daß Verdunstung oder Temperaturerniedrigung eintritt, allmählich Kristalle absetzen, die neben wenig S einen hohen Gehalt an Se aufweisen (vgl. die von Bettendorf u. vom Rath erhaltenen Kristalle mit 81.64% Se unter a) S. 788). — Für gewöhnlich erhält man diese Kristalle in Gestalt von sehr dünnen, nicht meßbaren, sehr tief, fast kirschrot gefärbten Blättchen (mit bis zu 95% Se-Gehalt); schöner bekommt man sie, wenn man nicht zu selenreiche Lsgg. verwendet, weil die Ausscheidung dann sehr langsam erfolgt. Am zweckmäßigsten wird eine Lsg. in CS2, die auf fünf Gewichtsteile Se vier Gewichtsteile S enthält, drei Wochen lang in einem fest verschlossenen Enlenmeyerschen Kolben an einem vor Erschütterungen geschützten Orte bei einer konstanten Temp. von 10 bis 12% stehen gelassen. Auf diese Weise erhiet Muthmann Täfelche von 2.5 mer Schütztenen unter dem Mitroschen in den Ersche wellkermen hameren. Muthmann

dem Mikroskop in der Farbe vollkommen homogen. MUTHMANN.

RINGER (Z. anorg. Chem. 32, (1902) 183; C.-B. 1902, 2, 979) hat durch

Zusammenschmelzen von S und Se kristallinische Mischungen erhalten: Geschmolzenes Se und fl. S sind in jedem Verhältnis mischbar. Sobald der Selengehalt ca. 10 Atomproz. übersteigt, ist die geschmolzene Masse schwer zur Kristallisation zu bringen. Auch bei ziemlich langsamer Abkühlung erstarrt die Mischung amorph, und besonders die selenreichen Mischungen können nur durch stundenlanges Erhitzen auf Tempp., die den Schmelzpunkten nahe liegen, völlig kristallinisch gemacht werden. Dem widerspricht RATHER Ber. 36, (1903) 594; C.-B. 1903, 1, 688) auf Grund früherer eigener Versuche (vgl. S. 792). Näheres bei Kristallographie der Schwefelselene, S. 793; auch unter C.

8. 792.

B. Verbindungen, die durch Einwirkung von H.S auf wässrige H.SeO. oder H.Se auf wässrige H.SO., ferner von Selen auf Chlorschwefel entstehen. 1. Aus H.S u, wässriger H. SeO3. - a) SeS, ? - Einen Körper von dieser Zusammensetzung erhält man beim Zusammenbringen von wss. HaSeO3 mit HaS als anfangs citrongelben, bald pomeranzengelben Nd., der lange suspendiert bleibt, sich bei Zusatz von HCl besser absetzt, beim Erhitzen der Fl. zu einer feuerroten Masse zusammenballt und nach dem Trocknen rot erscheint. Benzehltes. - 18c rasch abfiltrierten, zuerst entstehenden eitronengelben Mussen entsprechen genau der Zugses, (ber.: 55 12% Se, 44.58% S: gef.: 55.55 und 55.61% Se). Auf dem Filter färben sie sich, aufangs noch gelb, nach kurzer Zeit rot (vgl. unter (\*) S. 792). — Bei weiterem Einleiten von H<sub>2</sub>S in die Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> tritt immer wieder die anfangs citronengelbe, allmählich rot werdende Fällung ein. Die Analyse der zaletzt erzielten Gesamtfällung ergab statt 55.48% Se 55.21%. Zersetzt man dagegen H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, die mit viel HNO<sub>3</sub> gemengt ist, durch H<sub>2</sub>S, so scheidet sich neben SeS, freier S aus, so daß bei der Analyse verschiedene Resultate, einmal z. B. nur 39 . Se gefunden wurden. VON GERRICHTEN (Ber. 7, (1874) 26). - Durch Lösen des Nd. in CS, und Verdunstenlassen der rotgelben Fl. erhielt RATHER (Ann. 152, 1869) 188 Kristalle mit 63.86% Se und 35.50% S (vgl. unter C, S. 792) oben). - Nach Divers u. Shimidzu (Ber. 18, (1885) 1212) geben H.S und H.SeO, und auch H.Se und H.SO, in der Kälte einen Nd. von S und Se, der im ersten Falle aus zwei Atomer S auf ein Atom Se, im letzten Falle aus einem Atom S auf zwei Atome Se (vgl. unter 2) S. 791), in beiden Fällen zum großen Teil nicht verbunden. besteht. In heißen Lagg, reagieren HaS und HaSeOa unter B. von HaSO. und Se (vgl. S. 763). - H. Se im Ueberschuß bildet mit H. 80, einen Nd. von reinem Se, da HaSe und S mit einander HaS und Se geben. Divers

Leitet man HaS in eine stark mit KOH übersättigte Lsg. von H.SeO. so erhalt man keine Fällung, sondern allmählich eine rotbraune Färbung, die dann sämtliches Se als solches nach und nach fallen läßt. H<sub>2</sub>SeO<sub>2</sub> wird demnach vollständig reduziert durch H<sub>2</sub>S; es bildet sich Schwefelselen, daß sofort durch das vorhandene freie Alkali zersetzt wird, indem sich Alkalipolysulfid bildet und freies Se sich ausscheidet. Nur oben im Gefalle an den Berührungsstellen mit der Luft bildet sich anfangs eine rote Ausscheidung die sich jedoch beim Schütteln leicht wieder löst. - Leitet man dagegen nicht soviel H.S ein, als zur vollständigen Reduktion der H.SeO, nötig ist, und zersetzt dann die rotbraun gefärbte Lsg. mit verd. H,SO, vollständig, so erhält man eine starke Ausscheidung von jedenfalls ungebundenem Se + 28. Sie enthielt 54.10% Se. Die nunmehr mit H.SO, gemengte Lsg. von K. SeO, gibt mit H2S wieder eine Fällung, deren Zus. der Formel SeS, entspricht (gef.: 55.70 und 56.10% Se). - Setzt man zu H.SeOa etwas (NH,), S. so entsteht sofort ein rotbrauner Nd. von der Formel SeS, gef.: 55.91% Sen: 11 im Ueberschuß des Fällungsmittels, jedenfalls eine vollständig zersetzte Verb. VON GER- Kolloidales SeS, vgl. unter C, unten. — Ueber die Frage, ob SeS, eine chem. Verb. oder eine Mischung der Bestandteile ist, vgl. unter C, unten.

b) SeS? — Beim Sättigen einer sehr verd. Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> bei 0 bis 5° mit H<sub>2</sub>S, der erst eine mit Eis gefüllte Flasche passierte, scheidet sich ein citronengelbes Pulver aus, das, gut gewaschen und im Vakuum getrocknet, nach dem Befeuchten mit CS<sub>2</sub> allmählich in glänzende, durchsichtige Kristallblättchen von der Zus. SeS übergeht. — Bildet sich nach: SeO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>S = 2H<sub>2</sub>O + SeS + S; die überstehende Fl. enthält weder Se noch H<sub>2</sub>S<sub>5</sub>O<sub>5</sub>. — Wenn man die Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> erst mit K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> neutralisiert und dann bei 0 bis 5° mit H<sub>2</sub>S sättigt, so erhält man statt eines gelben ein rotbraunes Pulver, das nach dem Waschen und Befeuchten mit CS<sub>2</sub> viel rascher kristallisiert. — Die so erhaltenen Kristallblättchen unterscheiden sich von den vorher beschriebenen durch ihre rotbraune Farbe, ferner durch etwas geringeren Gehalt an S (vgl. Analyse S. 797). Dieselben stellen nicht ganz reines SeS dar, denn durch Behandeln des ursprünglichen rotbraunen Nd. mit absolutem A. sondert sich S in Kristallen ab und läßt sich durch Lösungsmittel ausziehen. Ditte (Compt. rend. 73, (1871) 625 und 660; J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 289; J. B. 1871, 221). — Kolloideles SeS vgl. anten. — Ueber die Frage, ob SeS eine chemische Verb. oder eine Mischung der Elemente darstellt, vgl. unter C) S. 792.

c) Kolloidale Schwefelselene. — Das Hydrosol von SeS<sub>2</sub> wird erhalten durch Einleiten von H<sub>2</sub>S in neutrale, wss. Lsg. von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> als gelbe, grün fluoreszierende Fl. Läßt sich ohne Zers. filtrieren und koaguliert auf Zusatz von Elektrolyten nur sehr langsam. Gutbier (Z. anorg. Chem. 32, (1902) 292; C.-B. 1902, 2, 1296). — Durch Einw. von H<sub>2</sub>S auf H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> in rein wss. Lsg. entsteht das Hydrosol des gelben SeS. Das fl. Hydrosol fluoresziert im verd. Zustande wie Petroleum, bei größerer Konz. hat es im durchfallenden Lichte rote Farbe. Ist ohne Dialyse fast ebenso beständig wie nach einer solchen. Dialysiert wird es durch Elektrolyte nicht zerstört. Geht durch Aufkochen in Ggw. von HCl in rotes Gel über, ebenso durch Belichtung (ultraviolette Strahlen) und durch Druck. — Das durch Eindunsten entstandene Pulver ist in W. wieder l.; CS<sub>2</sub> löst daraus beim Schütteln den Schwefel. Gutbier u. Lohmann (Z. anorg. Chem. 42, (1904)

325; 43, (1905) 384; C.-B. 1905, 1, 206).

2. Aus H<sub>2</sub>Se und wässriger H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>; SeS? — Leitet man H<sub>2</sub>Se (mit viel H gemengt) durch konz. wss. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, so entsteht ein Nd. von der Zus. 2Se + S, welcher vorwiegend Se<sub>2</sub>S enthält, daneben aber auch SeS<sub>2</sub> und freies Selen. Verwandelt man letzteres durch langes Kochen mit W. und Trocknen bei 100° in die schwarze unlösliche Modifikation, so erhält man durch Behandeln mit CS<sub>2</sub> eine Lsg. die bei fraktionierter Kristallisation Kristalle mit immer geringgerem Selengehalt gibt. Die erste Fraktion, a, kleine, nicht meßbare, dunkelrubinrote Kristalle, enthielt 80 93 bis 82.17% Se und 18.60% S ber. für Se<sub>2</sub>S=83 25% Se und 16.75% S), die dritte Abteilung hatte fast die Zus. der aus H<sub>4</sub>S und wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> erhaltenen Kristalle (vgl. unter C) S. 792, oben). RATHEE (Ann. 152, (1869) 188; Z. Chem. 12, 720). — Vgl. auch Divers u. Shimidzu (unter B, 1) S. 790).

3. Aus Chlorschwefel und Selen. — Zersetzt man Chlorschwefel mit überschüssigem Se, so bleibt bei der Destillation Schwefelselen zurück, welches aus CS, in roten Prismen

kristallisiert. RATHER.

C. Ueber die Frage, ob die Schwefelselene chemische Verbindungen oder Mischungen der Bestandteile darstellen. — Bezüglich der durch Zusammenschmelzen von S und Se erhaltenen Prodd. vgl. hauptsächlich unter A) S. 788 u. 789; ferner auch unten. — Während Berzelius den aus wss. H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> durch H<sub>2</sub>S gefällten Nd. als "seleniges Sulfid" SeS<sub>2</sub> betrachtet (vgl. S. 787), ist derselbe nach H. Rose (Pogg. 107, (1859) 186; 113, (1861) 472; J. B. 1859, 187; 1861, 827) ein Gemenge von S und Se; denn er löst sich nicht in

Zusammenschmelzen von 8 und Se kristallinische Mischungen Geschmolzenes Se und fl. S sind in jedem Verhältnis mischbar. 790 Selengehalt ca. 10 Atomproz. übersteigt, ist die geschmolzene M. zur Kristallisation zu bringen. Auch bei ziemlich langsan erstarrt die Mischung amorph, und besonders die selenreich erstarrt die Mischung amorph, din besonders die seienteren können nur durch stundenlanges Erhitzen auf Tempp- die punkten nahe liegen. völlig kristallinisch gemacht werden spricht Rather (Ber. 36, (1903) 594; C.-B. 1903, 1, 688) auf Grund nache (vgl. S. 792).
Näheres bei Kristallographie der Schwefelselene S.

S. 792.

B. Verlindungen, die durch Einwirkung von H.S auf H2Se auf wäsrige H2SO3, ferner von Selen auf Chlorschuct u. wüssriger H2SeO3. - 21SeS3? - Einen Körper von diest hält man beim Zusammenbringen von wss. H<sub>3</sub>SeO<sub>4</sub> mi: gelben, bald pomeranzengelben Nd., der lange suspendie von HCl besser absetzt, beim Erhitzen der Fl. zu zusammenballt und nach dem Trocknen rot erech rasch abfiltrierten, zuerst entstehenden eitronengelben Marasen anuarrierten, zuerst entstenenuen ettroneugelben Al-SeS, (ber.: 55 42% Se, 44.58% S: gef.: 55.55 und 55.61 acieh, anfangs noch gelb, nach kurzer Zeit rot (vgl. und Einleiten von H. S in die Lag. von H. SeO. tra-gitzeneugelber allegeblich net grondende Estleriche citroneugelbe, allmählich rot werdende Fallen. erzielten Gesamtfällung ergub statt 55.48%, Se 35%. H2SeO2, die mit viel HNO3 gemengt ist dun Ses, freier S aus, so daß hei der Analyse versch Se gefunden wurden. VON GERRICHTEN (Ber. 7. CS<sub>2</sub> und Verdunstenlassen der rotgelben Fl. erhult mit 63.86% Se und 35.50% Sivgl. unter C. S. 78% (Ber. 18, (1885) 1212) geben H. S. und fi in der Kälte einen Nd. von S und Se. de S auf ein Atom Se, im letzten Falle W Se (vgl. unter 2) S. 791), in beiden Face besteht. In heißen Lsag, reagieren und Se (vgl. S. 763). — H.Se im (1. von reinem Se, da H2Se und S mit u. Shimidzu.

Leitet man H2S in eine stark 101 so erhålt man keine Fällung, som die dann sämtliches Se als solche wird demnach vollständig redu. selen, daß sofort durch das vor sich Alkalipolysulfid bildet und fade an den Bernhrungsstellen mit 4. die sich jedoch beim Schutteln lerch H28 ein, als zur vollständigen danu die rotbraun gefärbte i man eine starke Ausscheiden Sie enthielt 54 10% Se. Die nun gibt mit H2S wieder eine 1 (gef.: 55.70 und 56.10°), Se steht sofort ein rothraumen Ueberschuß des Fällungsmitt.) BICHTEN.

reichen, dabei aber im Vergleich zum Se selbst noch reichlich lösl. Schwefelselens vorhanden sein. — Aus diesen Beobachtungen zog Rather früher (Pogg. 141, (1870) 590) folgende Schlüßfolgerungen: Die Kristalle sind isomorphe Mischungen zweier Verbb. von analoger Konstitution (Se<sub>2</sub>S und SeS<sub>2</sub> oder Se<sub>3</sub>S und SeS<sub>3</sub>), in die vielleicht noch etwas der freien Elemente eingehen kann, indem diese sich der ihnen im unverbundenen Zustande nicht zukommenden Kristollform aubequemen. Beim Umkristallisieren kombinieren sich diese Komponenten dann je nach ihrer Löslichkeit in anderer Weise, ohne selbst eine chemische Veränderung zu erleiden. — Wenn Gemische nur zweier Verbb. von extrem verschiedenem Selengehalt vorliegen, so müßten sich diese bei ihrer enorm verschiedenen Löslichkeit unschwer trennen lassen, und sämtliche Fraktionen müßten sich durch Umkristallisieren wenigstens annähernd in diese Verbb. zerlegen lassen. Das ist aber nicht der Fall. Daher vergleicht Rather später (Ber. 18, (1885) 1534) die Schwefelselene mit dem schwer zerlegbaren Gemisch einer ganzen Reihe (etwa von homologen) Kohlenwasserstoffen und nimmt an, daß S und Se als Elemente, die einander sehr ähnlich sind und eben deshalb nur ein schwaches Vereinigungsstreben zueinander haben, sich in vielen, vielleicht sogar (innerhalb gewisser Grenzen) in allen Verhältnissen miteinander verbinden können. Es mag etwa Se<sub>4</sub>S als die obere und SeS<sub>8</sub> oder vielleicht SeS<sub>6</sub> als die untere Grenze betrachtet werden. — Vgl. von Gebichten, oben.

Nach GUTBIER U. LOHMANN (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 384; C.-B. 1905, 1, 714) wird durch  $H_2S$  aus wss.  $H_2SeO_3$  bei gewöhnlicher Temp. stets ein Prod. gefällt, das der Zus.  $SeS_2$  entspricht und durch Erhitzen rot wird, bei 100° ein Se-, bei 0 bis 5° ein S-reicheres. Es entstehen keine chemischen Verbb.;  $H_2S$  wirkt nur rednzierend.

Ansichten von Bettendorff u. vom Rath, von Muthmann und von Ringer vgl. unter A) S. 788 u. 789.

D. Kristallographie der sog. Schwefelselene; Mischkristalle von S und Se. — Frühere Angaben von Rathke (Ann. 152, (1869) 188): Sämtliche aus H<sub>4</sub>SeO<sub>5</sub> und aus H<sub>4</sub>SO<sub>8</sub> erhaltenen Kristalle sind isomorphe Mischungen aus SSe, und S<sub>7</sub>Se (vgl. oben). Ihre Kristallform ist weder die des S. noch die des Se. Die aus dem Selenigsäureniederschlag dargestellten, sehr kleinen, orangeroten Kristalle mit etwas gekrümmten Flächen sind rhombisch. [111] = \*119°48' (makrod.) und 123°54' (brachyd.). Habitus tafelartig, gebildet aus [120] und vorwaltendem [100]; an den Enden herrscht [102] vor, und daneben die Pyramide [111], zwischen dem Brachyprisma und Makrodoma eine Zone bildend. — [120]: [120] = \*124°8'; [102]: [102]: \*102]: \*102]: \*102]: \*102]: \*102]: \*102]: \*102]: \*103: (103): (123) = \*106°25. — Die Kristalle lösen sich leicht in CS<sub>2</sub> und vollständig und ohne Abscheidung von S in wss. KCN. — Kristalle mit um 9°/<sub>0</sub> größerem Selengehalt, aus dem Nd. von H<sub>2</sub>Se und H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> erhalten, besäßen dieselben Prismenwinkel. Rathke. — In seinen späteren Veröffentlichungen stimmt Rathke der von Bettendorpp u. vom Rath gefundenen, von Muthmann besäßen (vgl. unten) Zugehörigkeit der Kristalle zum monoklinen System bei.

Nach Bettendorff u. vom Rath (Pogg. 139, (1870) 335): Die durch Zusammenschmelzen verschiedener S-Se-Mischungen und fraktionierte Kristallisation aus CS<sub>2</sub> dargestellten (vgl. A) S. 788) Kristalle der Schwefelselen-Verbb. gehören (mit Ausnahme der nach A, c, 3), auf S. 788 erhaltenen rhombischen Oktaeder; vgl. unten) dem munoklinen System an und besitzen sämtlich (vgl. dagegen Muthmann, S. 794) die gleiche Form, indem etwaige Verschiedenheiten in ihren Winkeln geringer sind als die Differenzen der Winkel an Kristallen ein- und derselben Darstellung. Sie bilden Kombinationen eines vertikalen Prismas nebst der Längsfläche, einer vorderen und einer hinteren Hemipyramide, sowie eines klinodiagonalen Prismas. Das allgemeine Ansehen der Kristalle erinnert, wenn beide Hemipyramiden im Gleichgewicht stehen, an das rhombische System (vgl. Rathke's frühere Angaben, oben). — a: b: c = 1.0546: 1:0.7146;  $\beta = 91^{\circ}43'35''$ . — Beobachtete Formen: m [210], b [010], o [111], e [111], i [012]. Am monoklinen Oktaeder neigt sich die Kante o: o' zur Vertikalen = 54°27'.

			1	Bereinset	Gemessen
5 · m-	97/07A =	1211	==	117150	TITLEY
b . e ==	8 8 B	[111]	=	13/13	13,515
to it is to be to	10. 1	[100] ·	_=	13/37 .	_
b . 1 ==	11.	10:23	=	The same	105034
1 11 =	VII 2)	95.0	=	14,743	14.50
1:0=	(1.2) ·	(IEE)	=	14.7541	147-49
P : 8' ===	(141)			1:05-3	116796
A : 6 ==	[111]	[111]	==	122 10	
e: i =	[111]	11.21	=	146.21.	147725
A	7 2 9	(-2"13	_	72110122 0	72000

Ine Kristalle sind, wenn emfach, ment zu Prismen bzw. Natish ausgedehnt. Languellache b hildet hald nur eine arbmale Abstampfung der scharfen Kante m : m. balt steht die mit den Flachen mein' ungefahr im Gleichgewicht, selten herreiht sie vor. In der Endigung deminiert meist die verdere Hemptramide od. zuweilen hae andere Flächen Weniger ausgedehnt tritt meist das klinediagonale Prisma if ninzu, seltener die hintere Hemipyramide ee'. Nur acht selten wurden on' und ee' annähernd im Gleichgewichte anagenildet hechachtet - Zusammen mit diesen prismatischen Kristallen finden gewichte adagender bedaschiet. — Zusammen mit diesen priematischen Kristalen inden den den der Kristalen erzeigt auch einzelne taleffender Kristale, deren abwerchende Ausbildung durch die Zwillingsbildung bedingt wird. Zwillingsbildung bedingt wird nadelformigen framen weniger als 1 mm beträgt.

Die nach c, 3) (8, 788) erhaltenen rhombischen Oktaeder, die annähernd der Formel SeS, entsprechen, besitzen die Form und die Winkel des rhombischen S. – Beobachtet das Oktaeder p [111], dessen makrodiagonale Endkanten = 84°58. dessen brachydiagonale Endkanten = 106°38', fernet s [113] und u [011]. Diese Kristalle erreichen eine Große von drei bis vier mm. Je größer im Gemenge von Se und S die Menge des letzteren ist, um so mehr nimmt die Neigung zu, oktaedrische Formen zu bilden: und wenn die prozentische Menge des S nahe 25, die des Se nahe 15 beträgt, so bilden sich nur aktaudrische Kristalle. Die Form des in geringerer Menge die Mischung konstituterenden Se wird demnach hier durch die überwiegende des S bedingt.
Es verhalten sich demnach S und Se in den beschriebenen Kristallen

vollkommen wie zwei isomorphe Elemente, indem sie ohne Formänderung in wechselnder Menge sich zu identischen Kristallen verbinden, etwa wie Hg und Ag in den Kristallen des Amalgams. Während aber Hg und Ag auch unverbunden in denselben Kristallen des regulären Systems bekannt aind, gleich denjenigen des Amalgams, sind die Formen des Se und des S nowohl vonemander, als auch von den monoklinen Kristallen ihrer Verbb. verschieden. Daß aber Se unter gewissen Bedingungen auch in der einen Form des Schwefels kristallisieren kann, beweisen die annähernd der Formel SeS, entsprechenden rhombischen Oktaeder (vgl. oben). Betten-DORFF U. VOM RATH. Vgl. auch unter A) S. 789.

Nuch MUTHMANN (Z. Kryst. 17, (1890) 360): Während nach Betten-DOUFF U. VOM RATH mit Ausnahme der rhombischen Oktaeder sämtliche aus verschiedenen Schwefelselenmischungen erhaltenen Kristalle die gleiche Form haben, fand Muthmann, daß die aus (in bezug auf Se) übersättigten Schwefelseienlagg, ohne Verdunstung und Temperaturerniedrigungen sich absetzenden monoklinen Kristalle mit hohem Selengehalt (vgl. unter Al S. 788 (n) und S. 789) eine andere Form besitzen als die durch Verdunstung entstandenen. Demnach unterscheidet Muthmann monokline

Mischkristalle erster und zweiter Art.

a) MUTUMANN'S Mischkristalle erster Art. - Erhalten aus Schwefelselenlsgg, ohne Verdunstung oder Temperaturerniedrigung; vgl. S. 789, unten. -Enthalten 68.5% Se und 31.5% S. — Korrespondieren in den Winkeln vollkommen mit der ersten Selenmodifikation (vgl. S. 726). — Kristallsystem: Monoklin. a:b:c=1.5925:1:1.5567;  $\beta=74^{\circ}31'$  (erste Selenmodifikation a: b: c = 1.63495: 1: 1.6095;  $\beta = 75^{\circ}58'$ ). — Beobachtete Pormen: c [001] vorherrschend, a [100] und n [210] ziemlich groß: o [111] kleiner und  $\omega$  [111] selten und ganz klein. In bezug auf den Habitus haben diese Kristalle also mit denen des reinen Se die vorherrschenden beiden Querflächen gemeinsam; während bei diesen jedoch die beiden Hemijyramiden immer gleich groß entwickelt erscheinen und n zurücktritt, weisen die Mischkristalle die Flächen groß auf und zeigen außerdem fast ausnahmsios nur die negative Hemijyramide.

Berechnet.										
						Mi	schkristall	le.	Reines Se.	Gemessen.
a : n	=	[100]	:	210	1 =				38°25'	*370304
n : 0		[210]	:	111	=		Prime.		29° 5°	*29° 4'
0:0	==	11111	:	111	=		_		89054	*87°15'
8:0	=	100	4	111	=		55° 5'		56°17'	55° 6'
a : c		100	:	001	=		74931		75058	75° ca.
c : n	=	11011		210	=		77047		790 8	78° ca.
C : 0	=	1001		111	=		54°33′		55°55'	54°28'
C : 0)	-	10011		111	=		670411		67"25"	67°42'
0:0	=	1111	:	111	=		57020		55°42'	57917'
B : W	=	12101		111	==		790 1'		_	79°24'
D : 40		210	:	111	=		390411		_	39042
w : m	= 1	1111	: {	IIII			1040 5'		1020531	~~~

Merklich pleochroitisch, gelborange und rotorange. — Die optische Achsenebene ist auf der Symmetrieebene senkrecht; durch [CO1] tritt die stumpfe Bisectrix aus; man sieht durch diese Fläche, selbst im Schneiden Apparate, keine Achsen. Die zweite Mittellinie verläuft durch den stumpfen Winkel der kristallographischen Achsen a und c; die optische Achsenebene bildet an diesem Präparate mit dem Orthopinakoid einen Winkel von ca. 15° bis 20°.

Aus der Tatsache, daß sich Mischkristalle von S und Se nach der ersten Selenmodifikation zu bilden vermögen, könnte man auf die Existenz einer Schwefelform schließen, die mit der ersten Selenmodifikation isomorph ist. Müglicherweise repräsentiert die vierte labile Schwefelmodifikation (vgl. d. Bd. S. 348) diese Form. Mutemann.

b) Muthmann's Mischkristalle sweiter Art. — Erhalten durch Verdunsten von Schwefelselenlsgg., wie nach A) S. 788; näher beschrieben von Bettenborff u. vom Rath; vgl. S. 793. — Vorzügliche Exemplare erzielte Muthmann dadurch, daß er die Verdunstung möglichst verlangsamte; die CS<sub>2</sub>-Lsg. wurde in einen langhalsigen Rundkolben gebracht, dessen Hals mit Watte verstopft war, und ruhig stehen gelassen; auf diese Weise nahm die Verdunstung von 100 ccm sechs Wochen in Anspruch. Die entstandenen Kristalle waren prachtvoll und ganz regelmäßig ausgebildet, bis zu 15 mm lang und 2.5 mm dick. Sie enthielten 48% Se und 52% S. — Diese Kristalle zeigen keine Uebereinstimmung mit einer der drei Selenmodifikationen, sind jedoch vollkommen isomorph mit Muthmann's dritter Schwefelmodifikation (vgl. d. Bd. S. 346). Dies beweisen nicht nur die auftretenden Formen, der Habitus und die Winkel, sondern auch die, soweit man sehen kann, genau grade Auslöschung auf der Symmetrieebene, welche sowohl diese Kristalle als auch die der dritten Schwefelmodifikation auffallenderweise zeigen, trotzdem sie monoklin kristallisieren. — Kristallsystem: monoklin. — a:b:c=1.06094; 1:0.70944; β=88°13'). — Beobachtete Formen: b [010], m [210], o [111], ω [111], q [012], also dieselben, die bei den Kristallen der entsprechenden Schwefelmodifikation auftreten (vgl. d. Bd. 8. 348). Das Prisma ist immer stärker entwickelt als bei diesen; im übrigen gleichen sich die Prodd. auch in bezug auf den Habitus vollständig.

	Misch-	Dritte Schwefel-	Geme	essen.
	kristalle.	modifikation.	MUTHMANN.	
$b: m = \{010\} : \{210\} =$	_	620 44	*62" 3'	62"15"
b: o - [010]: [111] =	_	59°501/2	599511	59"42"
$m: o = \{210\}: \{111\} =$		47°40'	*480 61	47°25'
o: q = [111]: [012] =	31°51′	31°50′	31 '53'	320121
q: m = [012]: [210] =	100° 6'	100031	99%54*	
m: w = [210]: [111] =	499314	49036*	49°30′	499201
$\omega : q = \{111\} : [012] =$	32"37"	32054	32'35'	32°35'
$q: m = [012]: [2\bar{1}0] =$	97°55'	97030	97018	_
m: 0 =  2i0 :  111  =	78°38'	-	78°38′	_

	Misch-	Dritte Schwefel-	Geme	essen.
	kristalle.	modifikation.	MUTHWANK	VOM RATH.
$m: \omega = \{210\} : \{111\} =$	99051	99°31	99°54°	_
$o: w = [111]: [\bar{1}11] =$	58°58'	57°12'	56"52"	
$0: \omega = [111]: [\bar{1}\bar{1}] =$	88° 8'	_	87948	_
b: 0 - [010]: [111] =	59"20"	59° 7'	59023	59918
b: u = [010]: [012] =	70°36'	700281	70041.	70036
$q: \circ = [012] : [111] =$	596 5	-	58°57°	
$0 \cdot \alpha = \{0\} \cdot \{1\} = 0$	59947	60014	59:35	_

Die Achsenebene ist zur Symmetrieebene senkrecht; Doppelbrechung sehr stark; durch die Symmetrieebene tritt die stumpfe Bisectrix senkrecht aus. Auslöschungsrichtung fast genan parallel der Kante [010] : [210], so daß man durch einen Schliff senkrecht zu dez Prismenflächen beide Achsen sieht. — Scheinbarer Achsenwinkel in Glas für Na-Licht annähernd 85 bis 88". – Auf der Symmetrieebene lebhafter Pleochroismus, rotgelb und tief-orange. – Spaltbarkeit nicht beobachtet. – Kristalle mit geringerem Selengehalt zeigten

dieselben Winkel MUTHMANN.

Sowohl Betterboeff und vom Rath als auch Muthmark beobachteten an diesen Mischkristallen (letzterer nur an den weniger gut ausgebildeten Kristallen mit geringem Selengehalt) oft Unregelmäbigkeiten, indem die zueinandergehörigen Prismenflächen niemals genau parallel waren und auch in der Ausbildung der Endflächen sich vielfach Storungen

genau parallel waren und auch in der Ausbildung der Endnächen sich vielfach Storungen und Verzerrungen zeigten.

Ob eine den beschriebenen Kristallen und der dritten Schwefelmodifikation entsprechende Modifikation des Se existenzfahig ist, kann nicht eutschieden werden Ebensowenig konnte Митимамм eine rhombische Form des Se entdecken, die mit der ersten Schwefelmodifikation korrespondiert, trotzdem Mischkristalle nach dieser Form mit 32.57°, Selengehalt) von Веттемнович und von Rath erhalten worden sind (vgl. c. 3, 5, 788 n. 794. Митимам hat solche Mischkristalle mit bedeutend geringerem Selengehalt (bochstens 10°(o)) erhalten. Митимам.

Die von Ringer (Z. anorg. Chem. [2] 32, (1902) 183; C.-B. 1902, 2, 979) direkt, ang den S. S. Schmelzen arhaltenen kristallinischen Mischungen (vgl. 2)

direkt aus den 8-Se-Schmelzen erhaltenen kristallinischen Mischungen (vgl. S. 789) von S und Se bilden immer nur Mischkristalle; für eine chem. Verb. wurde keine Andentung gefunden. - RINGER unterscheidet drei Reihen von Mischkristallen: a) Monokline Mischkristalle (vom monoklinen Schwefeltypus) mit 0 bis 27 Atomproz. Se; dieselben erleiden zwischen 75 und 95.5° Umwandlung in rhombische Mischkristalle. b) Monokline Mischkristalle (dritte Schwefelmodifikation?) mit ca. 50 bis 82 Atomproz, Se. c) Hexagonal rhomboedrische Mischkristalle (metallischer Selentypus) mit 87 bis 100 Atomproz. Se. Die Kristalle der ersten Reihe erleiden unterhalb gewisser Tempp. eine Umwandlung in rhombische Mischkristalle, ähnlich der Umwandlung des monoklinen S in die rhombische Modifikation. Diese Temp. liegt zwischen 95.5 und 75°. Die beiden anderen Reihen der Kristalle zeigen keine derartige Umwandlung. - Bei gewöhnlicher Temp. bestehen: a) rhombische Mischkristalle mit 0 bis 10 Atomproz. Se; b) Mischkristalle der zweiten Reihe mit 55 bis 75 Atomproz. Se; c) Mischkristalle der dritten Reihe mit 90 bis 100 Atomproz. Se. - Diese Grenzen sind samtled nur robe Annaherungen. RINGER.

E. Spezielle Eigenschaften der nach A) und B) erhaltenen Schwefelselene. 1. Durch Zusammenschmeisen der Elemente erhaltene Produkte. — Der durch Zusammenschmeizen von 1 Mol. Se mit 3 Mol. S erhaltene Körper ist in geschmolzenem Zustande schwarz, viel weniger flüchtig als S. unverändert destillierbar. Kalt ist er vollkommen durchsichtig und von gelbroter Farbe. Bleibt einige Zeit wie der zähe S werch und elastisch, ist aber nicht wie der letztere klebrig. Nach dem vollständigen Erstarren ist er undurchsichtig und ziegelrot. – Vollkommen I. in überschüssiger KOH; wenn KOH nicht im Ueberschuß ist, bleibt ein Teil des Se ungelöst und KOH wird in KaSa umgewandst. Bereiten. – Ein Gemisch aus 100 T. Se auf 1 T. S. ist etwas leichtidissiger, röter und direktigsiger als reines Sa wird bei gtürkerem Erhitzen dicktidusige zahwarz und alleren. durchsichtiger als reines Se, wird bei stärkerem Erhitzen dickflüssig, schwarz und undurchsichtig, nach einiger Abkühlung wieder dünnflüssiger, dunkeirot und durchscheinend. — 100 T. S werden durch 1 T. Se schmutzig pomeranzengelb. Benzelius. — Leber die von Battendorpp und von Rath erhaltenen Prodd. vgl. unter A) S. 788.

Schmelzpunkte der Mischkristalle nach Muthmann: Ein Kristall nach der dritten Schwefelmodifikation (vgl. S. 795) mit etwa 40° Selengehalt

fing bei 118° an, weich zu werden, und war bei 126° zu einem dunkelroten Tropfen zusammengeschmolzen. Bei den Kristallen mit 48% Se fing das Schmelzen bei 119° an, doch mußte hier bis 135° erhitzt werden, bis alles verflüssigt war. — Die Kristalle nach der ersten Selenmodifikation (vgl. S. 794) mit 68½ % Selengehalt fingen bei 110° an, matt zu werden, und bedeckten sich mit zweigartigen Effloreszenzen von metallischem Se; bei 125° erschienen zwischen diesen Effloreszenzen dunkelrote Tropfen einer geschmolzenen Mischung von S und Se, und bei 136° endlich schmolz die Masse zusammen. Nach dem Erkalten war dieselbe gänzlich amorph, weich und zähe und ließ sich leicht mit dem Messer schneiden. — Eine Veränderung der Kristalle bei gewöhnlicher Temp. konnte Muthmann nicht beobachten; vielmehr haben sämtliche Kristalle zwei Jahre hindurch Farbe, Glanz und Durchsichtigkeit vollkommen beibehalten. Die von Battenborff u. von Rath an den prismatischen Schwefelselenen beobachtete Umwandlung (vgl. S. 788, unten) hat ihren Grund wahrscheinlich in nicht völliger Reinheit des verwendeten Materiales. Muthmann (Z. Kryst. 17, (1890) 365).

3. Ditte's SeS (vgl. S. 791). — Die Vereinigung von S und Se findet unter Volumvergrößerung und Wärmeabsorption statt. — D.° = 3.056; D.<sup>52</sup> = 3.035. — Ausdehnungskoeffizient zwischen 0 und 52° = 0.00014176. — Spez. Wärme = 0.1274. — Schmilzt beim Erhitzen; gibt erst Dämpfe von S, dann von S und Se ab. — Unl. in W. und Ae.; l. in CS<sub>2</sub>, aus dem es durch Kristallisation nicht wieder zu erhalten ist. In Berührung mit absolutem A. schwärzt es sich ganz allmählich unter Zerfall in seine Bestandteile. — Durch Behandeln des reinen orangegelben SeS mit K<sub>2</sub>S-Lsg. tritt Rotbraunfärbung ein; es werden durch die K<sub>4</sub>S-Lsg. Spuren von S an der Oberfläche fortgenommen; zugleich wird die Angreifbarkeit des SeS durch A., CS<sub>2</sub>. Benzin usw. erhöht. Ditte (Compt. rend. 73, (1871) 625 und 660; J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 289; J. B. 1871, 221).

DITTE. Mittel. Mittel. DITTE. 28.50 28.66 29.06 28,49 28.23 28 72 28.50 28 00 28.68 71.97 Se 71.28 71.64 71.65 71,20 71.10 71.40 71.41 72,50 72.00 SeS 100.00 100.14 100.31 99,90 100.50 100.20 100.26 99.60 100.08

# SELEN, SCHWEFEL UND SAUERSTOFF.

# A. Selensulfoxyd. SeSO<sub>3</sub>.

Weber. Pogg. 156, (1875) 547; J. B. 1875, 158.
Divers u. Shimose. J. Chem. Soc. 45, (1884) 194, 201; 49, (1886) 183; Chem. N. 49, (1886) 212; Ber. 17, (1884) 858 und 862; J. B. 1884, 351; 1886, 477.

grünen Tropfen erstarren bald zu einer schmutzig grünen Masse, die beim Zerdrücken (unter Abschluß von Feuchtigkeit!) ein gelbes Pulver gibt. Unter dem Mikroskop prismatische Kristalle. Weber. — Ueber die von Divers u. Shimose (nicht ganz rein) erhaltene gelbe Modifikation von SeSO<sub>8</sub> vgl. unter 2), unten.

- 2. Beständigkeit; Verhalten beim Erhitzen. Haltbarer als S,O3; wird selbst durch gelindes Erwärmen nicht zersetzt; exotherme Verb. - Kann nach dem Erstarren nicht wieder ohne Zers. geschmolzen werden. - Zersetzt sich beim Erwärmen in SO<sub>2</sub>, SeO<sub>2</sub> und Schwefel. Weber. — Das grüne SeSO<sub>3</sub> wandelt sich bei gewöhnlicher Temp. sehr langsam um, iudem es farblos wird (vgl. auch Schultz-Sellack, unter I, S. 798). Es kann jedoch eine Zeit lang auf + 35° erwärmt werden, ohne daß eine Veränderung bemerkbar wird. In einem Falle zersetzte sich die Substanz unerklärlicherweise jedoch schon bei gewöhnlicher Sommertemp., ehe sogar noch der Ueberschuß an SO, entfernt war. -Die Zers. beginnt bei 40°, indem die grüne Farbe sich in eine braune verwandelt und wenig SO<sub>9</sub> entweicht; dies geschieht sogar bei 90° noch sehr langsam. Bei 120° und darüber tritt eine gleichmäßige SO<sub>3</sub>-Entw. ein; die Farbe wird hellgelb und das Vol. verringert sich. Als sich schon bei gewöhnlicher Temp. große Mengen von SO, entwickelt hatten, entwich später, als die Masse bis zum Gelbwerden erhitzt wurde, nur noch wenig. Bei weiterem Erhitzen wird die Farbe erst orange, dann rot, schließlich dunkel wie Se. Es ist dann Se zusammen mit seinem gewöhnlichen Oxyde vorhanden (das dem Tellurmonoxyd entsprechende Selenmonoxyd, SeO, konnte nicht dargestellt werden). — Wen man langsam erhitzt und eine mäßige Temp. längere Zeit hält, so verwandelt sich SeSOs im Vakuum fast vollkommen in eine amorphe gelbe Masse. Bei schnellerem Erhitzen wird die Masse rot, ehe sie noch ganz gelb geworden ist und enthält dann bedeutend mehr Se als beim langsamen Erhitzen. Es bildet sich ein Gemisch von gelbem SeSO<sub>3</sub> mit Se und SeO<sub>2</sub>, indem sich SeSO<sub>3</sub> beim Erhitzen zunächst in Se und SO, zersetzt und dieses auf noch unzersetztes  $SeSO_3$  cinwirkt, nach:  $SeSO_3 + SO_3 = SeO_2 + 2SO_3$ . — Es besteht also eine gelbe Modifikation von  $SeSO_3$ , die aber nicht rein erhalten werden konnte. Dieselbe verträgt eine Temp. von 120°, ihr SO, ist daher gebunden; sie enthält kein grünes SeSO, wodarch ihre Eigenschaften erklärt werden könnten, und ihre gelbe Farbe kann nicht von freiem Se herrühren (vgl. auch unter 3), unten). Divers u. SHIMOSE.
- 3. Verhalten gegen Wasser. Zersetzt sich mit W. unter B. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> neben etwas SO<sub>2</sub> und SeO<sub>2</sub> und Ausscheidung von Se. Weber. Die gelbe Masse zischt, wenn sie ins W. geworfen wird, ebenso wie das grüne SeSO<sub>8</sub>. Divers u. Shimose. Vgl. auch bei Konstitution, S. 800.
- 4. Verhalten gegen NH<sub>g</sub>. Heftige Rk. unter B. einer braunrot gefärbten Substanz. Weber.
- 5. Verhalten gegen  $SO_8$ ,  $H_2S_2O_7$  und  $H_2SO_4$ . Ist wie  $S_2O_8$  (vgl. d. Bd. S. 437) in reinem  $SO_8$  unl., wird von hydrathaltigem  $SO_8$  gelöst und kann aus der intensiv grün gefärbten Lsg. nicht abgeschieden werden. Enthält das Lösungsmittel soviel  $SO_8$ , daß es beim Abkühlen kristallisiert, so werden die sich bildenden warzenförmigen Kristallgruppen durch  $SeSO_8$  grün gefärbt. Weber.  $SO_8$  oxydiert  $SeSO_8$  nach:  $SeSO_8 + SO_8 = SeO_2 + 2SO_2$  (vgl. unter 2), oben). Divers u. Shimose. In ranchender Schwefelsäure löst sich das gelbe Pulver mit grüner Farbe. Die Lsg. verhält sich wie eine Lsg. von Se in ranchender  $H_2SO_4$  und kann wie diese, ohne die Farbe zu verändern, aufbewahrt werden; sie wird durch W. unter Abscheidung der größten Menge des gebundenen Se zersetzt (aus den Lsgg. werden von 100 T. gelösten Selens 94 bis 96 Teile beim Verd. mit W. wieder ausgeschieden);

beim Erhitzen entfärben sich die Legg. unter B. von SeO, und SO. Se bildet mit dem SO, der SO, haltigen H.SO, SeSI, das sich mit grüner Farbe in der säure auflöst; es ist also nicht freise Se, das die grüne Farbe hervoruft vgl. anter I. S. 780. — Von englischer H.SO. (erstes Hydrat) wird SeSO, ohne Zers, mit grüner Farbe gelöst. In H.SO. (D. = 1.806; 88°, H.SO.) mit brauner Farbe löslich. Bei H.SO. (D. = 1.761; ca. 83°, H.SO.) beginnt, namentlich beim Erwänen, Zers, unter Ausschlang von Selen. Wessel.

6. Verhalten gegen HCl. — Die schwefelsaure Lsg. von SeSO<sub>3</sub> wird auf Zusatz von HCl wie ein Sulfit in zwei Phasen zerlegt: Se<sub>3</sub> SO<sub>3</sub> = 2HCl = H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + SeSO<sub>3</sub> SeCl<sub>2</sub>: diese noch nicht isolierte Verb. reagtert mit mehr HCl nach: SeSO<sub>3</sub> SeCl<sub>2</sub> + HCl = Se<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + SO<sub>2</sub>OHCl. Invess u. Shimose (Chem. N. 49, (1884) 212; Ber. 17, (1884) 862; J. Chem. Sec. 49, (1886) 583; J. B. 1886, 477.

IV. Konstitution. — Ors Se = Se SO<sub>3</sub>. Ist als Sulfit zu betrachten. denn: 1 Mit

W. findet Hydrolyse statt, teilweise nach: Se, SO<sub>1</sub>)<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O = Se + SeO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> teilweise nach: Se, SO<sub>1</sub>)<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 2Se + 2H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, - 2. Kann bis zu einem gewissen Betrage durch Erhitzen im Vakuum zerlegt werden nach: Se, SO<sub>1</sub> = 2Se + SO<sub>2</sub> 721 unter 2., S. 799. - 3. Löst vich in rauchender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ohne Zerfall vgl. unter 5., S. 799. - 4. Vgl. Rk. mit HCl. (unter 6. oben). Divens u. Shimosa, J. Chem. Sec. 49, 1886 583; J. B. 1896, 477; Ber. 17, (1984) 862.)

Se E	Gef. Ber. Wanna 49.68 49.03 Mittel v 20.12 19.71 n			9 40 80,	
	Analyse der durch	Erhitzen erhal	tenen gelben		nach Livers to Smin on
		I	IL	III	IV
	SesO <sub>2</sub>	62.8	66.3	728	84.3
	Sell	139	13.5	14.3	13.3

II. war langaamer erhitzt als I, und III. wieder langsamer als II.; IV. ist dieperter Substanz, die sich schon bei gewöhnlicher Temp, zersetzte verl. unter 2. S. 750 — Jo allmanlicher erhitzt worden war, desto mehr SeSO, und desto weniger freies Se entnieiten die Substanzen, während in allen Fällen SeO, so gut wie konstant war.

20.3

## B. Selenigsäuresulfat. SeO, SO,

WEHER. Ber. 19, '1886 3185.
METENER. Ann. Chim. Phys. [7] 15, (1898) 231; C.-B. 1898, 2, 959.

Trockenes SeO<sub>2</sub> verbindet sich leicht mit SO<sub>3</sub>, wenn beide Körper in einer zugeschmolzenen Glasröhre gelinde erwärmt werden, zu SeO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, Weber, — SeO<sub>2</sub> löst sich bei 50° reichlich in mit SO<sub>3</sub> gesättigter H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>. Unterbricht man die Rk., bevor Sättigung mit SeO<sub>2</sub> erreicht ist, so kristalisiert beim Abkühlen unter Abschluß von Luftfeuchtigkeit die Verb SeO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, "Selengsäuresulfat", aus. Die Kristalle lassen sich zwischen zweiganz trockenen porösen Scherben abpressen. Metzner

ganz trockenen porösen Scherben abpressen. Metzner.

Leicht schmelzbare Verb.; bildet beim Erstarren schöne Kristalle.

Weber. — Besonders bei langsamer Kristallisation erhält man schöne,
durchsichtige Nadeln. — Aeußerst zerfließlich; raucht nicht an der Luft. —

Bildungswärme: + 4.3 Kal. Metzner.

Weers.			METENER					
Se() <sub>2</sub>	57.98	57.63	57.34	SeOz	56 33		59.1	
50,	42.02			SO <sub>3</sub>		40.1		
SeU2, SU2	100 00			SeO, SO,	99.99	100,7	100.5	

#### SELEN, SCHWEFEL, WASSERSTOFF UND SAUERSTOFF.

A. Selenoschwefelsäure. H, SSeO.

CLOEZ. Bull. soc. chim. 11, (1861) 112.

RATHER U. ZSCHIBSCHE. J. prakt. Chem. 92, (1864) 141; J. B. 1864, 146; Bull. soc. chim
[2] 4, (1865) 347.

RATHER. J. prakt. Chem. 95, (1865) 1; J. B. 1865, 144.

Selendithionige Säure; Selenunterschweftige Säure. - Nur in Verbindung mit Basen bekannt. - Von Clorz zuerst bemerkt.

Bildung. — 1. Entsteht durch Einw, von Se auf K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> bei 150° in verschlossenem Gefäße. Cloëz. — Beim Auflösen von Se in wss. K<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> entsteht neben wenig K<sub>2</sub>S<sub>3</sub>SeO<sub>6</sub> (vgl. Selentrithionsäure, unten), welches beim Verdunsten der Lsg. in der Kälte zuerst kristallisiert, K<sub>2</sub>SSeO<sub>5</sub> und zugleich K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>. Rathke (J. prakt. Chem. 95, (1865) 1; J. B. 1865, 144). — 2. Bei Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> zu wss. K<sub>2</sub>Se. Rathke. — Auch die Sulfte von Na, NH<sub>4</sub>, Mg bilden in gleicher Weise Selenosulfate, die aber weit unbeständiger sind. Die Darstellung von K<sub>2</sub>Se<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ("Kaliumselenoselenat") gelang nicht. Rathke. — Se löst sich reichlich in wss. Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, Schappgotsch (Pogg. 90, (1853) 66; J. B. 1853, 329), und in wss. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, Ublimann (Amn. 116, (1860) 122; J. B. 1860, 85). — 365 T. K<sub>4</sub>SO<sub>3</sub> lösen 102 T. Se; 360 T. MgSO<sub>3</sub> lösen 116 T. Se; BaSO<sub>3</sub> wirkt nicht lösend. Rathke u. Zsehmbehe (J. prakt. Chem. 92, (1864) 141; J. B. 1864, 146).

Eigenschaften. — Die Seleuosulfate sind isomorph mit den Thiosulfaten. — Das Kaliumsalz bräunt sich beim Erhitzen und bildet Polysulfid. Durch W. wird es unter Selenausscheidung teilweise zersetzt; die Lsg. liefert beim Verdunsten Kristalle, die sich eben so verhalten; durch oft wiederholte Behandlung wird sämtliches Seleuosulfat zersetzt, es bleibt nur  $K_2S_2SeO_6$  (vgl. S. 802) in Lsg. — J fällt Se, das durch überschüssiges J oxydiert wird. — Säuren, auch  $H_2SO_3$ , fällen den ganzen Selengehalt in dichten Flocken. — Batl, und Barytwasser fällen Se und BaSO<sub>3</sub>; ebenso wirken Ca- und Manganosalze. — Neutrale Cadmiumsalze fällen weißes Cadmiumselentrithionat, das beim Kochen der Fl. zu CdSe und  $H_2SO_4$  zersetzt wird. — FeCl<sub>3</sub> fällt Se und einen braunen, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-haltigen Nd. — HgC(N)<sub>2</sub> reagiert beim Kochen nach:  $K_2SSeO_3 + HgC(N)_2 + H_2O = HgSe + K_7SO_4 + 2HCN$ . — Mit ammoniakalischer Silberlösung verläuft die Rk. nach:  $K_2SSeO_4 + Ag_4O = Ag_2Se + K_7SO_4$ . Neutrale Silberlösung bewirkt infolge des Auftretens freier Säure zugleich teilweise Selenabscheidung. Rathke.

# B. Selentrithionsäuren. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>SeO<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>SSe<sub>2</sub>O<sub>6</sub>.

RATHRE. J. prakt. Chem. 95, (1865) 8; 97, (1866) 56; J. B. 1965, 144. Schunze. J. prakt. Chem. [2] 32, (1885) 399; Ber. 18, (1885) 655.

Nur in wss. Lsgg. bekannt.

Allgemeines. — Während bei Einw. von H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> aufeinander in rein wss. Lsg. eine Selenausscheidung nur dann eintritt, wenn das molekulare Verhältnis 2H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>: 1H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> obwaltet (vgl. S. 763), wirken die beiden Säuren jedoch auch dann aufeinander ein, wenn bei der Vermischung ihrer Lsgg. von dem Molekularverhältnis 2:1 abgewichen wird; und zwar enthalten die scheinbar unveränderten Mischungen die beiden Säuren H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>SeO<sub>6</sub> und H<sub>2</sub>SSe<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, von denen die erste bei Anwendung eines Ueberschusses an H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>. die zweite bei Ggw. von überschüssiger H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> entsteht. Daß die beiden Prodd, voneinander verschieden sind, geht schon daraus hervor, daß die Mischungen mit überschüssiger H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> sich unzersetzt kochen lassen, während sich bei einem Ueberschuß von H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> in höherer Temp. Se ausscheidet. — Beide Säuren haben die gemeinsame Eigentümlichkeit, daß sie durch HCl unter Selenabscheidung zersetzt werden. Dadurch wird die von Rose betonte Notwendigkeit der Anwesenheit von HCl

anch durch Ausbewahren im Dunkelt nicht ganz zu verhöten ist. — Wirt ebeneo wie H.S. 20, durch Säuren und Alkahen leicht zwiegt. läßt sich dazezen durch Ratti, ohne wesenthehe Zers, neutralisieren. Duch gestaltet sich die Bereitung einer völlig reinen Barvamsalzisg, schwieriger als bei H.S. 20, da ein Ueberschuß an H.Set, sich durch Ratti, micht völlig beseitigen läßt. — Die Lsg. des Ba-Salzes unterliegt anch im Dunkeln einer sehr langsamen Zers, und scheidet beim Kochen wie beim Eindampfen BaSt, und Se ab. Einen gleichen Zerfall erleidet dieselbe durch Behandlung mit Ht. das Filtrat von dem erhaltenen Nd. gibt auf Zusatz von H.St. Selenfällung. — Ammoniakalische Silberlag, gibt auch mit Baste, O., einen schwarzen, aus BaSt. und Ag. Se bestehenden Nd. das Filtrat gibt mit Batt, einen weiteren Nd. der sich beim Erwärmen mit Ht unter Entw. von Clauflöst und aus BaSt. besteht. Samthen mit Benutzung dieset Zeriegung unternehmenen Analysen führten zu zusenlichen Resultatz Schutze (J. prakt. Caem. [2] 32 (1885) 406; Ber. 18, 1885, 656).

## C. Selenpentathionsaure. H.S.SeO.

Nouse v. Fat Am. Chem. J. 28, 1900, 119; C.-B. 1900, 1, 710

Nur als Na-Salz in was Lag, bekannt. — H.SeO, reagiert mit Na,S.O, in verd HCl-Lag, wenn das Verhältnis SeO, : 4Na,S.O, : 4HCl verhanden ist, nach: SeO, + 4Na,S.O, + 4HCl = Na,S.NeO, + Na,S.O, - 4Na'' + 2H,O. — Die erhaltene Lag, zeigt die charakteristischen Rkk der Pentathionate (vgl. d. Bd. S. 614), jedoch wird Se statt S gefällt. — Kann nicht in festem Zustande erhalten werden, da die Lag, beim Kozentrieren durch Erwärmen oder im Vakuum stets unter Ausscheidung von Se zerfällt. Das gleichzeitig gebildete Na,S.O, kann isoliert und als solches nachgewiesen werden.

Die verd. Lsg. kann einige Zeit ohne Zers. gekocht werden. — Gibt mit vielen Metallsalzen charakteristische Ndd. — SnCl, fällt Se; wss. Na, S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wirkt ebenso. aber langsamer; wss. KJ zersetzt die Lsg. ers

nach mehrstündigem Stehen. Nouris u. FAY.

# SELEN, SCHWEFEL, STICKSTOFF, WASSERSTOFF UND SAUERSTOFF.

Scientrithionnaures Ammonium. (NH<sub>4.7</sub>S<sub>2</sub>ScO<sub>6</sub> — Nur bekannt in was Lag exhalmed furth Neutralismen der was Lag von H<sub>1.7</sub>SeO<sub>6</sub> mit NH<sub>5</sub>. Vgl S. 802. Schulze J protection (2. 32, (1895) 390; Ber. 18, (1885) 656.

Bruno Linne.

#### Ergänzungen und Berichtigungen.

# SAUERSTOFF.

I. Gewöhnlicher, inaktiver Sauerstoff.

Geschichte. — Zu S. 1. — Aus den Laboratoriumsaufzeichnungen Scherle's (Nachgelassene Briefe und Aufzeichnungen. Herausgeg. von A. E. Nordenskiöld, Stockholm 1892) und aus der Abhandlung Priestley's (Phil. Trans. 62, (1772) 245) geht hervor, daß PRIESTLEY und Scheele gleichzeitig und unabhängig von einander Sauerstoff bereits im Jahre 1771 entdeckt und seine Eigenschaft, Leben und Verbrennung zu unterhalten, erkannt haben. Ein Uebergewicht läßt sich für Scheele vielleicht daraus herleiten, daß ihm, dem geübteren Chemiker, eine größere Anzahl von Darstellungsweisen bekannt war, eine Priorität der Entdeckung ist ihm jedoch nicht zuzuschreiben. G. W. A. Kahlbaum (Chem.-Zig. 21, (1897) 283; Baster Verhandl. 12, (1897) 5).

Darstellung von Sauerstoff im Laboratorium. — Zn S. 4, Z. 3 v. n. — Nach Jaubert (Revue générale de chim. pure et appl. 7, (1904) 365; C.-B. 1904, II, 1770) liefert sein Verfahren den reinsten O zn dem billigsten Herstellungspreise. — Bei der Einw. von W. auf Na2O2 ist die Sauerstoffentwicklung so lebhaft, daß sich der Gasstrom nur schwierig w. auf Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ist the Sauerstonentwicklung so femant, das sien der Gasstrom nur schwierig regulieren läßt. Einen gleichmäßigen Strom erhält man, wenn man ein Gemisch aus gleichen Teilen von geschmolzenem Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und kristallisiertem Natriumsulfat oder -karbonat gelinde erwärmt. H. J. Turner (Am. Chem. J. 37, (1907) 106; C.-B. 1907, I, 789).

Zu S. 5, Z. 11 von unten. — Jaubert (D. R.-P. 157171 (1902); C.-B. 1905, I, 193) schlägt zur Darst, von O im großen vor, ein Gemisch aus Cu- und Fe- oder Cu- und Mn-Salzen auf Chlorkalk-Lag, oder -brei einwirken zu lassen.

Zu S. 5, Z. 8 v. u. — Einen Apparat zur Entw. von O aus 2 Fll. oder aus einer Fl. einerseits und einem Brei von aufgerigen und fi Material andererseits empfiehlt E. Gasstroffen.

Zu S. 5, Z. 8 v. u. — Einen Apparat zur Entw. von O aus z Fil. oder aus einer Fil. einerseits und einem Brei von pulverigem und fl. Material andererseits empfiehlt E. Geisel (Chem.-Ztg. 29, (1905) 726; C.-B. 1905, II, 529).

Zu S. 6, Z. 18 v. u. — BaO<sub>2</sub> gibt mit NH<sub>4</sub>-Cl-Lsg. in der Wärme eine regelmäßige, für Laboratoriumszwecke verwendbare Sauerstoffentw.. nach: BaO<sub>2</sub> ± 2NH<sub>4</sub>("l = BaCl<sub>2</sub> ± 2NH<sub>3</sub> + H<sub>7</sub>O + O. L. Santi (Boll. Chim. Farm. 43, (1904) 673; Cl-B. 1904, II, 1625, Zu S. 6, Z. 14 v. u. — Einen Trog zur Darst. von O und H durch Elektrolyse von Wasser: Vareille (D. R.-P. 178123 (1905); C.-B. 1906, II, 1744).

Zu S. 6, Z. 11 v. u. — Die Explosion einer Sauerstofffasche in Winterthur, die großen Schaden anzichtete, wer dadurch veranhalt daß das elektrolytisch dargestellte (ins 20 1 Vol.-"o.

Schaden anrichtete, war dadurch veranlaut, daß das elektrolytisch dargestellte Gas 20 1 Vol.-

Schaden anrichtete, war dadurch veranlatt, daß das elektrolytisch dargestellte Gas 20 1 Vol.-% H enthalten hatte. Bosshard u. Häuptil (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1531; C.-B. 1905, II, 1294). — Ueber die Explosivität von elektrolytischem Sauerstoff vgl. noch: A. Fraenkal (Mitt. Technol. Gewerbe-Mus. Wien [2] 16, 160; C.-B. 1907, I, 381).

Zu S. 6, Z. 4 v. u. — Ueber die Gewinnung von O aus Luft durch Absorption mittels Holzkohle: Dhwar (D. R.-P. 169514 (1905); C.-B. 1906, I, 1636).

Zu S. 7, Z. 14 v. o. — Ueber Apparate und Verfahren zur Darst. von O aus fl. Luft: R. Pietet (D. R.-P. 162323 (1902); C.-B. 1905, II, 864; Physikal. Z. 6, (1905) 787; D. R.-P. 169564 (1900); C.-B. 1906, I, 8, 1637); G. Claude (Compt. rend. 141, (1905) 823; C.-B. 1906, I, 175); v. Linde (D. R.-P. 173620 (1902); C.-B. 1906, II, 935).

anch durch Aufbewahren im Dunkeln nicht ganz zu verhüten ist ebenso wie H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>SeO<sub>6</sub> durch Säuren und Alkalien leicht zerlegt, bedagegen durch Ba(O<sub>8</sub> ohne wesentliche Zers, neutralisieren. Istaltet sich die Bereitung einer völlig reinen Baryumsalzlsg, sch als bei H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>SeO<sub>6</sub>, da ein Ueberschuß an H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> sich durch Back völlig beseitigen läßt. — Die Lsg. des Ba-Salzes unterliegt Dunkeln einer sehr langsamen Zers, und scheidet beim Kochen Eindampfen BaSO<sub>4</sub> und Se ab. Einen gleichen Zerfall erleich durch Behandlung mit HCl; das Filtrat von dem erhaltenen Zusatz von H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> Selenfällung. — Ammoniakalische Silberlsg mit BaSSe<sub>2</sub>O<sub>6</sub> einen schwarzen, aus BaSO<sub>4</sub> und Ag<sub>2</sub>Se beste das Filtrat gibt mit BaCl<sub>2</sub> einen weiteren Nd., der sich bei mit HCl unter Entw. von Cl auflöst und aus BaSeO<sub>4</sub> besteht Benutzung dieser Zerlegung unternommenen Analysen führten zu under Schulze (J. prakt. Chem. [2] 32 (1885) 406; Ber. 18, (1885)

#### C. Selenpentathionsäure. H.S. Sell

NORRIS R. FAY (Am. Chem. J. 28, (1900) 119; C.-B. 1900, 1, 710.

Nur als Na-Salz in wss. Lsg. bekannt. — H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> rein verd. HCl-Lsg., wenn das Verhältnis SeO<sub>2</sub>: 4Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ist, nach: SeO<sub>3</sub> + 4Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub> + 4HCl = Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>SeO<sub>3</sub> + 2H<sub>2</sub>O. — Die erhaltene Lsg. zeigt die charakt. Pentathionate (vgl. d. Bd. S. 614), jedoch wird Se Kann nicht in festem Zustande erhalten werden, da zentrieren durch Erwärmen oder im Vakuum stetsvon Se zerfällt. Das gleichzeitig gebildete Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub> kann: gewiesen werden.

Die verd. Lsg. kann einige Zeit ohne Zers. gemit vielen Metallsalzen charakteristische Ndd. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> wirkt ebenso, aber langsamer; wss. Knach mehrstündigem Stohen. Nouris u. Fax.

# SELEN, SCHWEFEL, STICKSTOFF, W. SAUERSTOFF.

Scientrithionsaures Ammonium. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>SeO<sub>0</sub>, durch Neutralisieren der wss. Lsg. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>SeO<sub>0</sub> au: 5. Chem. (2) 32, (1885) 390; Ber. 18, (1885) 656

ägnimolekularer Mengen fl. O und N tritt eine Temperaturerhöhung von <sup>1</sup>/<sub>2</sub> und eine Volumverminderung von ungefähr <sup>1</sup>/<sub>2</sub> o/<sub>0</sub> ein. Stock u. Nielsen.

Spektrum des Sauerstoffs. - Zu S. 11, Z. 13 v. u. - Das Absorptionsspektrum des O im Sonnenspektrum besteht aus zwei Serien von Banden. O. C. LESTER (Am. J. sci. (Sill.) [4] 18, (1904) 147; C.-B. 1904, II, 812).

Atomgewicht. — Zu S. 12, Z. 14 v. o. — Ber. 38, (1905) 7, 13, 978, 1194. Zu S. 13, Z. 32 v. u. — Ueber die Größe des Sauerstoffmoleküls: J. H. JEANS (Phil. Mag. 8, (1904) 692; C.-B. 1905, I, 134).

Wertigkeit. — Organische Verbindungen mit vierwertigem Sauerstoff: Mc Intosu (J. Am. Chem. Soc. 27, (1905) 26; Proc. Chem. Soc. 21, (1905) 64, 120; J. Chem. Soc. 87, (1905) 784; J. Am. Chem. Soc. 27, (1905) 1013; 28, (1906 589; C.-B. 1905, I, 588, 921, 1459; 1905, II, 960; 1906, II, 101); Cohen u. Gateglipe (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 194; C.-B. 1905, I, 231); Blaise (Compt. rend. 130, (1904) 1211; 140, (1905) 661; C.-B. 1905, I, 346, 1083); Fosse u. Lesage (Compt. rend. 140, (1905) 1402; 141, (1905) 625; 142, (1906) 1543; C.-B. 1905, II, 138, 1494; 1906, II, 527). — Aus der Molekularrefraktion von Dimethylpyron und verwandten Verbb. berechnet sich die Atomrefraktion des vierwertigen Sauerstoffs zu 2.73: J. F. Homfbay (J. Chem. Soc. 87, (1905) 1443; C.-B. 1905, II, 1596).

Löslichkeit. — Zu S. 14, Z. 8 v. o. — Zu Winklers Tabellen über die Löslichkeit des Luftsauerstoffs in Wasser s. auch K. Dost u. H. Grosse-Bohle (Mittlgn. d. Kgl. Prüfungsanst, f. Wasserversorg, u. Abwässerbeseit, 1906, Heft 7, 168, 172; C.-B. 1906, I. 1457).

Zu S. 14, Z. 16 v. o. — Ueber die Löslichkeit von O in wss. Lsgg.: G. Geffcken (Z. physik. Chem. 49, (1904) 257; C.-B. 1904, II, 1086). — Ueber den Absorptionskoeffizienten des Blutes und Blutplasmas für Sauerstoff: C. Bohr (Skand. Arch. Phys. 17, 104; C.-B. 1905, II, 339).

Zu S. 14, Z. 25 v. u. - Sauerstoff wird von glühenden Pt-drähten in Geissler'schen Röhren sehr schnell absorbiert. Goldstein (Ber. 37, (1904) IV, 4147; C.-B. 1904, II, 1637). Vgl. A. Magnus (*Physikal. Z.* 6, (1905) 12; C.-B. 1905, I, 337). Nach R. Lucas (*Z. Elektrochem.* 11, (1905) 182; C.-B. 1905, I, 1215) ist die Ursache der Sauerstoffabsorption in dem Iridiumgehalte des Pt zu erblicken, da ganz reines Pt keinen O absorbieren kann.

Zu S. 14, Z. 11 v. u. — Goldstein (Ber. 37, (1904), IV, 4147). — 1 ccm Holzkohle absorbiert bei 0°, 18 ccm O, bei — 185° 230 ccm O (die Gasvolumina gemessen bei 0° u. 760 mm), unter Entw. von 34 g Kal. J. Dewar (Compt. rend. 139, (1904) 261; C.-B. 1904, II, 638). Wahrscheinlich tritt dabei eine Oxydation ein. - Brannkohlenkoks, der auf Rotglut erhitzt und bei Luftabschluß erkalten gelassen wurde, absorbiert O unter B. von Wasser. G. Craig (Chem. N. 90, (1904) 109; C.-B. 1904, II, 972).

L'eber das Potential der Sauerstoffelektrode: G. N. Lewis (J. Am. Chem.

Soc. 28, 139, 158; C.-B. 1906, I, 1403, 1404).

Chemisches Verhalten. Verbrennung. — Zu S. 15, Z. 14 v. u. — Ueber den Mechanismus der Verbrennung: Bonk u. Stockings (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 106; C.B. 1904, II, 16); H. E. Armstrong (Proc. Roy. Soc. 74, (1904) 86; J. Soc. Chem. Ind. 24, (1905) 473; C.-B. 1904, II, 86; 1905, II, 1074); H. B. Dixon (J. Gasbel. 48, (1905) 71; C.-B. 1905, I, 1296; Ber. 38, (1905) 2419; C.-B. 1905, II, 597).

Zu S. 17, Z. 30 v. o. — Ueber den Einfluß des Wasserdampfes auf Verbrennungen: H. B. Dixon (Ber. 38, (1905) 2419; C.-B. 1905, II, 597).

Zu S. 15, zweiter 4 bechnitt haw zu S. 17. — In neuerer Zeit ist

Zu S. 15. zweiter Abschnitt, bzw. zu S. 17. - In neuerer Zeit ist jedoch die direkte Verbrennung des N in O möglich geworden. Vgl. bei

Zu S. 17, Z. 4 v. u. - Hinter "wie der Sauerstoff" ist zuzufügen: abgesehen vom Fluor, welches dem O im allgemeinen überlegen ist.

Sonstige Bildungsweisen. — Zn S. 7, Z. 25 v. u. — Was Lsug, ron l Fecl, entwickeln sehr reines Sauerstoffgas; es bleibt Fecl, + 4Fe<sub>1</sub>OH<sub>1</sub>, Liquechlorati) zurück. A. Gawalowski (Z. Oesterr. Apoth.-V. 43, 377; C.-B. 1905,

Physikalische Eigenschaften. - Zu S. 7, letzte Zeile. - 11 wiegt bei 0° und 760 mm 1.42893 g, bei 1067.4° und 760 mm ( JAQUEROD u. PERROT (Compt. rend. 140, (1905) 1542; C.-B. 1905

Zu S. 8, Z. 12 v. o. - Der Ausdehnungskoeffizient des O stantem Volumen zwischen 0° und 1067° ist 0.0036652 (Anfang

0° 180 bis 230 mm). JAQUEROD U. PERROT (Compt. rend. 140, (19 Arch. phys. nat. [4] 20, (1905) 506; C.-B. 1905, II, 197; 1906, I. Zu S. 8, Z. 14 v. o. — Ueber die Kompressibilität des Obel zwischen 1 und 1/2 Atmosphäre: Lord Rayleigh (Proc. Roy. So. C.-B. 1905, L. 914). - Ueber die spez. Wärme des O bei hohe HOLBORN U. AUSTIN (Ber. Berl. Akad. 1905, 175; C.-B. 1905, 1 Ueber die innere Reibung des O: Markowski (Ann. Phys. [4] | 742; C.-B. 1904, II, 756); BESTELMEYER (Ann. Phys. [4] 15, (1)

C.-B. 1904, II, 1530); Pharehalteria (Phar. Tage. [1] 1.5, (C.-B. 1904, II, 1530).

Zu S. 8, Z. 16 v. o. — Brechungsindex des O im Ultrarot (8.69 u) bei 0° = 1.0002661. J. Kocu (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 658; C.-B. 1905, II, 879; Zu S. 8, Z. 18 v. o. — Sauerstoff diffundiert durch gewühnliches Glas 2 Stdn. zu 8°; durch Jenaer Glas bei 800° in 1°; Stdn. noch gar nicht beginnt erst oberhalb dieser Temperatur. Braturtot (Compt. rend. 140, (1905) 1005. 1905, II, 1).

Flüssiger Sauerstoff. — Zu S. 9, Z. 13 v. o. — Ueber d. nung der Konstanten a und b in der Van der Waal'schen Gleichul kritischen Werten für Sauerstoff: E. HAENTZSCHEL (Ann. Phys. 4.

565; C.-B. 1905, 1, 1065).
Zu S. 9. Z. 2 v. u. — Grunmach (Ber. Berl. Akad. 1906, 1906, II, 1035) bestimmte mittels Pentanthermometers den Si

Sauerstoffs  $Kp_{76822} = -182.65^{\circ}$ .

Zu S. 10, Z 18 v. u. — Aus Dewars experimentellen Beobachtung Harssen (Chem. N. 92, (1905) 172; C.-B. 1905, H. 1406, daß bei 90.5° abs. 1783.850 Vol. gasförmigen O, während bei 77.5° abs. 820.024 Vol. gasförmigen fl. 0, bei 20.5° abs. 908.038 Vol. gasförmigen O einem Vol. festen O entspre O wiegt bei 90.5° abs. 1120.84279 g, bei 77.5° abs. 1172.56872 g; 11 fester O 1427,11021 g.

Zu S. 10, Z. 18 v. u. — Ueber die Dichten von fl. O und sch ungen mit fl. Stickstoff: Inglis u. Coates (Proc. Chem. Soc. 22.

C.-B. 1906. II, 487).

Zu S. 10, Z. 7 v. u. - Neuere Bestimmungen von H. Alt Z. 6, (1905) 346; Ann. Phys. [4] 19, 739; C.-B. 1905, II, 12) esspez. Verdampfungswärme des fl. O bei 760 mm 50.97 Kal.

Zu S. 10, Z. 5 v. u. — Aus der Oberstächenspannung berech MACH (Ber. Berl. Akad. 1906, 679; C.-B. 1906, II. 1035) das gewicht des fl. O zu 41.51.

S. 11, Z. 7 v. o. lies (Ber. 37, (1904) 1184 u. 2545) statt (Ber. 1184 u. 1432).

Zu S. 11, Z. 11 v. o. - Die Angabe von Erdmann u. Bedford daß fl. O sich von gelöstem N auch durch anhaltendes Kochen freien lasse, konnten Stock u. Nielsen (Ber. 39, (1906) 111, 3 bestätigen. Aus einer Mischung von fl. O und N läßt sich der Absieden völlig entfernen. Die Schwierigkeit, von fl. Luft zu zu gelangen, ist dem Gehalte der Luft an Ar zuzuschreiben. Beit

Zu S. 32, Z. 3 v. u. — Ueber den Einfiuß des Gefäßmateriales und des Lichtes auf die B. von O<sub>a</sub> durch stille elektrische Entladung: F. Russ (Z. Elektrochem. 12, (1906) 409; C.-B. 1906, II, 203).

Zu S. 33, Z. 2 v. o. — Warburg (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 1; C.-B. 1905, II, 200); Warburg u. Leithäuser (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 734, 743, 751; C.-B. 1906, II, 743); ferner P. Cremak (Bcr. Disch. Physik. Ges. 4, 268; C.-B. 1906, II, 585).

- 2. Durch Einwirkung von Kathoden- und ultravioletten Lichtstrahlen auf gewöhnlichen Sauerstoff. - Zu S. 33, Z. 20 v. o. - Ueber Ozonisierung durch kurzwellige Strahlung: Warburg u. Regener (Ber. Berl. Akad. 1904, 1228; C.-B. 1904, II, 873); Regener (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 1033; C.-B. 1906 II, 1470); F. Fischer u. F. Braehmer (Ber. 38, (1905) 2633; C.-B. 1905, II, 600).
- 4. Bei der Elektrolyse schwefelsüurehaltigen Wassers. Zu S. 34, Z. 20 v. o.
- 5. Bei der langsamen Oxydation des Phosphors an feuchter Luft. Zu S. 34, Z. 11 v. u. Bei der Oxydation des P tritt nur dann starke Jonisation ein, wenn chemisch die Möglichkeit der B. von O<sub>2</sub> vorhanden ist. S. Guggenheimer (Physikal. Z. 5, (1904) 397; C-B. 1904) II, 583). Ueber die B. von Jonen aus O<sub>2</sub>: F. Richarz (Physikal. Z. 6, (1905) 1; C.-B. 1905, I, 328).
- 8. Durch Einwirkung von Fluor auf Wasser. Zu 8. 35, Z. 15 v. u. Ueber die B. von O3 bei der Elektrolyse von Alkalifluoriden: PRIDEAUX (Chem. N. 93, (1906) 47; C.-B. 1906, I, 1524).
- 13. Bei der Verbrennung von Leuchtgas, Wasserstoff usw. Zu S. 37, Z. 3 v. o. Eine Zusammenstellung der älteren Literatur über die Ozonbildung bei Verbrennungsvorgängen s. bei Fischer u. Marx (Ber. 39, (1906) 2559). Dieselben zeigten, daß bei Verbrennungsvorgängen in gewöhnlicher atmosphärischer Luft bzw. in Sauerstoff Ozon entsteht und auch ohne Zuhilfenahme einer plotziichen Abkühlung durch flüssige Gase (s. unten den Nachtrag zu S. 38 Z. 6 v. o.) gewonnen werden kaun. Notwendig hierzu ist eine gewisse Windgeschwindigkeit. Bei der Verbrennung von H in Luft entstehen nebeneinander O<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und NO, an glühenden Nernst-Stiften NO und O<sub>3</sub>. Einen Apparat zum Nachweis der B. von O<sub>3</sub> bei der Verbrennung von Leuchtgas empfiehlt L. Maquenne (Bull. soc. chim. [3] 33, (1906) 510; C.-B. 1905, I, 1578).

Sonstige Bildungsweisen. — Zu 8. 38, Z. 6 v. o. — O. wird in der heiß-kalten Sonstige Bildungsweisen. — Zu S. 38, Z. 6 v. o. — O<sub>2</sub> wird in der heiß-kalten Röhre bei 1300° nicht in O<sub>3</sub> verwandelt. Berthelor (Compt. rend. 140, (1905) 905; C.-B. 1905, I, 1354). — Theoretisch muß O<sub>3</sub>, obwohl es schon bei gewöhnlicher Temp. und noch rascher beim Erwärmen in gewöhnlichen O zerfällt (s. ds. Bd. S. 40, unten), als endotherme Verbindung bei hohen Tempp. sich wieder bilden und immer beständiger werden. Nach J. K. Clement (Ann. Phys. [4] 14, (1904) 334; C.-B. 1904, II, 79) sind alle früheren Forscher, welche Ozonbildung bei höherer Temp. beobachtet haben, durch Stickoxydbildung getänscht worden. Leitet man O schnell an einem Nernst'schen (Hühkörper von ca. 2200° vorbei, so scheidet er aus einer Leg. von KJ solange J aus, als der Apparat noch N enthält, da sich NO bildet. War kein N mehr im Apparat, so konnte nie die B. von O<sub>3</sub> nachgewiesen werden. Wenn sich demnach nach der Theorie bei 2200° oder bei einer höheren Temp. O<sub>3</sub> hildet so muß es doch hei einer niederen Temp. auch hei der schnellsten Abküblung so werden. Wenn sich demnach nach der Theorie bei 2200° oder bei einer noberen Temp. Og bildet, so muß es doch bei einer niederen Temp. auch bei der schnellsten Abkühlung so gut wie momentan zerfallen. Clement. S. auch den Nachtrag zu "Zersetzung des Ozona".

— Nach den Versuchen von F. Fischer u. F. Braehmen (Ber. 39, (1906) 940) bildet sich in erhitztem O, wie die Theorie es voraussieht, zweifellos Og. Bei der großen Zerfallsgeschwindigkeit des Og gelingt sein Nachweis nur, wenn man die erhitzten Gase durch fl. O oder fl. Luft momentan abkühlt, bzw. die Erhitzung des O inmitten von fl. O oder fl. Luft vornimmt. Auf diese Weise gelang es Fischer u. Braehmen nachzuweisen, daß sich O, bei süntlichen Verbrennungspargfingen hildet is oben den Nichtrag zu S. 37, Z. 3, v. o. O<sub>1</sub> bei sämtlichen Verbrennungsvorgängen bildet (s. oben den Nachtrag zu S. 37, Z. 3 v. o.), außerdem an glühendem Pt, an Neusyn-Stiften und am Lichtbogen. An den glühendem Drähten und Stiften fanden sie stets nur O<sub>2</sub>, am Lichtbogen und bei Verbrennungsvorgängen in fl. Luft auch NO bzw. N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Die Verbrennung des H in fl. O liefert nur O<sub>3</sub>, kein H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Die Ozonbildung ist nicht an intermediäre B. höherer Stickoxyde gebunden;

eie ist rein thermischer Natur an glühendem Pt, an Neunst-Stiften und bei Verbrennungsvorgängen. Photochemische Mitwirkung (s. Bildungsweise 2) S. 33) ist möglich beim Lichtbogen, sicher beim Funken. In fl. O wurde am Neunst-Stift eine nahezu 1-° gige Ozonlösung dargestellt und gezeigt, daß die Ausnützung der elektrischen Energie in Form ihrer Wärmewirkung von annähernd derselben Größenordnung ist wie bei der stillen elektrischen Entladung. Fischen u. Brahmar. — Später (Ber. 39, (1906) IV, 3631; 40, (1907) 443) ermitelten Fischen u Marx die Versuchsbedingungen, unter denen man Oo, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und NO durch geeignetes Erhitzen und Abkühlen von (eventuell wasserdampfhaltiger) Luft bzw. von O. entweder jedes beliebige einzeln für sich oder in jeder gewünschten Zusammenstellung, erhalten kann.

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 38, Z. 31. — F. RICHARZ U. A. JACOBS (Ann. Phys. [4] 19, (1906) 639; C.-B. 1906, I, 1139) bestimmten das Verhältnis der beiden spez. Wärmen für Ozon-Sauerstoffgemische. Ist  $\frac{\mathbf{c}_p}{\mathbf{c}_v}$  für reinen Sauerstoff = 1.396, so folgt durch Extrapolation aus den

Werten für die Gemische, daß für reines  $O_s$  ist  $\frac{c_p}{c_r} = 1.29$ .

Flüssiges Ozon. — Zu S. 39, Z. 2 v. o. — Ueber die Darst. von fl. O<sub>8</sub> als Vorlesungsversuch: H. Erdmann (Ber. 37, (1904) 4739; C.-B. 1905. I, 327). — Flüssiges O<sub>8</sub> löst sich in fl. N langsam auf zu einer vollkommen klaren, schön himmelblauen, leicht filtrierbaren Lsg. — Solche Lsgg. sind vielleicht geeignet, das Mol.-Gew. des O<sub>8</sub> (nach der kryoskopischen Methode) zu bestimmen. H. Erdmann (Ber. 39, (1906) II, 1208). — Lsgg. von O<sub>8</sub> in fl. Sauerstoff besitzen einen konstanten minimalen Kp. bei einem Gehalt von 4 bis 5% O<sub>8</sub> bei etwa 89.7° abs.; daher konnte das Mol.-Gew. des O<sub>8</sub> in Lsgg. von O durch Bestimmung der Siedepunktserhöhung nicht ermittelt werden. Hunter (J. of Phys. Chem. 10, 330; C.-B. 1906, II, 485).

Absorptionsspektrum. — Zu S. 39, Z. 10 v. u. — S. auch E. Meyer

(Ber. dtsch. physik. Ges. 2, (1904) 362; C.-B. 1905, I, 424).

Zu S. 39, Z. 8 v. u. — E. Ladenburg u. E. Lehmann (Ber. disch. physik. Ges. 4, (1906) 125; Ann. Phys. [4] 21, (1906) 305; C.-B. 1906, I, 1727; 1907. I, 211) haben das Absorptionsspektrum des O<sub>2</sub> untersucht. Sie schließen aus einigen neuen Streifen im Rot, die immer erst dann auftreten, wenn ca. I, des O<sub>3</sub> verdunstet ist, und die als erste verschwinden. während gleichzeitig der Druck steigt, auf das Vorhandensein einer höher molekularen Modifikation des Sauerstoffs.

Zu S. 40, erste Zeile. — Luther (Z. Elektrochem. 11, (1905) 832; С.-В. 1906, I, 117 S. 40, Z. 20 v. n. lies Löslichkeitstabelle statt Löslichkeitsfrage!

Zersetzung des Ozons. — Zu S. 42, Z. 2 v. o. — Der Zerfall des  $O_s$  bei höheren Tempp. (oberhalb 127°) ist eine bimolekulare Rk. Für die Aenderung des Geschwindigkeitskoeffizienten mit der Temp. gilt:  $\ln k = -\frac{5700}{T} + 14.939$ . Wenn sich nach der Theorie bei 2200° oder bei einer höheren Temp.  $O_s$  bildet, so muß es doch bei Temperaturerniedrigung, auch bei der schnellsten Abkühlung so gut wie momentan zerfallen. Clement (Ann. Phys. [4] 14, (1904) 334; C.-B. 1904, II, 79). — Die Geschwindigkeit des Ozonzerfalles nimmt linear mit abnehmendem Drucke zu. Stehn. Jahn (Z. anory. Chem. 48, (1905) 260; C.-B. 1906, I, 892).

Chemische Eigenschaften. — Zu S. 42, Z. 23 v. u. — Durch Erhitzen von Aethan mit ozonisierter Luft (mit ca. 2 ½ % O<sub>8</sub>) auf 100° erhält man

neben Acetaldehyd und Spuren von Formaldehyd Aethylalkohol. BONE u. DRUGMAN (Proc. Chem. Soc. 20, (1904) 127; C.-B. 1904, II, 183).

Zu S. 42, Z. 16 v. u. — Ueber das Gleichgewicht zwischen O, und HCl: Steph. Jahn (Z. anorg. Chem. 42, (1904) 203; C.-B. 1905, L. 4).

Ozonide. — Zu S. 44, letzte Zeile. — Harries (Ann. 343, 311; C.-B. 1906, I, 544); Harries u. Thieme (Ber. 39, (1906) 2844); Harries u. Neres-HEIMER (Ber. 39, (1906) 2846); MOLINARI U. SONCINI (Ber. 39, (1906) 2735); E. HARTMANN (Naturw. Rdsch. 21, (1906) 93; C.-B. 1906, I, 1149).

Phosphorescenzerscheinungen. — Zu S. 45, Z. 26 v. o. — Nach Graetz (Physikal. Z. 5, (1904) 688; C.-B. 1904, II, 1561) wirkt O<sub>3</sub> nicht auf die photographische Platte. — Dagegen wirkt nach K. Schaum (Physikal. Z. 6. (1905) 73; C.-B. 1905, I, 580) Ozon auf photographische Platten, auch wenn kein organischer Stoff anwesend ist, also kein H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> entstehen kann. Wenn Graetz keine Wirkung des O<sub>3</sub> bemerkt hat, so liegt dies an der außerordentlich verschiedenen Empfindlichkeit der Platten verschiedener Firmen.

Konstitution. — Zu S. 45, Z. 18 v. u. — S. auch J. Meyen (J. prakt. Chem. [2] 72, (1905) 278).

Physiologische Wirkung und Verwendung. - Zu S. 46, Z. 6 v. o. - Durch die Einatmung von Oa wird das Lungengewebe geschädigt (geätzt) und der respiratorische Stoffwechsel, besonders die Sauerstoffaufnahme vorübergehend geändert. C. Bohr u. V. Maar (Skand, Arch. Phys. 16, 41; C.-B. 1905, I, 945). — O. Seitta (Mittlyg, a. d. Kyl. Prüfungsanst. f. Wasservers, u. Abwässerbeseit. 1904, Heft 4, 176 nach C.-B. 1904, II, 1579) konnte durch (Skand, Arch Phys. 16, 41; C.-B. 1905, I, 945). — O. Seitta (Mittigg. a. d. Kgl. Prüfungsanst. f. Wasservers. u. Abwüsserbeseit. 1904, Heft 4, 176 nach C.-B. 1904, II, 1579, konnte durch O. eine komplette Abtötung der Larven von Aukylostomum duodenale nicht erreichen, obgleich die Ozonisierung auf ½ Stande ausgedehnt wurde und auf 1 W. die beträchtliche Menge von 4015 mg O. zur Einwirkung kam. — Ueber die Wirkung des O. auf keimende Körner: Micherels u. Dr. Hers (Bull. Acal. Belg. 1906, 364; C.-B. 1906, II, 805). — Die physiologischen Wirkungen des O. wurden neuerdings von W. Sidmund (C.-B. Bakteriol. II, 14, 400, 494, 627; C.-B. 1905, II, 839) an Enzymen, Bakterien, niederen Pflanzen und Tieren geprüft. Die Resultate decken sich im allgemeinen mit den früheren Bedoachtungen Zum Sterilisieren von Milch ist O. nicht geeignet. Sigmund. — Ueber die sterilisierende Wirkung des O. 8. nuch H. de La Coux (Rev. générale de Chim. pure et appl. 8, 125; C.-B. 1905, I, 1209), Sanéquer u. Le Baron (Rev. générale de Chim. pure et appl. 8, 225; C.-B. 1905, II, 903); Labbe (Rev. générale de Chim. pure et appl. 8, 387; C.-B. 1906, I, 605).

Zu S. 46, Z. 23 v. o. — Ueber die Verwendung von O. zur Sterilisation von Trinkwasser: Van Wargeningh (Pharm. Weckblad 42, 341; C.-B. 1905, I, 1664); K. Schamber (Mittlyg. d. Kgl. Prüfungsanst. f. Wasservers. u. Abwüsserbeseit. 1906, Heft 6, 60; C.-B. 1906, I, 610); Le Baron u. Seneguer (Rev. générale de Chim. pure et appl. 9, 45; C.-B. 1906, I, 610); Le Baron u. Seneguer (Rev. générale de Chim. pure et appl. 9, 45; C.-B. 1906, I, 950); C. Eleman (C.-B. Bakteriol. I, 40, 155; C.-B. 1906, I, 489). — Verfahren zur Behandlung von Fill. mit Ozon: E. Fischer (D. R.-P. 1586)3 (1903); C.-B. 1905, I, 113); vgl. auch Balland (Compt. read. 130, (1904) 822; C.-B. 1905, I, 114. — Verwendung zur Darst. von Kampher durch Oxydation von Borneol oder Isoborneol mit Ozon: Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. E. Schrang) (D. R.-P. 161 206 (1904); C.-B. 1904. II, 1022; 1906, II, 711).

Ц, 711).

Nachweis. — Zu S. 46, Z 9 v. u. — Ueber den Nachweis des O<sub>3</sub> mittels Tetramethyldi-p-diaminodiphenylmethan (Tetramethylbasenpapier): Abnold (Ber. 35, (1902) 1324; 39, (1906, 1528); F. Fischer u. Marx (Ber. 39, (1906, 2555; C.-B. 1906, II, 846). — Ueber den Ozonnachweis mittels Silber: H. Thiele (Z. öffentl. Chem. 12, 11; C.-B. 1906, I, 594). — Molinari u. Soncini (Ber. 39, (1906) 2735) verwenden zur Best. von O<sub>3</sub> in Gasen Olein als Absorptionsmittel; seine Gewichtszunahme entspricht der absorbierten Menge O<sub>3</sub>. S. dazu: Fenaroli (Gazz, chim. ital. 36, II, 292; C.-B. 1906, II, 1521) u. Th. Weyl (Ber. 39, (1906) 3347)

39, (1906) 3347).

Eine kritische Prüfung der Methoden zur quantitativen Bestimmung des Ozons: Tebadwell u. Annelbe (Z. anorg. Chem. 48, (1906) 86; C.-B. 1906, I. 159, 396).

#### Die atmosphärische Luft.

Zusammensetening. - Zu S. 51. Z. 17 v. a. - Zur chemischen und geologischen Geschichte der Atmosphäre: J. Stevenson Piol. Mos. [6] 2, 11905 88: [6] 11, 11906 226; C.-B. 1905, I. 401: 1906, I. 8131

Kuhlensaurenehalt. — Zo e. 55. Z. 25 v. c. — Lacratus Groupt rend 143 1945, 555 C. R. 1946 II. 1949) but an 14 verschiedenen Pouktez auf den Seinen Meere in der Hise der Kuste der Bretagne die Seelaft auf ihren wehalt au (V), unterswent und im Mittel 35.5 Later ('U. m. 10) chm Laft gefunden.

Gehalt an Wasserstoff und anderen brennbaren Gasen. - Zo 8. 36. Z. 16 V. U.— Zo den Unteren hungen frattiere über den Methangenatt der Luft a. auch W. Omensanent C.-B. Baktersof H. 15. 673; C.-B. 1906, L 1034.

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 61. Z. 10 v. u. — Ueder die Kompressibilität der Luft bei lieueken zwischen 1 und 1, Atmosphäre: Lond Ranlance Z. zagnik

Chem 52 1206 706 C-B 1905 H. 1004: Zu S. 61, Z. 2 v. u. — Der Ausdehnungskoeffizient der Lust zwischen 00 and 1066 beträgt 0.0036643. JAQUEROD IL PERROT Arch pigs. mat. 4 20, (1905) 506; C.-B. 1906, I. 181.

Immation and Leilfähigkeit. — Zu S. 63, Z. 10 v. a. — E. Rlock (Ann. Phys. 18, 4, 1905 25; C.-B. 1905, I. 491; P. Langerus Compt. rend 140, 1905 22; C.B. 1905, I. 648; P. Langerus a. Moulis (Compt. rend 140, 1906 365; C.-B. 1905, I. 648; P. Langerus a. Moulis (Compt. rend 140, 1906 365; C.-B. 1905, I. 1906 366; C.-B. 1905, I. 1906 366; C.-B. 1905, I. 1906 366; C.-B. 1906, I. 1906 37; C.-B. 1906, I. 1906 369; C.-B. 1905, I. 1906 37; C.-B. 1906, I. 1806; I. 18

dem großen Ozean: Lincke (Gen. Wins, Gölling, 1906, 490; C.-B. 1907, I, 841).

Flüssige Luft. — Zu S. 63, Z. 20 v. u. — Ueber die Linde'schen Apparate zur Verflüssigung der Luft s. d. Bd., S. 7; ferner: R. Pierer (D. R.-P. 162 702 (1901) und 169 359 (1900); C.-B. 1905, II, 1478; 1906, I, 1637). - Zur Technik der Luftverflüssigung: Corrrell (J. of Phys. Chem. 10, 264; C.-B. 1906, II, 486). BRADLEY II. FENWICK (J. of Phys. Chem. 10, 275; C.-B. 1906, II, 486), G. CLAUDE (Compt. rend. 141, (1905) 762; 142, (1906) 1333; 143, (1906) 583; C.-B. 1906, I, 174; 1906, II, 295, 1708; D. R.-P. 173 276 (1903); C.-B. 1906, II, 934); R. Mewes (D. R.-P. 174 362 (1904); C.-B. 1906, II, 1700). — Zur Geschichte und Theorie der Verflüssigung der Luft: R. Picter (Physikal. Z. 6, (1905) 785; C.-B. 1906, I. 8).

Zu S. 63, Z. 14 v. u. - Weber Sammel- und Transportbehälter für fl.

Luft: D. R.-P. 161 362 (1902); C.-B. 1905, II, 185.

Zu S. 64, Z. 31 v. o. — Ueber die isotherme Destillation von fl. N and O (und von fl. Ar und O) s. J. K. H. Inglis (Phil. Mag. [6] 11, (1906) 640; C.-B. 1906, I, 1815).

Dichte der fl. Luft. - Zu S. 64, letzte Zeile. - Ueber die Dichten von fl. O und seinen Mischungen mit fl. Stickstoff: INGLIS u. COATES (Proc. (hem. Soc. 22, (1906) 146; C.-B. 1906, II, 487).

Verwendung. - Zu S. 65, Z. 16 v. o. - Ueber die Verwendung fl. Luft zur Herstellung hoher Vakua: CLAUDE u. LEVY (Compt. rend. 142. (1906) 876; C.-B. 1906, I, 1725).

# WASSERSTOFF.

Gasförmiger Wasserstoff. - Darstellung. - Zu S. 68, Z. 4 v. u. - Einen Trog zur Darst. von H (und 0) durch Elektrolyse von Wasser: VARKILLE (D. R.-P. 178123

Trog zur Darst. von H (und 0) durch Elektrolyse von Wasser: Vareille (D. R.-P. 178123 (1905); C.-B. 1906, II, 1744).

Zu S. 69, Z. 6 v. u. — Einen Ofen zur Darst. von H durch Einw. von Wasserdampf auf Fe empfehlen Elwosthy u. Williamson (D. R.-P. 164721 (1902); C.-B. 1905, II, 1649).

Zu S. 70, Z. 8 v. o. — Zinkgranslien, die man einige Zeit in einer Leg. von Cocl. hat liegen lassen, der man einige Tropfen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zugesetzt hat, geben schon mit wenig konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eine gleich zu Anfang kräftige Entw. von Wasserstoff. H. Rebenstorff (Z. physik.-chem. Unterr. 18, 290; C.-B. 1905, II, 1305).

Zu S. 71, Z. 6 v. u. — Apparat zur Entw. von H aus Zn und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: Striobe (Z. chem. Apparatenkunde 1, (1906) 752; C.-B. 1907, I, 522), Ford (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 793; C.-B. 1906, II, 481).

Wassergas. — Zu S. 74, Z. 2 v. o. - Ucber den Einfiuß des Wasserdampfes auf die Reduktion des CO<sub>2</sub> durch Kohlenstoff: Bordouand (Compt. rend. 141, (1905) 252; C.-B. 1905, II, 760). — Ueber die Einwirkungsgeschwindigkeit des O, (CO<sub>2</sub> und Wasserdampfes auf Kohlenstoff: P. Farup (Z. anorg. Chem. 50, (1905) 276; C.-B. 1906, II, 1234). — Ueber die Einw. von CO auf H<sub>2</sub>O und von H auf CO<sub>2</sub> bei Rotglut: A. Gautier (Compt. rend. 142 (1906) 1382; C.-B. 1906, II, 425).

Zu S. 74, Z. 20 v. u. — Ueber die Verwendung des Wassergases zur Erzeugung von Methan nach: CO + 3H<sub>2</sub> = CH<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O: Elwohthy u. Williamson (D. R.-P. 161666 (1902); C.-B. 1905, II, 1000). — A. Frank (D. R.-P. 174324 (1905) u. 177703 (1903); C.-B. 1906, II, 1090, 1743) schlägt zur Darst. von reinem H vor, Wassergas in möglichst trockenem Zustande bei etwa 300° über Calciumkarbid zu leiten, wodurch CO, CO<sub>2</sub> und Nabarbiert werden sollen.

absorbiert werden sollen.

Physikalische Eigenschaften des gasförmigen Wasserstoffs. - Litergewicht und Dichte. - Zu S. 75, Z. 16 v. u. - Die Dichte von H bezogen auf O. = 32 ist bei Atmosphärendruck 2.0149 (16°), bei sehr geringem Druck 2.0173, LOBD RAYLEIGH (Z. physik. Chem. 52, (1905) 705; C.-B. 1905, II, 1004).

Thermisches Verhalten. — Zu S. 75, letzte Zeile. — A. W. WITKOWSKI (Anz. Akad. Wiss, Krakau 1905, 305; C.-B. 1905, II. 1774) gibt eine Tabelle. aus der die Werte des Ausdehnungskoeffizienten des H bei Tempp. von + 100° bis -212° unter konstantem Druck (von 1 bis 60 Atm.) ersichtlich sind.

Elektrochemisches. - Zu S. 76, Z. 18 v. u. - Ueber die Wirkung des H auf die Entladung von Elektrizität aus heißem Platin: RICHARDSON (Proc. Cambridge Philos. Soc. 13, 192; C.-B. 1906, I, 898).

Optische Figenschaften: Spektrum. — Zu S. 77, Z. 14 v. u. — Der Brechungsindex des H im Ultrarot (8.69  $\mu$ ) bei 0° und 760 mm beträgt 1.0001 373. J. Koch (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 658; C.-B. 1905, II. 879). Zu S. 77, letzte Zeile. - Nach L. Janicki (Ann. Phys. [4] 19. (1906)

36; C.-B. 1906, I. 644) ist die rote Wasserstofflinie doppelt.

Zu S. 79, Z. 6 v. o. - J. STARK (Ges. Wiss. Götting. 1905, 459: C.-B. 1906, I. 891). - Ueber den spektroskopischen Nachweis sehr geringer Mengen von H (bis zu 7 - 10-14 mg) in Geisslen'schen Röhren: EMICH Ber. Wien, Akad, 100, II a (1900) 411). — Ueber die Selbstumkehrung der Wasserstofflinien in Geissler'schen Röhren: R. W. Wood (Physikal. Z. 7, 926: C.-B. 1907, I. 932).

Löslichkeit des Wasserstoffyases. - Zu S. 79, Z. 25 v. o. - L. W. WINKLES (Z. physik, Chem. 55 (1906) 344; C.-B. 1906, I, 1594).

Zu S. 79, Z. 27 v. u. — Löslichkeit des H in was. Lagg.: Hürnen 'Z. physik. Chem. 57, 1906; 611; C.-B. 1907, I, 446.

Diffussionsvermögen. — Zu S. 80, Z. 12 v. u. — Ueber die Diffusion von naszierendem H durch Eisen: A. Winkelmann Ann. Phys. [4] 17, (1905) 589; C.-B. 1905, II, 879).

Zu S. 80, Z. 4 v. u. - Bemerkungen zu der Abhandlung von Richard-SON, NICOLL U. PARNELL: WINKELMANN (Ann. Phys. [4] 19, (1906) 1045;

C.-B. 1906, I. 1525).

Zu S. 81. Z. 2 v. o. - Ueber die Diffusion von elektrolytisch entwickelten H durch Palladium. A. Lessing (Ber. physikal. Ges. 4, 569: C.-B. 1907. I. 932).

Zu S. 81, Z. 10 v. o. — S. auch Jaquerod u. Perrot (Arch. phys. act. [4] 20, (1905) 128; C.-B. 1905, II, 958). — Aus gewöhnlichem Glas diffundiert H bei 525 bis 550° in 1 Stde. nicht, bei 575—600° in 2 Stdn. zu 1.7%, bei 600-650% in 1 Stde. zu 15%. Aus Jenaer Glas entweicht H bei 700° in 1, Stunde zu 10° 0. BERTHELOT (Compt. rend. 140, (1905) 1286; C.-B. 1905, II, 1).

Einschliessung des Wasserstoffs durch Metalle. - Zu S. 84. Z. 12 v. o. Ueber die Widerstandsänderung von Pd-Drähten bei der Okklusion von Wasserstoff: F. Fischer (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 503; C.-B. 1906, II, 385.

Zu S. 87, Z. 6 v. o. - Reiner Tantaldraht nimmt beim Erhitzen auf Rotglut in einem langsamen Strom von reinem H bis zu etwa 0.3°, bei Gelbglut (im Quarzrohr) etwa 0.4°, an Gewicht zu. Der in H geglühte Draht ist so spröde, daß er im Mörser pulverisiert werden kann, und besitzt kristallinische Struktur. Der elektrische Widerstand steigt bis auf das 2.1-fache. Beim Erhitzen im Vakuum entweicht die Hauptmenge des H bei Rotglut, etwa 0.1% werden jedoch hartnäckig zurückgehalten. Erst wenn bei Weißglut Sintern des Drahtes eintritt, kann dieser Rest allmählich ausgetrieben werden. Völlige Befreiung von H gelingt erst durch andauerndes Schmelzen des Metalls. 0.1% H sind wahrscheinlich chemisch gebunden und ca. 0.3% H werden dann noch okkludiert. v. Pikani Z. Elektrochem. 11, (1905) 555; C.-B. 1905, II, 883).

Zu S. 88, Z. 2 v. u. - Ueber die Oxydation des H durch H. SO, nach:  $H_2SO_4 + H_2 = 2H_2O + SO_3$ : MILBAUER (Z. physik. Chem. 57, 649; C.-B. 1907, I, 932).

Chemische Eigenschaften des gasförmigen Wasserstoffs. Verhalten gegen Metalloxyde. - Zu S. 89, Z. 11 v. o. - Ueber die reduzierende Wirkung des Wasserstoffs: Chapman R. Law (Analyst. 30, (1905) 306; 31, (1906) 3: C.-B. 1905, H. 1573; 1906, I, 784).

Zu S. 89, Z. 3 v. u. — C. Paal u. K. Ambridger (Ber. 38, 1905, 2414).

Atomgewicht und Wertigkeit des Wasserstoffs. - Zu S. 90, Z. 6 v. u. -

S. auch P. A. Guye (Compt. rend. 140, (1905) 1241; C.-B. 1905, II, 2). Zu S. 90, Z. 4 v. u. — Das Mol.-Gew. des H. bezogen auf 0<sub>2</sub> = 32, ist 2.0156 bei 400 bis 800 mm Hg. JAQUEROD u. SCHEUER (Compt. rend. 140, (1905) 1384; C.-B. 1905, II, 95).

Flüssiger Wasserstoff. — Kritische Temperatur und kritischer Druck. — Zu S. 93, Z. 14 v. o. — Der krit. Druck beträgt 13.4 bis 15 Atm., je nachdem man das Erscheinen oder das Verschwinden des Meniskus berücksichtigt. Benützt man den Kp. des  $H=-252.5^{\circ}$  zur Aichung des Widerstandsthermometers, so ergibt sich die krit. Temperatur des H zu  $-240.8^{\circ}$ . Olszewski (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 986; C.-B. 1905, H, 1222).

Dichte. — Zu S. 94, Z. 19 v. o. — Aus den experimentellen Daten Dawar's berechnet Hanssen (Chem. N. 92, (1905) 172; C.-B. 1905, II, 1406), daß bei 20.5° abs. 1 Vol. fl. H = 779.816 Vol. gasförmigen H ist, bei 13.1° abs. 1 Vol. fester H = 850.077 Vol. gasförmigen H; ferner, daß 1 1 fl. H bei 20.5° abs. 69.69216 g wiegt, 1 1 fester H bei 13.1° abs. 75.97138 g. -

#### Wasser. H2O.

Bildung aus Knallgas. — Zu S. 95, Z. 8 v. u. — K. G. FALK (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 1527; C.-B. 1906, II, 1803) fand für die Explosionstempp. von Knallgasgemischen folgende Zahlen:

Gasgemisch.	Temperatur	Temperatur
	Kleinerer Apparat	Großer Apparat
$4H_2 + O_2$	874° abs.	893° abs.
2H. + O.	8110 "	8190 ,
H. + O.	786° "	7960 "
H, +20,	-	8080 "
$H_{y} + 40_{y}$		8490 "

Ueber die Entzündlichkeit von Knallgasmischungen: Eusen (Monatah. 18, (1897) 6: 19, (1898) 299; 21, (1900) 1061; C.-B. 1897, I, 843; 1808, II, 746; 1901, I, 436).

Einwirkung von festen Körpern auf die Knallgasmischung. - Zu S. 97. Z. 18 v. o. — Ein elektrisch erhitzter dünner Pt-Draht ruft auch bei niedrigen Drucken eine Vereinigung von H und O hervor. Die Wirkung tritt beim allmählichen Erwärmen plötzlich auf und verschwindet ebenso plötzlich beim Abkühlen. Bei Drucken von 40 bis 2 mm Hg begann die Vereinigung unabhängig vom Druck bei etwa 275°. Die Eigenschaft erhitzten Platins, von 160° an negative Ionen auszusenden, ist die Ursache seiner katalytischen Wirkung. P. J. KIEKBY (Phil. Mag. [6] 10, (1905) 467; C.-B. 1905, II, 1311).

Zu S. 99, Z. 25 v. o. - Ueber die Vereinigung von H und O in Berührung mit heißen Oberflächen: Bone u. Wheeler (Proc. R. S. London 77, A (1906) 146; C.-B. 1906, I. 898).

Einfluss von anderen Gasen auf die Entzündung des Knallgasgemenges durch feste Körper. — Zu S. 99, Z. 13 v. u. — Ueber den Einfluß von KW-Stoffen auf die Explosion von Knallgas: W. Mistell (J. Gasbel, 48, (1905) 802; C.-B. 1905, II, 1075).

Wirkung von Radiumstrahlen usw. auf Knallgas. — Zu 8. 102, Z. 3 v. o. — Jorissen u. Ringer (Ber. 39, (1906) 2093; C.-B. 1906, II, 303) konnten nach 71 stündiger Einw. von Radiumemanation auf Knallgas (durch Glas hindurch) keine Vereinigung bemerken.

Zu S. 102, Z. 6 v. o. - Emich (Monatch. 21, (1901) 1061; C.-B. 1901, I, 436).

Allgemeines über Knallgas. — Zu S. 102, Z. 5 v. u. — Ueber die Temperatur der Knallgasslamme: Geipear (J. f. Gasbel. 49, (1906) 437; C.-B. 1906, II, 180).

Thermochemisches und Allgemeines über die Verbindung von H und O su  $H_2O$ . — Zu S. 103, Z. 23 v. 0. — Thompson (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906-731; C.-B, 1906, II, 296).

Demonstration der Wasserbildung bei der Verbrennung von Wasserstoff. — Zu S. 104, Z. 9 v. o. — J. Lang (Z. physik.-chem. Unterr. 18, (1906, 202; C-B. 1906. II, 949).

Reindarstellung des Wassers. — Zu S. 104, Z. 3 v. u. — R. Seligmans Chem. N. 93, (1906) 26; C.-B. 1906, I, 986).

Physikalische Eigenschaften des Wassers. — Eis. — Zu S. 106, Z. 6 v » — Bei 15 000 Atm. Druck, welche den F. nach der Theorie unter —80° ermedrugen sellten trat bei —80° kleine Verflüssigung ein. Dawar (Chem. N. 91, (1905) 216; C-B. 1905. I, 1689).

Zu S. 106, Z. 13 v. o. — Pontus (Journ. des Sc. Phys. et Chim. de M. de Fontenelle 1833; nach M. Tractz (Z. physik. Chem. 33, (1905) 9) sah, daß Wasser bei sehr raschen

Gefrieren einen glänzenden Lichtblitz aussendet.

Zu S. 106, Z. 16 v. o. — Die Schmelzwärme des Eises beträgt 79.2 Kal. A. Leduc (Compt. rend. 142, (1906) 46; C.-B. 1906, I. 432), 79.61 Kal. Bogdjawlenski (Schriften d. Dorpater Naturf. Ges. 13, (1904) 1; C.-B. 1905, II, 946).

Zu S. 106, Z. 31 v. o. — Der wahrscheinlichste Wert für die D. des Eises bei 0° ist 0.9176. A. Leduc (Compt. rend. 142, (1906) 149; C.-B. 1906, I, 635). Eis schwimmt auf fl. O und sinkt ein in fl. N. Die D. des Eises bei der Temp. der fl. Luft ist D = 0.9299 (bezogen auf die Dichte des fl. O = 1.137). Von da bis 0° beträgt der mittlere kubische Ausdehnungskoeffizient 0.00 008 099; er ist ¼ von dem des W. zwischen 0° und 10°. Wahrscheinlich ist er bei noch niedrigeren Tempp. noch kleiner. und die obere Grenze der Dichte ist für 0° abs. 0.9368, J. Dewar (Chem. N. 91, (1905) 216; C.-B. 1905, I, 1689).

Kristallform. — Zu S. 107, Z. 26 v. o. — Ueber die Struktur des Gletschereises: G. Quincke (Proc. Roy. Soc. 76, A, (1905) 431; Ann. Phys. [4] 18, (1905) 1; C.-B. 1905, H, 1120, 1510).

Thermische Leitfähigkeit. — Zu S. 107. Z. 11 v. u. — Ch. H. Less (Proc. Roy. Soc. 74, (1904) 337; C.-B. 1905. I, 652). — Die spez. Wärundes Eises ist bis —  $78^{\circ} = 0.463$ , von —  $78^{\circ}$  bis —  $188^{\circ} = 0.285$ , von —  $188^{\circ}$  bis —  $252.5^{\circ} = 0.146$ . J. Dewar (Proc. Roy. Soc. 76, A, (1905) 325; C.-B. 1905, II, 529).

Nach Bogojawlenski (Schriften d. Dorpater Naturf. Ges. 13, (1904) 1. C.-B. 1905, II, 945) ist die spez. Wärme des Eises

bei -50° -45° -40° -35° -30° -25° -20° -15° -10° 0.395 0.405 0.415 0.427 0.440 0.455 0.475 0.500 -

Elasticität und innere Reibung. — Zu S. 107, Z. 7 v. u. — Weinberg (J. russ. phys.-chem. Ges. 38. Physik. Teil 186, 250, 289, 329; C.-B. 1907. L 211). — Zu S. 107, Z. 5 v. u. — Slatowratski u. Tammann (Z. physic Chem. 53, (1905) 341; C.-B. 1905, H. 1406). — Eis kann in der Nähe seines F. in Drahtform gepreßt werden, ebenso auch bei — 80° unter 50 Tonnen Druck, es ist aber dann nicht durchsichtig. Bei der Temp. der

fl. Luft war diese Fähigkeit verschwunden. Dewar (Chem. N. 91, (1905) 216; C.-B. 1905, I, 1689).

Zu S. 108, Z. 10 v. o. — Ueber die Verunreinigungen des künstlichen Eises: G. Calvi (Giorn. Farm. Chim. 54, 385; C.-B. 1905, II, 1293).

Flüssiges Wasser. — Kompressibilität. — Zu S. 110, Z. 18 v. u. — K. Drucker (Z. physik. Chem. 52, (1905) 641; C.-B. 1905, II, 964).

Farbe. Zu S. 111, Z. 16 v. o. — W. Spring (Arch. phys. nat. [4] 20, (1905) 101; C.-B. 1905, II, 1046).

Optisches. Brechungsexponent. — Zu S. 111, Z. 19 v. u. — Gippord (Proc. Roy. Soc. 78, A, 406; C.-B. 1907, I, 526).

Oberflächenspannung. — Zu S. 111, Z. 8 v. u. — C. FORCH (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 744; C.-B. 1905, II, 874).

Elektrische Leitfühigkeit und Dissosiation. — Zu S. 112, Z. 17 v. u. — J. Walker (Trans. Faraday Soc. 1, 3; C.-B. 1906, II, 203); über das molekulare Leitvermögen: Blackman (Proc. Chem. Soc. 21, 237; C.-B. 1906, I, 432). — Rudiumemanation vermehrt die Leitfähigkeit des Wassers. U. Grassi (Atti dei Line. [5] 14, II, 281; C.-B. 1905, II, 1151). Ueber die Wirkung von Brequerrel-Strahlen auf die Leitfähigkeit des Wassers: Kohlrausch (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 87; C.-B. 1906, II, 6).

Wasserdampf. Verdampfungswärme des Wassers. — Zu S. 113, Z. 14 v. o. — R. H. HOUGH (Am. J. sci. (Sill.) [4] 20, (1905) 81; C.-B. 1905, II, 1010). — J. B. Goebel (Z. physik. Chem. 53, (1905) 213; C.-B. 1905, II. 1149) berechnet die Verdampfungswärme des W. bei 0° zu 589.50, die Sublimationswärme des Eises bei 0° zu 669.76. — Die Verdampfungswärme des W. beträgt

bei 30° 40° 50° 60° 70° 80° 90° 100° 579.6 574.2 568.6 562.9 557.0 551.1 545.0 538.7 Knl.

F. HENNING (Ann. Phys. [4] 21, 849; C.-B. 1907, I, 926).

Spez. Wärme des überhitzten Wasserdampfes. — Zu S. 113, Z. 26 v. o. — A. H. Peake (Prov. Roy. Soc. 76, A. 185; C.-B. 1905, II, 380), Knobloch u. Jakob (Physikal. Z. 6, (1905) 801; C.-B. 1906, I, 7). — Die mittlere spez. Wärme des überhitzten Wasserdampfes zwischen  $0^{\circ}$  und  $9^{\circ}$  ist:  $c9 = 0.4460 \ (1 + 0.0009999)$ . Holborn u. Henning (Ann. Phys. [4] 18, (1905) 739; C.-B. 1906, I, 314).

Zusammensetzung des Wassers. — Zu S. 114, letzte Zeile. — Mit einem Volum Overbinden sich bei 13° 2.00256 Vol. H. bei 0° 2.0029 Vol. H zu H<sub>2</sub>O. Lond Raylengn (Z. physik. Chem. 52, (1905) 705; C.-B. 1905, I, 1004). — Ueber einem Vorlesungsversuch zur Demonstration der Zus. des Wassers: J. Thiblis (Ann. 847, (1906) 140; C.-B. 1906, II, 742).

Molekulargrösse des Wassers. — Zu S. 115, Z. 11 v. о. — W. Southerland (Phil. Mag. [6] 1, (1900); 12, (1906) 1; С.-В. 1906, Ц, 582). Zu S. 115, Z. 16 v. о. — W. R. Bousfield (Z. physik. Chem. 53, (1905)

257; C.-B. 1905, II, 1405).

Konstitution des Wassers. — Zu S. 115, Z. 22 v. u. — L. Henry (Bull. Acad. Belg. 1905, 377).

Zersetsungen des Wassers. Dissoziation bei hohen Temperaturen. — Zu S. 116, Z. 7 v. o. — W. NERNST u. H. v. WARTENBERG (Z. physik. Chem. Gmellu-Friedheim. I. Bd. 1. Abt. 7. Aufl

56, (1906) 513, 534; C.-B. 1906, II, 1379, 1380) geben folgende Tabelle für den Dissoziationsgrad des Wasserdampfes bei verschiedenen Drucken P und abs. Tempp. T.

P=10 Atm. P=1 Atm. P=0.1 Atm. P=0.01 Atm.

P=1 Atm. P=0.1 Atm. P = 0.01 Atm. 1000° 1.39.10 5 3.00.10-5 6.46.10-6 1.39.10 - 41.03.10-1 4.76.10-2 1500° 2.21.10-2 0.103 0.58820000 0.273 1 26 2.70 2500° 1.98 3.98 8.16 16.6

Ferner: Nernst u. v. Wartenberg (Gcs. Wiss. Götting. 1905, 35; C.-B. 1905, II, 290); Nernst (Ges. Wiss. Götting. 1906, 1; C.-B. 1906, II, 399); J. Langmuir (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 1357; C.-B. 1907, I, 6).

Verbindungen des Wassers. — Hydrate. — Zu S. 122, Z. 8 v. n. — Ueber die Zusammensetzung der Hydrate, welche von verschiedenen Elektrolyten in wss. Lsg. gebildet werden: Jones u. Chambers (Am. Chem. J. 23, (1900) 189), Chambers u. Fraser (Am. Chem. J. 23, (1900) 512), Jones u. German (Am. Chem. J. 27, (1902) 433; Z. physik Chem. 46, (1903) 244; Phys. Rev. 18, (1904) 146; Am. Chem. J. 31, (1904) 303; 32, 11944) 308; Z. physik Chem. 49, (1904) 385; Ber. 37, (1904) 1511), Jones n. Basset (Am. Chem. J. 33, (1905) 534), Jones (J. Chimie physique 3, (1905) 455; Z. physik Chem. 52, (1905) 231; 55, (1906) 385; 57, (1906) 244; Am. Chem. J. 34, (1903) 290); W. Biltz (Ber. 37, (1904) 3036; Z. physik. Chem. 56, (1906) 463).

Physiologische Wirkungen des Wassers. — Zu S. 124, Z. 34 v. o. — Auch Th. Bokorny (Chem. Zlg. 29, (1905) 687; Pharm. C.-H. 46, (1905) 605; C.-B. 1905. II, 503. 833) glaubt, daß zur Erklärung der öfter beobachteten Giftwirkung des destillierten W. nur minimale, nicht nachweisbare Spuren von Cu herangezogen werden können. — Nach A. Winckler (Pharm. C.-B. 46, (1905) 615; C.-B. 1905, II, 845) ist dest. W. nicht nur nicht giftig, sondern vielmehr ein ausgezeichnetes Heilmittel. Er empfiehlt Trinkkuren mit dest. W. zur Heilung vieler Krankheiten der Verdauungs- und Harnwege.

# Wasserstoffperoxyd. $H_2O_3$ .

Bildung. — Zu S. 128, Z. 6 v. u. — Bei der Einwirkung elektrischer Effluvien auf Wasserdampf und Sauerstoff. — Neunst (Z. Elektrochem. 11. (1905) 710; C.-B. 1905, II, 1620) fand, daß bei der Funkenentladung durch ein Gemenge von Wasserdampf und O kein H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nachgewiesen werden kann, offenbar, weil es beim Abkühlen praktisch vollständig zerfällt. Findlay (Z. Elektrochem. 12, (1906) 129; C.-B. 1906, I, 990) erhielt dagegen bei der Entladung von Tesla-Strömen durch Luft und Wasserdampf etwas Kondenswasser, das mit Titanschwefelsäure eine dentliche Gelbfärbung gab.

Bildung bei langsamer Oxydation von Metallen. — Zu S. 129, Z. 32 v o — Dunstan, Jowett u. Goulding (J. Chem. Soc. 87, (1905) 1548; C.-B. 1905, II, 1777) halten es nach ihren Versuchen für wahrscheinlich, daß auch beim Rosten des Fe intermedikt H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auftritt. Dagegen konnten O. u. A. Dony (C.-B. 1906, II, 203) hierbei solches nicht auf photographischem Wege nachweisen.

Bildung bei Verbrennungen. — Zu S. 129, Z. 5 v. u. — B. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bei Knallgasexplosionen: W. Nernst (Z. anorg. Chem. 45, (1905) 126; C.-B. 1905, H, 12). Ueber die B. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bei hohen Tempp.: Nernst (Z. Elektrochem. 11, (1905) 710; C.-B. 1905, H, 1620). Ueber die gleichzeitige B. von H<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, O<sub>3</sub> und NO bei Verbrennungen bzw. beim Erhitzen feuchter Luft s. die Arbeiten von Fischer u. Marx, sowie von Fischer u. Bearengen Nachtrag zu S. 37 u. 38).

Darstellung. — Zu S. 130, Z. 6 v. u. — S. auch D. R.-P. 165 097 (1902); C.-B. 1905, II, 1649.

Zu S. 132, Z. 20 v. o. — Tem Bosch (Pharm. Weekblad 42, 951; C.-B. 1906, I, 8) hat in 1 l käuft.  $\rm H_2O_2$  128 mg  $\rm As_2O_3$  gefunden. — Das für medizinische Zwecke bestimmte  $\rm H_2O_2$  darf höchstens 1 ccm n.-KOH pro 100 ccm zur Neutralisation verbrauchen. Rumpel (Ap. Ztg. 20, (1905) 984; C.-B. 1906, I, 197).

Aufbewahrung. — Zu S. 132, Z. 28 v. o. — Nach Allain (J. Pharm. Chim. [6] 24, (1906) 162; C.-B. 1906, II, 1080) hält sich medizinisches H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> am besten, wenn es in gelben Gläsern und unter Zusatz von 1 "/<sub>0</sub> NaCl aufbewahrt wird. S. auch Lorenzen (Pharm. C.-H. 47, (1906) 478; C.-B. 1906, II, 402). — Ein Verfahren zum Haltbarmachen verd. wss. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lsgg.: W. Heinrici (D. R.-P. 174190 (1904); C.-B. 1906, II, 1096).

Eigenschaften. — Zu S. 134, Z. 28 v. u. — Ueber das elektrolytische Potential des

Etigenschiquem. — Zu S. 134, Z. 28 v. u. — Ueber das elektrolytische Potential des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gegen Wasserstoff: Mazzucchelli u. Barbero (Atti dei Linc. [5] 15, II, 35; C.-B. 1906, II, 745).

Zu S. 134, Z. 7 v. u. — Zu Precht u. Otsuki s. noch: Otsuki (J. Soc. Chem. Ind. 24, (1905) 575; C.-B. 1905, II, 291); Precht u. Otsuki (Z. physik. Chem. 52, (1905) 236; C.-B. 1905, II, 291). — Auch Padoa (Atti dei Linc. [5] 14, II, 43; C.-B. 1905, II, 600) ist der Ansicht, daß die Wirkung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf die photographische Platte nicht von einer Strahlung, sondern von der chemischen Einw. auf dieselbe herrührt. Schaltet man zwischen die Platte und des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> eine Substanz ein die das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zerstört, wie Ptsehwarz eder die Platte und das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> eine Substanz ein, die das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zerstört, wie Pt-schwarz oder MnO<sub>2</sub>, so wirkt das H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nicht Schließlich sprechen auch die Versuche von O. u. A. Dony (C.-B. 1906, II, 203) dafür, daß die photographische Wirksamkeit des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> rein chemischer Natur ist (vgl. oben).

Zu S. 134, Z. 5 v. u. — O. Stöckert (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 192; C.-B. 1905, H. 96),

Konstitution. — Zu S. 135, Z. 8 v. u. — J. MEYER (J. prakt. Chem. [2] 72, (1905) 278).

Zersetzungen. - Zu S. 136, Z. 8 v. u. - Die Zersetzung des H.O. folgt dem Geschwindigkeitsgesetz bimolekularer Reaktionen. Die Geschwindigkeitskonstante ist bei  $270^{\circ} = 3.6 \times 10^{\circ}$ , bei  $336^{\circ} = 22 \times 10^{\circ}$ . Die Zers. des HaOa bei hohen Tempp. ist also eine momentane und deshalb kann nur bei ganz plützlicher Abkühlung die B. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> aus H u. O nachgewiesen werden, z. B. bei dem bekannten Traube'schen Versuch (s. S. 129 unten). W. NERNST (Z. Elektrochem. 11, (1905) 710; C.-B. 1905, II, 1620).

Zu S. 139, Z. 8 v. u. —  $\frac{1}{1}$  HNO, wird durch  $\frac{1}{1}$  H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> fast momentan und quantitativ in  $\frac{1}{1}$  HNO<sub>3</sub> übergeführt. M. Busch (Ber. 39, (1906) II, 1401; C.-B. 1906, I, 1675).

Zu S. 139, Z. 3 v. u. — Auf gelben P wirkt H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> von 6 % und von 30 % erst bei etwa 60% ein unter B. von nicht selbstentzündlichem Phosphorwasserstoff, H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> und H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Viel energischer wirkt H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> auf amorphen und auf Schulenck schen ein; erst höher progratigen HO aber 8% igem H.O. ist die Einw. gefahrlos, bei höher prozentigem H.O. aber äußerst stürmisch und von starker Wärmeentwicklung begleitet; es bildet sich dabei PH<sub>8</sub>, H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub> und H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Die Rk. verläuft vielleicht nach: I.  $3H_3O_2 + 2P = 2P(OH)_8$ ; II.  $4P(OH)_8 = PH_3 + 3PO(OH)_8$ . TH. WEYL

(Ber. 39, (1906) II, 1307).
Zu S. 141, Z. 22 v. o. — RIBSENFELD (Ber. 38, (1905) 3578, 4068; Ber. naturf. Ges. Freiburg i. Br. 17, 1; C.-B. 1907, I, 219); MAILHE (Chem.

Ztg. 29, (1905) 1105).

Zu S. 142, Z. 19 v. u. — Bei der Einw. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf HgO bildet

sich ein explosives Quecksilber, peroxydat", HgO<sub>2</sub>. Bredig u. Antropow (Z. Elektrochem. 12, (1906) 581; C.-B. 1906, II, 1039).

Zu S. 143, Z. 7 v. o. — Ueber die Einw. von ammoniakalischer H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lsg. auf Metalle (Cd. Cu. Fe, Zn. Ni): Hodgkinson u. Coote (Chem. N. 92, (1905) 38; C.-B. 1905, II, 809).

Weber die Einw. von H.O. auf TiCl.: KNECHT u. HIBBERT (Ber. 38, (1905) 3318; C.-B. 1905, II, 1512).

Zu S. 143. Z. 21 v. u. - Einw. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Silbersalze: Sheppard

Zu S. 143, Z. 21 v. u. — Einw. von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Silbersalze: Sheppard (Proc. Chem. Soc. 22, (1906) 64; C.-B. 1906, I, 1077).

Z. S. 143, Z. 14 v. u. — Ueber die Katalyse von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> durch Pt und Hg: Bredig u. Teletow bzw. Bredig u. v. Antropow (Z. Elektrochem. 12, (1906) 581; C.-B. 1906, II, 1039); G. Senter (Z. physik. Chem. 52, (1905) 737; 53, (1905) 604; C.-B. 1905, II, 1010, 1656).

Zu S. 145, Z. 13 v. o. — Ueber die Zersetzung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> durch Enzyme: Usher u. Priestley (Proc. Roy. Soc. 77, B. 369; C.-B. 1906, I, 1441); durch Heiekatalase: A. Bach (Ber. 30, (1906) 1664; C.-B. 1906, II, 142), durch Diastase: Van Laer (Bull. Soc. Chim. Behjijue 19, (1906) 337; C.-B. 1906, I, 1795; C.-B. Bakteriol. II, 17, 546; C.-B. 1907, I, 389

Zu S. 145, Z. 29 v. o. — A. Hereltzka (Atti dei Linc. [5] 15, II, 333).

Verbindungen des  $H_2O_2$ . — Zu S. 147, Z. 8 v. o. — Allgemeines über die Chemie der Persäuren: A. Mainhe (Chem. Zty. 29, (1905) 1105; C.-B. 1905, II, 1658).

Physiologische Wirkung. - Zu S. 147, Z. 30 v. o. - Ueber die bakterientötende und gärungshemmende Wirkung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Christian (Hygien, Rdsch. 16, 409; C.-B. 1906, II, 64); B. Schmidt (Hygien, Rdsch. 16, 517; C.-B. 1906, II, 145).

Zu S. 147, Z. 23 v. u. — Ueber die giftige Wirkg. des H<sub>1</sub>O<sub>1</sub> auf lebende Zellen: Th. Hokomay (*Pflüger's Arch.* 110, 174; C.-B. 1906, I, 62).
Zu S. 147, Z. 17 v. u. — Ueber die therapeutische Wirkg. des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Jaubert u. Robis (Rev. générale de Chim, pure et appl. [7] 8, 163, 179; C.-B. 1905, II, 99).

Verwendung. — Zu S. 147, Z. 6 v. n. — Zum Bleichen von Zuckersäften ist H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nicht branchbar. Gahrtz (Z. Ver. Rübenzuck.-Ind. 1906, 521; C.-B. 1906, II. 284—Ueber die Verwendung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zum Roffinieren von Rohspiritus: Petersen-Schepiller (D. R.-P. 170121 (1905); C.-B. 1906, II, 182).

S. 148, Z. 7 von oben lies: C.-B. 1905, I. 948 (statt C.-Bl. 1995, I, 948).

Zu S. 148, Z. 8 v. o. — Hetsch (v. Leuthold-Gedenkschrift 1906, I; C.-B. 1906 I. 1672). — Ueber die Verwendung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> als Desinfektionsmittel im Friseurgewerbe. Hildermans (Arch. Hyg. 54, 40; C.-B. 1906, I, 150).

Verwendung zur Konservierung von Milch. — Zu S. 148, Z. 15 v. o. — E. Baumans (Münche. med. Wehrehr. 52, 1083; C.-B. Bakteriol. 15, II, 639; C-B. 1905, II, 158: 1906, I, 1039): Lukin (C.-B. Bakteriol. II, 15, 20, 165; C.-B. 1905, II, 1039; Etchholz (Milchwirtschaft). C.-B. 1, 500; C.-B. 1905, II, 1813); Shbiman, Hahn u Mittler (J. Am. Chem. Soc. 27, (1905) 1060; C.-B. 1905, II, 1191); Adam (J. Pharm Chim. [6] 23, 273; Bull. soc. chim. [3] 35, 247; C.-B. 1906, I, 1375, 1677); Arrenge (J. Biolog. Chem. 1, 219; C.-B. 1906, I, 1054); Bandini (C.-B. Bakteriol. I, 41, 271, 372, 474; C.-B. 1906, II, 1136); Much u. Römer (Berl. klin. Wochenscht. 43, 1004, 1041; C.-B. 1906, II, 1859).

Zu S. 148, Z. 22 v. o. — Ueber die Verwendung von H.O. zur künstlichen Erzeuspung

Zu S. 148, Z. 22 v. o. — Ueber die Verwendung von H.O. zur künstlichen Erzeugung der beim natürlichen Altern des Holzes entstehenden Färbung: Kornmann (D. R.P.

164 892 (1904); C.-B. 1906, I, 112).

Verwendung als Reagens. — Zu S. 148, Z. 27 v. o. — Zur quantitativen Trennung der Halogene: Jannasch u. Zimmeimann (Ber. 30, (1906) I, 196; IV. 3655; C.-B. 1906, I 703; 1907, I, 64). — Zur Best. von Formaldehyd: Harwood u. Smith (J. Am. Chem. Soc 27, (1905) 1183; C.-B. 1905, II, 1388). — Zur Best. des Mangans: Ed. Donath (Z. anal Chem. 44, (1905) 698; C.-B. 1905, II, 1386). — Zum Nachweis von Blut: Schabe (Phorm C.-H. 46, 1905) 568; C.-B. 1905, II, 574).

Nachweis und Bestimmung des H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — Zu S. 148, Z. 23 v. u. — Fried (Proc. Chem. Soc. 21, (1905) 185; J. Chem. Soc. 87, (1905) 1367; C.-B. 1905, II, 354, 1518 — Mathrewson u. Calvin (Am. Chem. J. 36, 113; C.-B. 1906, II, 1082). — Ucher die Prüfung von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Reinheit: Schmatolla (Pharm. Ztg. 50, 640; C.-B. 1905, II, 705

# HELIUM, ARGON, NEON, KRYPTON, XENON.

Helium.

Vorkommen. In Mineralien. — Zu S. 151, Z. 32 v. o. — Nach Moss (Trans. Roy. Dublin. Soc. [2] 8, 163; C.-B. 1906, II, 972) wird ein Teil (etwa 1.11 bis 1.17%) des ganzen beim Schmelzen mit KHSO<sub>4</sub> freiwerdenden Heliumgehaltes schon beim Mahlen von Joachimsthaler Pechblende im Vakuum bei gewöhnlicher Temp. entwickelt. — Nach Taxvans (Nature 71, 248; C.-B. 1906, II, 1455) befindet sich das He in Mineralien als Produkt radioaktiver Vorgänge (s. Bildung, ds. Bd. S. 152) in Form einer übersättigten festen Lösung.

In Mineralvässern usw. — Zu S. 151, Z. 14 v. u. — Ueber das Vorkommen von He in warmen isländischen Quellen: Prytz u. Thorkelsson (Kgl. Danske Vidensk. Selsk. Forh. 1905, 317; C.-B. 1905, II, 1570). — He (und Ar) in den Gasteiner Thermalquellen: Ewers (Physikal. Z. 7, (1906) 224; C.-B. 1906, I, 1319). — 100 ccm Gesamtgas der Quelle von Eaux-Bonnes enthielten 0.613% He, von Saint-Honoré 0.91%, von Néris 1.06% und von Maizières sogar 5.34% He. Moureu u. Biquard (Compt. rend. 143, (1906) 795; C.-B. 1907, I, 500). S. auch Moureu (Compt. rend. 142, (1906) 1155; C.-B. 1906, II, 156).

Bildung. — Zu S. 152, Z. 9 v. u. — Weitere Versuche von Himstedt u. Meyer (Ann. Phys. [4] 17. (1905) 1005; C.-B. 1905, II, 1221) ergaben gleichfalls, daß He sich tatsächlich aus Radiumemanation neu bildet. — Auch A. Debierne (Compt. rend. 141, (1905) 383; C.-B. 1905, II, 881) fand die Angaben Ramsay's u. Soddy's über die B. von He aus Rabr, bestätigt; er fand ferner, daß auch Aktinium salze, die völlig von Rabefreit worden waren, neben H und O Helium entwickeln. In den Spektren der entwickelten Gase wurden aber auch noch Linien beobachtet, die keinem Spektrum bekannter Gase angehören. — Einen einfachen Nachweis von He aus Rabr, gibt F. Giesel an: (Ber. 38, (1905) 2299; C.-B. 1905, II, 448).

gibt F. Giesel an: (Ber. 38, (1905) 2299; C.-B. 1905, II, 448). Zu S. 152, Z. 7 v. u. — Rutherpord (Phil. May. [6] 10, (1905) 290; C.-B. 1905, II, 957); Crookes (Chem. N. 94, (1906) 144; C.-B. 1906, II, 1234).

Darstellung. — Zu S. 153. Z. 8 v. u. — Ueber die Darst. von He aus Luft durch Absorption mittels Holzkohle bei tiefer Temp.: J. Dewar (D. R.-P. 169514 (1905); C.-B. 1906, I, 1636). — Jaquerod u. Perrot (Compt. rend. 144, (1907) 135; C.-B. 1907, I, 690) gewinnen reines He aus Cleveïtgas, indem sie das Gasgemenge nach Zusatz von ca. 5% O (zur Verbrennung des H) bei ca. 1100° durch Quarzglas filtrieren. He diffundiert durch das Quarzglasrohr hindurch, während die übrigen Gase darin zurück-

bleiben. - Ueber die Darst. und Reinigung des He s. auch P. Ewkes (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 781; C.-B. 1905, II, 1307).

Physikalische Eigenschaften, — Zu S. 154, Z. 11 v. u. — Kompressibilität des He: JAQUEROD u. SCHEUER (Compt. rend. 140, (1905) 1384; C.-B. 1905, II, 95).

Verflüssigung. — Zu S. 155, Z. 2 v. o. — Nach Olszewsei (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 994; C.-B. 1905, II, 1221) ist es sehr unsicher, ob man jemals imstande sein wird, das He zu verflüssigen. Selbst bei einer Temp. von 1.7° abs. war keine Verflüssigung zu beobachten.

Viskosität. - Zu S. 155, Z. 14 v. o. - Ueber den Koeffizienten der inneren Reibung: P. Tänzler (Ber. Disch, physik, Ges. 4, (1906) 222; C.-B. 1906, II, 487).

Diffusion. - Z. S. 155, Z. 23 v. o. - He diffundiert durch Porzellan bei hohen Tempp. wie durch Quarz. JAQUEROD u. PERROT (Arch. phys. nat. [4] 20, (1905) 128; C.-B. 1905, II, 959).

Spektrum. - S. 156, Z. 14 v. n. - Ueber das Spektrum von He aus RaBra: F. Giesel (Ber. 39, (1906) 2244). - Ueber den spektroskopischen Nachweis sehr kleiner Mengen He (bis zu <sup>1</sup> 2000 cmm = 10<sup>-10</sup> g He : F. Soddy (*Proc. Roy. Soc.* 78, A. 429; C.-B. 1907, I, 790).

Löslichkeit. - Zu S. 156, Z. 2 v. u. - Nach L. W. WINKLER (Z. physik. Chem. 55, (1906) 344; C.-B. 1906, I, 1594) dürften die Zahlen von Estreicher unrichtig sein, da sie unwahrscheinliche Werte ergeben.

Verbindungen. - Zu S. 157, Z. 6 v. u. - Weitere Versuche über das chemische Verhalten des Heliums: Cooke (Proc. Roy. Soc. 77, A, 148; Z. physik. Chem. 55, (1906) 537; C.-B. 1906, I, 897).

Verwendung. - Zn S. 158, Z. 9 v. o. - In Platiniridiumgefäßen läßt sich He auch bei hohen Tempp. (640 bis 1420") als thermometrische Substanz verwenden: E. Donn (Physikal. Z. 7, (1906) 312; C.-B. 1906, I, 1645).

# Argon, Neon, Krypton, Xenon.

Vorkommen des Argons. — In Mineralien. — Zu S. 159, Z. 10 v. u. — Kitchin u. Winterson (J. Chem. Soc. 89, 1568; C.-B. 1907, I, 291) erhielten aus 100 g Malakon von Hitteree beim Erhitzen mit KHSO<sub>4</sub> 0.00504 g Ar u. 0.00017 g He. Zu S. 159, Z. 5 v. u. — Nach Boltwood (Am. J. sci. (Sill.) [4] 20, (1905) 253; C.-B 1905, II, 1487) entsteht Ar möglicherweise bei der Zersetzung radioaktiver Elemente.

In Mineralwässern, Quellgasen usw. — Zu S. 160, Z. 20 v. o. — In den Gasen warmer isländischer Quellen: Pretz u. Thorkelsson (Kyl. Danske Vidensk. Selsk. Forb. 1905, 317; C.-B. 1905, II, 1570); in den Gasteiner Thermalquellen: Ewras (Physikal. Z.7, (1905) 224; C.-B. 1906, I, 1319). — Mourre Compt. rend. 142, (1906) 1155; C.-B. 1906, II, 156) tand in den Gasen von 43 Thermalquellen stets Argon (in 39 Fällen neben He).

Vorkommen des Neons. — Zu S. 160, Z. 28 v. n. — Mounsu n. Biquand (Compt. rend. 143, (1906) 180; C.-B. 1906, II, 661) fanden in den Gasen von 22 Thermat-

Vorkommen von Krypton. — Zu S. 160, Z. 23 v. n. — In einigen der von Mourre u. Biquard (Compt. rend. 143, (1906) 795; C.-B. 1907, I, 500) untersuchten Quellgase, besonders in denen von Maizieres war Krypton spektroskopisch nachzuweisen.

Darstellung von Ar usw. — Zu S. 161, Z. 31 v. o. — Guntz u. Bassett (Bull. soc. chim. [3] 35, (1906) 404; C.-B. 1906, H, 490) verwenden bei der Darst, von Ar met. Ca zur Absorption des Stickstoffs.

Zu S. 162, Z. 26 v. o. — Ueber die Darst. von Ar, Ne, Kr und Ke aus Luft durch Absorption mittels Holzkohle bei tiefer Temperatur: Drwar (D. R.-P. 169514 (1905); C.-B. 1906, I, 1636). — Ueber die Reindarstellung von Ne, Kr und Xe aus dem Verdampfungsrückstande der fl. Luft mit Hilfe der Absorptionsfähigkeit von Holzkohle bei tiefer Temperatur: Valentiner u. Schmidt (Ber. Berl. Akad. 1905, 816; Ann. Phys. [4] 18, (1905) 187; C.-B. 1905, II, 952, 1622).

Physikalische Eigenschaften des Argons. Atomgewicht. — Zu S. 162, Z. 8 v. u. —

Guyr (Compt. rend. 140, (1905) 1241; C.-B. 1905, II, 2).
S. 163, Z. 2 v. o. — Kompressibilität des Argons; Lord Rayleigh (Z. physik. Chem. 52, (1905) 705; C.-B. 1905, II, 1004).

Verflüssigung des Argons. — Zu S. 163, Z. 22 v. o. — Ueber die isotherme Destillation von Argon-Sauerstoffgemischen: Inglis (Phil. Mag. [6] 11, (1906) 640; C.-B. 1906, I, 1815).

Zähigkeit der Argons. — Zu S. 163, Z. 14 v. u. — Ueber den Koeffizienten der inneren Reibung: Tänzler (Ber. Disch. physik. Ges. 4, (1906) 222; C.-B. 1906, H, 487).

Löslichkeit des Argons in Wasser. — Zu S. 165, Z. 13 v. o. — L. W. WINKLEB (Z. physik. Chem. 55, (1906) 344; C.-B. 1906, I, 1594).

Natur des Xenon. — Zu S. 167, letzte Zeile. — Xenon scheint kein elementares Gas, sondern ein Gemisch solcher zu sein. Wahrscheinlich enthält die Atmosphäre noch ein bisher unbekanntes Gas mit hohem Atomgewicht. R. Schmidt (Ber. Disch. physikal. Ges. 4, (1906) 277; C.-B. 1906, II, 849).

W. Prandtl.

## STICKSTOFF.

Darstellung und Bildung. — Zu S. 170, Z. 10 v. o. — G. A. Helert J in Chem. Soc. 27, (1905) 1415; C.-B 1906, I, 120) beschreibt eine Vorrichtung zur Ischerug des N durch Ueberleiten von Luft und H über rotglübendes Cu. Der überschussige il und

des N durch Peberieten von Luft und H uner reigenbendes Cu. Der überschussige in mittels CuO verbrannt.

Zu S. 170, Z. 22 v. u. — Mehr oder minder reiner N läßt sich auch durch Fraktinieren von fl. Luft erhalten. R. P. Picter (D. R.-P. 169 564 (1900); C.-B. 1906, I, 1637 bags fl. Luft durch Beheizung mit atmosphärischer Luft, welche ihrer Verflüssigung nube wertsteinen Vergasung. Es entwickeln sich zuerst sehr stickstoffreiche, sauersteilung Gase. — G. Claude (Compt. rend. 141, (1905) 832; C.-B. 1906, I, 175) beschreibt som Apparat zur volletändigen Trennung des N vom O durch wiederholte Rektifikation von Luft. Desertie gewannener N kommt. auf ca. 100 Atmosphären komprimiert, in ledlich Luft. - Derartig gewonnener N kommt, auf ca. 100 Atmosphären komprimiert, in ledling reinem Zustand in den Handel (Sauerstoffwerke Berlin). -

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 172, Z. 11 v. u. — 1 l N wiest bei 0° und 760 mm 1.25045 g, bei 1067.4° (F. des Au) und 760 mm 1 mc 0.25451 g. A. Jaquerod u. F. L. Perrot (Compt. rend. 140, (1905) 1542; C.-B. 1905, II, 197).

Zu S. 173, Z. 18 v. o. - Das Molekularvolumen des N berechnet sich für 0° (absolut) zu 25.5. J. DEWAR (Chem. N. 91, (1905) 216; C.-B. 190.

I, 1689).

Zu S. 173, Z. 20 v. o. — Ueber die Molekulargröße von gasförmigen

N siehe auch J. H. Jeans (Phil. Mag. 8, 692; C.-B. 1905, I, 134).

Zu S. 173, Z. 24 v. o. — A. Jaquerod u. F. L. Perrot (Compt. resi.

140, (1905) 1542; Arch. sc. phys. nat. Genève [4] 20, 506; C.-B. 1905. II.

197; 1906, I, 181) fanden als Ausdehnungskoeffizient für N bei konstanten Volumen zwischen 0° (Anfangsdruck = 240 mm) und 1067° (F. des Goldes den Wert 0.0036643.

Zu S. 174 Z. 28 v. n. — Das Verhältnis B von p x v bei 1 Atm n

Zu S. 174 Z. 28 v. u. — Das Verhältnis B von p × v bei 1 Am a dem entsprechenden Wert bei ½ Atm. ist (bei 14.9°) = 1.00015. Losd Rayleigh (Proc. Roy. Soc. 74, (1905) 446; C.-B. 1905, I, 914).

Zu S. 174, Z. 26 v. u. — E. Harntzschell (Ann. Phys. [4] 16. (1905) 565. berechte die Konstante b der Van der Waals'schen Gleichung für Stickstoff = 0.001 763.

Zu S. 174, Z. 17 v. u. — Nach W. Nernst (Ges. Wiss. Göttingen 1906, 1; C-B 1906, 1, 399) beträgt die von ihm detinierte "Chemische Konstante" für Stickstoff 2.6.

Zu S. 176, Z. 11 v. u. — Ueber die Löslichkeit von N in wss. Lsgg. siehe G flyder (Z. physik. Chem. 57, (1907) 611; C-B. 1907, I, 446).

Zu S. 177, Z. 18 v. o. — Ueber die Absorption von N in Fll. siehe auch L. W. Winder (Z. physik. Chem. 55, (1906) 344).

Zu S. 177, Z. 24 v. o. — 1 g Holzkohle absorbiert beim Kp. des N ca. 260 ccm dieses Gases. J. Dewar (Chem. N. 94, (1906) 173). — Nath Kohlschütter u. Vogt (Ber. 38, (1905) 1419) zersetzt sich beim Erhitzen von Hydroxylaminuranat auf 125° das Hydroxylamin unter Hinterlassung eine Hydroxylaminuranat auf 125° das Hydroxylamin unter Hinterlassung ein

"festen Lsg." von N und N<sub>2</sub>O im UO<sub>3</sub>. Vgl. dazu C. Friedheim (Ber. 38, (1905) 2352); Kohlschütter u. Vogt (Ber. 38, (1905) 2992).

Zu S. 177, Z. 19 v. u. - N diffundiert bei 1300° durch Quarz. Ben-

THELOT (Compt. rend. 140, (1905) 1159; C.-B. 1905, I, 578).

Zu S. 178, Z. 15 v. u. — Die Linie  $\lambda = 3995.3$  des Linienspektrums zeigt Doppler-Effekt, während das Bandenspektrum auch bei großer Geschwindigkeit der Kaualstrahlen unveränderte Lage bewahrte. J. Stark (Ges. d. Wiss. Götting. 1905, 459; C.-B. 1906, I, 891). — Der in reinem N bei gewöhnlicher Temperatur rotviolette (dem Bandenspektr. entsprechende) Entladungsfunke verbreitet sich bei Kühlung mit fl. N zu einer grüngelben Lichterscheinung, welche das ganze weite Rohr ausfüllt und dann das reine Linienspektrum gibt. H. Erdmann (Ber. 39, (1906) 1207); s. auch Erdmann u. Hauser (Naturw. Rundsch. 21, 417; C.-B. 1906, II, 998). — P. Lewis (Physikal. Z. 5, 546; C.-B. 1904, II, 937) beobachtete bei Kondensatorenentladungen Nachleuchten in einem einige mm bis cm langem, mit reinem N gefüllten Rohre. Vgl. auch K. v. Mosengeil (Ann. Phys. [4] 20,

(1906) 833; C.-B. 1906, II, 848).

Zu S. 178, Z. 12 v. u. — Stickstoffionen. — W. Hermann (Physikal. Z. 7, 567; C.-B. 1906, II, 848) berechnet aus dem Doppler-Effekt der Linie 3995,3 im N-Spektrum als Maximalgeschwindigkeit der Kanalstrahlen 263 km, während das einwertige N-Ion bei dem in Frage kommenden Kathodenfall theoretisch eine maximale Geschwindigkeit von 285 km hat. Damit wird die Existenz von positiven Stickstoffionen höchst wahrscheinlich. — R. Ponl (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 375) schreibt Licht, das von Radiotellur in N erzeugt wird, der Jonisation des Stickstoffs zu; und zwar sendet N beim Jonisieren Licht aus dem sichtbaren und unsichtbaren Teil des Spektrums aus. Siehe auch B. Walter (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 367; 20, (1906) 327; C.-B. 1906, II, 295). Auch durch RaBr, wird Stickstoff zum Leuchten gebracht. F. Himstedt u. G. Meyer (Physikal. Z. 6, 688; C.-B. 1905, II, 1661); B. Walter u. R. Pohl (Ann. Phys. [4] 18, (1905) 406); W. Huggins u. Lady Huggins (Proc. Roy. Soc. 72, (1904) 409). — Ueber N-Ionen siehe ferner H. E. Hurst (Phil. Mag. [6] 11, (1906) 535).

Zu S. 179. Fortsetzung der Tabelle:

Beobachter:	A. G.	Rezogen auf:	Bemerkungen
PH. GUYE U. A. PINTZA (Compt. rend. 141, (1905) 51).	14.007	0=16	Aus dem Verhältnis N <sub>2</sub> O: CO <sub>2</sub> .
11	14.009	0=16	n n N <sub>2</sub> : O <sub>2</sub> .
**	14,006	0=16	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
A. JAQUEROD U. O. SCHEUER (Compt. rend. 140, (1905) 1384).	ca. 14,01	0 = 16	Aus dem MG. von NO.
A. JAQUEROD U. PERROT (CB. 1906, I. 181).	14.008	0 = 16	Auf Grund der Ausdehnungskoeffi- zienten.
R. W. GRAY (J. Chem. Soc. 87, (1905) 1601).	14.0085	0 == 16	Mittelwert. Bestimmt: 1. Durch Wägen von reinstem NO; 2. Durch Zers. dies. NO mit rein, glühend Ni,
PH. A. GUYE (Compt. rend. 140, (1905) 1241).	14.007	0 == 16	Aus der Dichte von Ny.
, ,	14,006	0 == 16	N <sub>2</sub> O.
PH. A. GUYZ (Compt. rend. 140, (1905) 1386).	14.009	0=16	Mittel aus Resultaten verschiedener Methoden.
G. D. Hinnichs (Compt. rend. 140, (1905) 1590)	14 ± 0.001	0 = 16	

Ueber die Berechnung des At.-Gew des N nach der Methode der Grenzdichten siehe D. Berthelot (Compt. rend. 144, (1907) 53, 269; C.B 1907, I, 6.6, 787.

Der Internationale Atomgewichtsausschuß für 1907 hat sich für das

At.-Gew. N = 1401 entschieden.

Teber eine etwaige Fehlerquelle bei den Bestimmungen von Stas eiehe R. W. Gzav (Proc. Chem. Soc. 22, (1906) 197; J. Chem. Soc. 89, (1906) 1173).

Zu S. 180, Z. 19 v. u. — Ueber die Vereinigung von N und H zu NH<sub>3</sub>

unter dem Einfluß hoher Temperaturen siehe diesen Nachtrag S. 829. Zu S. 180, Z. 29 v. u. — Durch neuere Unterss., besonders von Muru-MANN R. HOPER (Ber. 36, (1903) 438) und von W. NERNST Z. anarg. (hem. 49, (1906) 213), wurde im Widerspruch hierzu festgestellt, daß die B. von NO aus N-O-Gemischen unter dem Einfluß elektrischer Entladungen ein rein thermischer Prozeß ist.

Zu S. 180, Z. 4 v. u. - Leitet man reinen N und Wasserdampf über einen Nunst schen Glühkörper (ca. 2000°), so entstehen nur Spuren NO (). F. Towke (Ber. 38, 1945) 2345

— Ueber thermische B. von Stickoxyden in bewegten Gasen siehe F. Fischer u. H. Mark
(Ber. 39, 1486) 2557, 3631). — Beim Verbrennen von H. in fl. Luft roch der Ruckstand
nach Stickoxyden. Beim Verbrennen von CO, Acetylen, S. C. und Holz in fl. Luft wurde
stets salpetrige Säure erhalten. F. Fischer u. F. Brakhmer (Ber. 39, 1906) 946).

Zu S. 181, Z. 19 v. u. — Die Menge des durch stille Büschelentladung oxydierten Stickstoffs ist, bei positiven Spannungselektroden, zwischen 0 und 7 mm Partialdruck des W. vom Feuchtigkeitsgrad unabhängig und variiert, pro Ampère-Stunde berechnet, auch wenig mit der Stromstärke, wenn man diese in mäßigen Grenzen variiert. Verss. mit negativer Spannungselektrode liefern wechselnde Ergebnisse. Bei 80° wird nicht mehr N oxydiert als bei 19°; bei noch höher gesteigerter Temp, geht die Oxydation zurück. E. Warburg u. G. Leithäuser (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 743; C.-B. 1906, II, 743). — Siehe über die Oxydation des N ferner: W. Nernst (Ges. d. Wiss., Göttingen 1904, Heft 4; C.-B. 1904, II, 1368, Ph. Guye (Chem. Ind. 29, (1906) 85); Muthmann u. Hofer (Ber. 36, (1903) 438); L. Friederich (Monit. scient. [4] 20, I, 332; C.-B. 1906, I, 1765); J. Brode (Z. Elektrochem. 11, (1905) 752); A. Findlay (Z. Elektrochem. 12, (1906) 190). (1906) 129); O. Scheuer (Z. Elektrochem. 11, (1905) 565); A. Stavenhagen (Ber. 38, (1905) 2171); F. v. Lepel (Ber. 38, (1905) 2524); Berthelm (Compt. rend. 142, (1906) 1367; C.-B. 1906, II, 403); A. Neuburger (Z. angew. Chem. 19, (1906) 977; C.-B. 1906, II, 719); F. Förster (Z. Elektrochem. 12, (1906) 525, 529); J. H. Aberson (Chemisch Weekblad 3, 471; C.-B. 1906, II. 904); A. NEUBURGER (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1761, 1810, 1843); PH. A. GUYE (Chem. Ind. 29, (1906) 85).

Zu S. 183, Z. 4 v. o. - Flüssiger N ist eine sehr leicht bewegliche, klare, vollkommen farblose Fl., die sich von der blänlichen fl. Luft in ihren physikalischen Eigenschaften sehr wesentlich unterscheidet. H. Erdmann (Ber. 39, (1906) 1207). - Harst, von fl. und festem N als Vorlesungsversuch: In ein cher. 30, (1900) 1207). — Parat. von fl. und festem N als Vorlesungsversuch: In ein sich unten erweiterndes Gläschen, das einen seitlichen Iluhn trägt, ragt mittels eines Stopfens das mit Hahn versehene Zuleitungsrohr für den N. Das Gläschen steht in eines vierwandigen Weissnoldschen Gefäß mit fl. Luft, das an die Luftpumpe gelegt wird ist die Temp, im Verdichtungsgefäß auf — 195.5° gesunken, so strömt, trotzelem der seitliche Hahn geschlossen ist, energisch N nach, weil die Verflüssigung begonnen hat. Steht der fl. N hoher als die fl. Luft, so ist der Farbenunterschied deutlich erkennbar. Schließt man den Hahn der Zuleitung und verbindet den seitlichen mit der Luftpumpe, so siedet der N und verwandelt sich bei — 211° in eine weiße Kristallmasse. H. Eadmann Ber. 37, 123M 4730. C.B. 1905. I. 327) 4739; C.-B. 1905, 1, 327).

Zu S. 183, Z. 33 v. u. —  $Kp_{765}$ , des  $N = -195.35^{\circ}$ . A. Stock u. C. NIELSEN (Ber. 39, (1906) 2066).

Zu S. 183, Z. 20 v. u. — 1 Liter flüssiger N wiegt (in London) bei 77.5° (absol.) 802.79337 g; 1 l fester N wiegt bei 20.5° (absol.) 1023.22376 g.

C. J. T. Hanssen (Chem. N. 92, (1905) 172; C.-B. 1905, II, 1406). — Siehe auch J. Kenneth Harold Inglis n. J. E. Coates (Proc. Chem. Soc.

22, (1906) 146).

L. Grunmach (Sitzungsber. preuss. Akad. 1906, 679; C.-B. 1906, II, 1635) bestimmte die Oberflächenspannung von fl. N nach der Kapillarwollenmethode (Sitzungsber. preuss. Akad. 1904, 1198; C.-B. 1904, II, 875):  $Kp_{749,1} = -195.9^{\circ}$ . Für D.- $^{195,9}$  wird als Mittel aus älteren Werten 0.791 angenommen. In einer Reihe von Verss. wurde  $\alpha = 8.514$ ,  $\alpha^2 = 21.527$  bestimmt. Das Mol.-Gew. des fl. N berechnet sich darnach zu 37.30, woraus auf Assoziation zu schließen ist.

Zu S. 183, Z. 8 v. u. — Spezifische Verdampfungswärme des fl. N — 47.65 Kal. bei 760 mm Druck. H. Alt (Physikal, Z. 6, 346; C.-B. 1905.

П, 12).

Zu S. 183, Z. 7 v. u. — Fl. N ist ein gutes Lösungsmittel für niedrig siedende Fll. Mischt sich in jedem Verhältnis mit O und mit fl. Ozon. H. Erdmann (Ber. 39. (1906) 1207). Beim Vermischen von reinem fl. N mit ebensolchem O tritt geringe Kontraktion ein, die bei höheren Temperaturen größer wird. J. Kenneth Harold Inglis u. J. E. Coates (Proc. Chem. Soc. 22, (1906) 146; C.-B. 1906, II, 487). Beim Mischen annühernd äquivalenter Mengen von fl. O und N bei — 197° wurde Temperatursteigerung von ca. 0.5° und Volumverminderung von ca. 0.5°/o beobachtet. A. Stock u. C. Nielsen (Ber. 39, (1906) 3393).

Chemisches Verhalten des verdichteten Stickstoffs. — Ein brennender Span, ein brennendes Mg-Band erlischt in fl. N; auch eine Mischung von Ca-Gries mit fl. N läßt sich nicht auf gewöhnliche Weise entzünden. Wirft man aber auf die in einem hessischen Tiegel befindliche Mischung in entzündetem Zustand eine Zündkirsche des Goldschmidtschen Verfahrens, so pflanzt sich die Rk. unter Funkensprühen fort, die M. erglüht und geht in Ca-Nitrid über, welches mit Wasser Ströme von NH<sub>2</sub> liefert. H. Erdmann (Ber. 39, (1906) 1207).

#### Stickstoffwasserstoffsäure.

Darstellung der freien Säure. — Zu S. 187, Z. 17 v. u. — Unter Beobachtung zahlreicher Vorsichtsmaßregeln stellten L. M. Dennis u. H. Isham (Ber. 40, (1907) 458; C.-B. 1907, I, 789) wasserfreie HN<sub>3</sub> dar. Sie zerlegten trocknes KN<sub>3</sub> in einem Destillierkölbehen durch langsames Zutropfen von verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, führten die sich entwickelnden Dämpfe der HN<sub>3</sub> mittels eines CO<sub>2</sub>-freien und trocknen Luftstromes durch zwei CaCl<sub>2</sub>-Röhren und kondensierten sie dann in einem besonders dazu konstruierten Auffanggefäß (Zeichnungen im Original), das von fl. Luft umgeben war. Die Apparate standen hinter Schirmen aus Glas und Holz, die Beobachtungen wurden mittels eines Fernrohres gemacht.

Zu S. 188, Z. 20 v. o. — Methylalkoholische HN<sub>3</sub> wurde dargestellt durch Einleiten von HN<sub>3</sub> (aus KN<sub>3</sub> und H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>) in Methylalkohol. Die Konzentration der erhaltenen Lsg. ist bei Anwendung von konz. H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> bedeutend geringer, als wenn verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (2:1) verwendet wird. L. M. Darnis u. H. Isham (J. Am. Chem. Soc. 29, 18; C.-B. 1907, I, 931). Zu S. 188, Z. 22 v. o. — F. der wasserfreien HN<sub>8</sub> = —80°. Wahrscheinlichen Kn. 270 (die Fl. verdeuten f. 
Zu S. 188, Z. 22 v. o. — F. der wasserfreien  $HN_g=-80^\circ$ . Wahrscheinlicher Kp. =  $37^\circ$  (die Fl. verdampft dabei im wesentlichen nur an der Oberfläche; nur wenige Gasblasen steigen durch die Fl. auf). — Farblose, leicht bewegliche Fl., schwerer als W.; besitzt vermutlich eine hohe Oberflächenspannung sowie große Dampftension. Bei gewöhnlicher Tem-

peratur anscheinend völlig stabil (4 bis 5 Tage alte Proben ließen keine Anzeichen von Zers, erkennen). Explosion tritt (mit großer Gewalt) ein bei Erschütterung oder starker Erwärmung. Läßt sich in glattwardigen Gefäßen ohne Gefahr amschutteln; explositert beim Erwärmen besonders leielt, wenn sich in der Fl. kleine Glassplitter beinden, wie sie z. B. zur Vermeidung des Siedeverzuges verwendet werden. L. M. Dennis u. H. Ishan (Ber. 40, 1907, 458; C.-B. 1907, I, 789; J. Am. Cacm. Soc. 29, 216.

Zu S. 188, Z. 21 v. n. - Die Best, der Dampfdichte nach V. MEYER'S Methode ergab Werte, welche auf die monomolekulare Formel stimmen.

L. M. DENNIS R. H. ISHAM (Ber. 40, (1907) 458; C.-B. 1907, L. 789).

Zu S. 189, Z. 17 v. o. - Die Rk. zwischen gasförmiger HCl und wasserfreier HN, verläuft (wie bei verd. wss. Lsgg.) nach: 3HN, + Hol

= NH<sub>4</sub>Cl + 4N<sub>2</sub>. J. M. DENNIS u. H. ISHAM (J. Am. Chem. Soc. 29, 18; C.-B. 1907, I, 931).

Zo 8, 189, Z. 4 v. u. — Analytischen. — Die Best, der HN<sub>3</sub> geschiebt nach Currus J. prakt. Chem. [2, 58, 1898, 269, nach DENNIS (J. Am. Chem. Soc. 18, 947 und nach DENNIS u. Doan J. Am. Chem. Soc. 18, 970 nach Methoden, die auf der Fällung als A.N. beruben. Dennis u. J. Am. Chem. Soc. 18, 970 nach Methoden, die auf der Fällung als A.N. beruben. Dennis u. J. Am. Chem. Soc. 29, 18; C.-B. 1907, I. 931, stellere fest. beruhen. Dannis u. Isham J. Am. Chem. Sov. 29, 18; C.-B. 1907, I. 331 stellten feet, daß sich AgN, in freier HNO, löst, auch wenn letztere nur in sehr kleinen Mengen zum gen ist. Nach ihnen kann AgN, quantitativ aus neutralen oder essige. Legg. 2-fullt werden Ggw. von Phenolphtalein beeinflußt die Fällung des AgN, nicht. AgN, wird zur Wagung in AgCl übergeführt. Siehe such Dennis u. Isham Ber. 40, 1907–458.
Die Trennung von HN, und Hell geschieht dadurch, daß man beide SS mit AgNN, wild des Magnis UNO.

fällt und den Nd. mit HNO, 11:40 behandelt. AgN, geht in Lsg. Agel blecht ungerändert zuruck. Dennis u. Isham (J. Am. Chem. Soc. 29, 18; C.B. 1907, I. 961).

forto many folial day of

#### Hydrazin.

Bildungsweisen. - Zu S. 192, Z. 9 v. u. - N. Tanugt Boll. Chim. Farm 44 589; C.-B. 1905, II, 1638) glaubt, daß im Harn eine Oxydage enthalten ist, unter deren Einfluß der Harnstoff sich unter bestimmten Bedingungen in CO, und Hydraxin spaiten kann - Bei der Tesla's hen Büscheleutladung bildet sich aus dem Gemisch von N und NH. Hydraxin. A. Findlat (Z. Elektrochem. 12, (1906) 129).

Salze den Hydrazina. — Zu S 196, Z. 8 v. o. — H. Franzen u. O. v. Mayra Ber. 39, (1906) 3377 stellten durch Einw. von Hydrazinhydrat auf komplexe Cobaltiake N.H. haltige Co-Verbb. her. z. B. CoCl<sub>2</sub>(N<sub>2</sub>H<sub>6</sub>)<sub>2</sub>.

#### Ammoniak.

I. Vorkommen. - Zu S. 197, Z. 19 v. u. - Exspirationsluft enthält stete in gang geringen Mengen NH, Teile eines mg nicht übersteigend. G. Pictini Arch. d. Furmiteilsperim 5, 36; C.-B. 1906, I. 1501). — Der weißgelbe Rauch, welcher bei der Verunderuption vom 2. bis 9 April 1906 ausetrömte und der über dem Gipfel des Vesuvs in Pinnesform schwebte, enthielt hauptsächlich Ammoniumverbb. (namentlich NH. (1). Auch die ach ausströmenden Gase enthielten NH<sub>2</sub>. J. Stoklasa (Ber. 30, 1906 Med.). —
Zu S 199, Z. 20 v. o. — Ueber das Vorkommen von NH<sub>2</sub> in Keimpilanzen siehe auch
N. Castono (Z. physiol. Chem. 50, (1907) 525; C.-B. 1907, I, 977).

II. Bildung. — Zu S. 199, Z. 25 v. u. — Bei Verdoppelung des Druckes von 1 Atzaul 2 Atm.) steigt die Ausbeute von NH, nahezu auf das Doppelte. E. P. Pranax Proc. Roy. Soc. 76, A. 167; C-B. 1905, II, 202).
Zu S. 199, Z. 13 v. u. — Bei der Tesla'schen Büschelentladung ent-

steht ans N and H Ammoniak. A. Findlay (Z. Elektrochem. 12, (1906–129; C.-B. 1906, I, 990).

Zu S. 199, Z. 3 v. u. — Die von Worstlar Ber. 36, (1903) 3475) bestätigte Bestadtung Lorw's (Ber. 23, (1890) 1443), daß mit KOH-Lsg. befeuchtetes Platinschwarz Stares von HNO<sub>2</sub> und NH, bildet, wurde von O. Lorw u. R. Aso (Bull. of the College of Agric.

Tokyo 7, (1906) 1; C.-B. 1906, II, 492) dahin erweitert, daß auch mit nur wenig W. be-Tokyo 1, (1806) 1; C.-B. 1806, 11, 482) danin erweitert, dan auch mit nur wenig W. befeuchtetes Platinschwarz nach wenigen Monaten nachweisbare Mengen NH<sub>3</sub> n. HNO<sub>3</sub> bildet.—Bei ihren Studien über die Zers. von NH<sub>3</sub> in der Hitze fanden F. Habbe n. G. van Oordt (Z. anorg. Chem. 43, (1905, 111; C.-B. 1905, I, 495), daß sich, besonders bei Ggw. von Fe oder Ni als Kontaktsubstanz, bei hoher Temperatur (ca. 1000°) eine gewisse Menge NH<sub>3</sub> aus den Elementen bildet. E. P. Perman (Proc. Roy Soc. 76, A. 167; C.-B. 1905, II, 202 dagegen fand, daß sich beim Erhitzen von N und H im Glasrohr zwischen 600 und 1000° dagegen fand, daß sich beim Erhitzen von N und H im Glasicht zwischen 600 und 1000° keine Spur NH, bildet. Bei Ggw. von Fe hingegen bildet sich NH<sub>4</sub>, vorausgesetzt daß die Gase nicht ganz trocken sind. Auch Cu, Zn, Ni, Co, Pd, Al und Mg beschleunigen die Rk., jedoch weniger als Fe. Dagegen behaupten Haber u. van Oordt (Z. anorg. Chem. 47, (1905) 42; C.-B. 1905, II, 1312), ihre oben genannten Resultate unter Verwendung trockner Gase erhalten zu haben. — Bei der Explosion des Gemenges von N und H mit Luft oder O entstehen Spuren NH<sub>3</sub>. E. P. Preman (Proc. Roy. Soc. 76, A. 167; C.-B. 1905, II, 202). Ueber das Gleichgewicht zwischen N, H und NH<sub>3</sub> siehe auch Berthelot (Mécanique chimique (1879) II, 375; Ann. Chim. Phys. [8] 6, (1905) 174).

Darstellung. — Zn S. 204, Z. 11 v. o. — Znm Trocknen von H-freiem NH<sub>3</sub> eignet sich gut ein Na-Pulver, wie man es durch Verreiben von Na mit einer gewissen Menge frisch geschmolz. NaCl herstellen kann. C. Matig-

Nits eignet sich gut ein Na-Pulver, wie man es durch verreiben von Namit einer gewissen Menge frisch geschmolz. NaCl herstellen kann. C. Matignos (Ann. Chim. Phys. [8] S. (1906) 402; C.-B. 1906, II, 1167). —

Zu S. 204, Z. 32 v. u. — Siehe auch A Peters (J. f. Gashel. 49, 163; C.-B. 1906, I, 1121) über Neuerungen an Nits-Gewinnungsanlagen: Beschreibung verschiedener Vorrichtungen zur automatischen Regulierung der Kalkmilchzuführ bei Nits-Abtreibapparaten (System Delbereit, System Bayenthal) sowie zur Vermeidung von Nits-Verlusten in (Nits-Sos-Fabriken (System Harmann; Verfahren von Wollten.

Zu S. 204, Z. 27 v. u. — Heber die Nits-Gewinnung aus Koksofengasen siehe auch W. Heinemann (D. R.-P. 166 380 (1905); C.-B. 1906, I, 718; Bauer (D. R.-P. 166 719 (1904) u. 167033 (1903); 168939 (1904); C.-B. 1906, I, 718; Bauer (D. R.-P. 166 719 (1904) u. 167033 (1903); 168939 (1904); C.-B. 1906, I, 718); Bauer (D. R.-P. 166 944; C.-B. 1906, I, 718); H. Warth (Chem. N. 93, (1906); 259; C.-B. 1906, II, 287); M. Mayer u. V. Altnayer (J. f. Gashel. 50, 25; C.-B. 1907, I, 853). —

Zu S. 204, Z. 9 v. u. — G. W. Irbaand u. H. St. Sugden (D. R.-P. 175401 (1903); C.-B. 1908, II, 1148; leiten zur Darst. von Nits ein auf 300° erhitztes Gemisch von Luft und Wasserdampf über Torf, der sich in aufrechten, eisernen Retorten befündet, welche mit Chamottesteinen ausgekleidet sind. Es tritt dann eine langsame, von keiner Fenererscheinung begleitete Verbrennung des Kohlenstoffs ein uuter gleichzeitiger B. von H. der sich im Entstehungszustand mit dem N der Luft zu Nits, verhindet. Vgl. auch A. Muntz u. E. Lang (Compt. rend 142, (1906) 1239; C.-B. 1906, II, 271).

Zu S. 205, Z. 17 v. o. — Nach dem Verfahren von Frank u. Caro nehmen Erdalkali-Karbide bei ca. 1000° N auf. Aus BaC, entsteht ein Gemenge von Bac(N., 2 und Baryum-vyanamid, aus CaC, reines Calciumeyanamid. Bei der Borst, im großen benutzt man N. der durch Fraktionierung der Lutt oder durch Ueberleiten von Luft über glühende Cu-späne gewonnen wird. Beim Behandeln mit überhitztem W.-D

Zu S. 205, Z. 33 v. u. — G. E. CASSEL (D. R.-P. 145 480 (1904); P.-B. 1996, H. 1370) führt die bei der Behandlung von Luft mit elektrischen Entladungen entstehenden N-O-Verbb, in NH<sub>2</sub> über, in lem er sie in Alkali löst und die Lag, unter Zusatz von einem I. Bleisalz (z. B. von Pb NO<sub>4/2</sub>), event. auch von Nitrit, elektrolysiert. — Ueher Herstellung von NH<sub>4</sub> auf synthetischem Wege mit Hilfe dunkler elektrischer Entladungen siehe auch Westdeutsche Thomasphosphat-Werke (D. R.-P. 179 300 (1902); C.-B. 1907, I. 433).

Zu S. 205, Z. 6 v. u. — 3. Nach A. Stock (Ber. 39, (1906) 1977) ver-

flüssigt man im Laboratorium reines NHs-Gas sehr einfach unter Zuhilfenahme käuflichen Bomben-Ammoniaks. Technisches fl. NH3 wird in einen Weinhold'schen Cylinder gefüllt und durch Einleiten eines mäßig raschen H-Stromes zum beschleunigten Verdampfen gebracht. Dabei erniedrigt sich die Temperatur soweit, daß man das fl. NH<sub>3</sub> als Kühlbad für die Kondensation reinen Ammoniaks verwenden kann. Es verdampft nur unbedeutend mehr technisches NH<sub>3</sub> als sich reines NH<sub>3</sub> im Kondensationsrohr verflüssigt.

Dus Trocknen des fl. NH, kann dadurch geschehen, daß man metallisches Na im fl. NH, bis zur bleibenden Blaufärbung auflöst, das NH, dann nochmals verdampfen lätt und dann wieder verhüssigt. A. Stock (Ber. 39, (1906) 1977).

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 206, Z. 20 v. o. — 11 NH<sub>2</sub> wiest bei 0° und 760 mm 0.7719 g Leduc; 0.7719 g Rayleigh, 0.7708 g GCYE и. PINTZA (Compt. rend. 141, (1905) 51; С.-В. 1905, П. 439).

1 g NH, nimmt bei - 20° den Raum ein von 1.19575 l ()0 7 50° . 1.5473 1 1.7964 L 100°

E. P. PERMAN U. J. H. DAVIES (C.-B. 1906, II, 660). Daraus folgt, daß der Ausdehnungskoeffizient

zwischen 0° u. - 20° a = 0.0039140° " 30° 100° a = 0.00385476 a = 0.003847

Bei 380 mm Druck ist das Gewicht von 1 l NH<sub>a</sub> bei  $0^{\circ} = 0.3832$  g; demnach ist  $\frac{p \times v^{-1}}{v \times 1} \frac{\text{Atm.}}{\text{Atm.}} = 1.0058$ , Perman u. Davies. Lord Rayleigh (Z. physik. Chem. 52, 1905)

p × v 1 Atm. 705; C-B. 1905, II, 1004) gibt dafür den Wert 1.00632 an. — Der Druckkoeffizient von NH<sub>3</sub> bei konstantem Volumen gehorcht nicht der Van der Waal'schen Gleichung. Zwischen 0° und - 20° beträgt er

0.004 003. zwischen 0° und 98° 0.003 802. Perman u. Davies. — Zu S. 206, Z. 26 v. o. — Ueber die freie Bildungsenergie des NH<sub>3</sub> siehe M. du Thompson (J. Am. Chem. Suc. 28, 1906) 731; C.-B. 1906, H. 286.

Zu S. 206, Z. 6 v. u. - Ueber die Molekularattraktion von NH, siehe J. E. MILLS (J. of Phys. Chem. 10, (1906) 1; C.-B. 1906, I, 1310).

Nach W. Nernstr (Ges. d. Wiss. Göttingen 1906, 1; С.-В 1906, П. 399) beträgt der Wers der von ihm definierten "Chemischen Konstanten" für Ammoniak 3.3. — Zu S. 207, Z. 3 v. п. — Molekulare Lösungswärme beim Lösen

-	NH <sub>3</sub> -Gehalt in %	Mol. Lösungsw. in Kal.
in Methylalkohol " Aethylalkohol	0 17—9.94 0.30—4.23	8.13—15.08 7.03—12.30
" Propylalkohol " Isobutylalkohol	0.26-3.12 0.20-3.81	6.42-14.05 6.04-14.40

W. Timoprejew u. Brytik (Istoientja d. Kiewer Polyt. Inst. 1905, 1; C.-B. 1905, II, 429...—
Ueber die Verteilung von NH<sub>3</sub> zwischen W. und Chloroform bew. Bromoform siebe
W. Henz u. M. Lewy (C.-B. 1906, I, 1728).

You S. 2008, W. 10, r. o. Elektrich die Absorbtion drugh Helphald.

Zu S. 208, Z. 19 v. o. — Ueber die Absorption durch Holzkohle vgl. auch H. Franzen u. O. v. Mayer (Ber. 39, (1906) 3377; C.-B. 1906, II, 1550).

Wässrige Lösung des Ammoniaks. — Zu S. 208, Z. 15 v. u. — Teber Versa. zur Demonstration der Lag. von NH, in W. siehe H. Rebensdorff (Z. f. physik,-chem. Unterr. 19, 232; C.-B. 1906, II, 742).

Z. S. 211, Z. 14 v. o. — Zwischen Konzentration von reiner wss. NH<sub>3</sub>-Lsg. und Partialdruck besteht keine Proportionalität. Der Partialdruck des NH<sub>8</sub> nimmt bei zunehmender Verdünnung beschleunigt ab. A. NAUMANN u. A. RÜCKEB (J. prakt. Chem. [2] 74, (1906) 249; C.-B. 1906. II, 1634).

Verdichtetes Ammoniak. — Zu S. 212, Z. 17 v. u. —  $Kp_{760} = -33.46^{\circ}$ . H. D. Gibbs (J. Am. Chem. Soc. 27, 851). - Kpp. des fl. NH<sub>2</sub>:

p	Kp.	p	Kp.
293 mm	50°	1098 mm	- 25°
421 _	- 45°	1393	- 20°
557 _	- 40°	1726	- 15°
712	— 35°	2146 "	- 10°
887 "	- 300	2617	- 50

Bei 760 mm ist der Kp. =  $-33.5^{\circ}$ . E. P. Perman u. J. H. Davies (C.-B. 1906, II, 660). — Kp<sub>760</sub> =  $33.1^{\circ}$ . O. Brill (Ann. Phys. [4] 21, (1906) 170). — Die Dampfspannung von fl. NH<sub>3</sub> ist

bei - 79.0° 38.0 mm bei - 50.7° 309.2 mm - 39.80 568.2 - 60.80 212.2  $-33.0^{\circ}$ 761.0

O. Brill (Ann. Phys. [4] 21, (1906) 170).

Zu S. 212, Z. 3 v. u. — Setzt man die Verdampfungswärme des NH, beim absol. Nullpunkt = 6580, die Konstante a — 0.02785, die chemische Konstante C = 3.31, so gibt die thermodynamische Formel von Naanst die Abhängigkeit des p von T gut wieder. Die Verdampfungswärme beim Kp. ergibt sich dann zu 5450 Kal., und die Taouton'sche Konstante, ist 20.2. NH<sub>6</sub> verhült sich also wie eine achwach assoziierende Flüssigkeit. O. Baill (Ann. Phys. [4] 21, (1906) 170; C.-B. 1906, II, 1708).

Zu S. 213, Z. 25 v. o. — F. von gut gereinigtem NH<sub>2</sub> = —77.7° (bestimmt mit Thermoelement). O. Brill (Ann. Phys. [4] 21, (1906) 170). — Zu S. 213, Z. 23 v. u. — Lies 222 statt 122.

Chemisches Verhalten. — Zu S. 213, Z. 5 v. u. — Bei 600° findet langsame Zers. von NH<sub>a</sub> statt; bei 800° ist sie rascher, so daß nach 1h ca. 10°/<sub>o</sub> zersetzt sind. Umgekehrt vereinigen sich N u. H bei 1300° auch nicht spurenweise, während NH<sub>a</sub> bei dieser Temperatur vollständig zersetzt wird. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [8] 6, (1905) 174; C.-B. 1905, II, 1521). — Bei der Zers, von NH<sub>a</sub> in der Hitze konnte zw. 677 und 1111° kein Gleichgewichtszustand zwischen NH<sub>a</sub> und seinen Zerfallsprodd. beobachtet werden. E. P. Perman (Proc. Roy. Soc. 76, (1905) A. 167; C.-B. 1905, II, 202). Im Gegensatz hierzu fanden Haber u. van Oordt (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 111; 47, (1905) 42; C.-B. 1905, I, 495; 1905, II, 1312), daß bei Ggw. von Fe oder Ni Gleichgewichtszuständ eintreten. Vgl. auch Perman u. Atkinson (Proc. Roy. Soc. 74, (1904) 110; C.-B. 1904, II, 810).

Zu S. 214, Z. 18 v. u. — R. Pohl (Ber. Disch. Physik. Ges. 4, 10; C.-B. 1906, I, 814) untersuchte die Einw. stiller elektrischer Entladungen auf NH, im "Ozonrohr" bei 5000 bis 10000 Volt Spannung. Spuren von Feuchtigkeit setzen die Zers. des NH, sehr herab. Mit wachsendem Druck steigt die pro Coulomb und pro Pferdekraftstunde zersetzte NH, Menge. Auch nimmt der Zerfall von NH, mit steigendem Potential zu, wogegen mit wachsender Stromdichte die von der Einheit der Elektrizitätsmenge und von der Einheit der Arbeit zersetzte NH, Menge sinkt. Siehe auch R. Pohl (Ann. Phys. [4] 21, (1906) 879; C.-B. 1907, I, 930). Ueber die Zers. durch kurzwellige Strahlen (ultraviolettes Licht) siehe auch E. Rrohner (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 1033).

Zu S. 215, Z. 7 v. o. — Oberhalb einer bestimmten Temperaturgrenze (ca. 650°) wird ein Gemisch von NH<sub>3</sub> mit O (bzw. Luft) in Ggw. von Schwermetalloxyden (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, CuO oder Gemenge beider) nicht zu HNO<sub>3</sub>, sondern zu salpetriger Säure. Leitet man z. B. ein Gemisch von NH<sub>3</sub> (4 bis 5 Volumprozent) und Luft über Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das auf 700° erhitzt ist, so erbält man einen kontinuierlichen Strom von Salpetrigsäuregas, der beim Einleiten in Lauge Nitritlag, gibt. Farbenfabriern vorm. Bayen u. Co, D. R.-P. 168 272 (1903); C.-B. 1906, L. 1198 J, 1198.

J. 1198.

Zu S. 215, Z. 11 v. o. — Bei gewöhnl. Temperatur ist Pt als Kontaktsubstanz wirkungslos Dagegen erzeugen SnO<sub>2</sub> und MnO<sub>4</sub> Nitrat und Nitrit aus NH<sub>3</sub>; Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und PbO<sub>2</sub> erzeugen davon nur Spuren. Bei der Oxydation von Sn oder Cu an der Luft wird NH<sub>3</sub> ebenfalls zu Nitrit und Nitrat oxydiert; Zn gab wechselnde Resultate, Mn(OH)<sub>2</sub> und Fe(OH)<sub>2</sub> nur Spuren von Nitrit und Nitrat. N. Smith (Proc. Chem. Soc. 22, 39; C.-B. 1906, I, 8131. — Ueber die Wirkung von Pt als Katalysator siehe auch O. Schmidt u. R. Böcher (C.-B. 1906, I, 1864; Ber. 39, (1906) 1366).

Zu S. 215, Z. 8 v. u. — Wird NH<sub>3</sub> durch geschmolzenen S geleitet, so verliert dieser die Fähigkeit, beim Abkühlen unl. Schwefel zu geben.

A. SMITH U. W. B. HOLMES (J. Am. Chem. Soc. 27, (1905) 979; C.-B. 1905,

II, 949).

Zu S. 217, Z. 4 v. o. — Ueber die Einw. von NO, auf NH, siehe auch Besson u. Rosser (Compt. rend. 142, (1906) 633; C.-B. 1906, I, 1319).

Zu S. 218, Z. 9 v. o. — Anders verläuft die Rk., wenn NH, Gas in eine Lsg. von SeOCl<sub>2</sub> in Benzol oder Toluol eingeleitet wird. Je nach der Temperatur und Konzentration bildet sich Selennitrid (SeN) oder ein Gemisch desselben mit Selen. V. Lenner u. E. Wolensensky (J. Am. Chem. Soc. 29, (1907) 215; C.-B. 1907, I, 1012).

Zu S. 219, Z. 22 v. o. — Ueber die Rk. zwischen P.S. und NH, siehe

А. STOCK (Вег. 39, (1906) 1967).

Zu S. 220. Z. 7 v. o. - Trockenes NH<sub>2</sub> wirkt auf Zn-Staub bei 600. unter B. von Zn-Nitrid (Zn<sub>3</sub>N<sub>2</sub>). Bei der Einw. von NH<sub>2</sub> auf Al-Pulver. können sich kleine Mengen N (bis 1.8%) mit dem Metall vereinigen: günstigste Temperatur: 700%. Ein Eisennitrid entsteht in analoger Weise bei 450 bis 475". A. H. WHITE u. L. KIRSCHBRAUN (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 1343).

Zu S. 220, Z. 25. - Lies und diesen Bd. auf S. 2214.

Chemisches Verhalten des wässrigen Ammoniaks. — Zu S. 220, Z. 12 v. a. -Rei Einw. von ammoniakalischer H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lsg. auf Metallstücke von ungefähr gleich gruber Oberflüche während fünf Minuten wurden folgende Gewichtsverluste konstatiert: Cd 7°, Cn 14 u. 3.6°, Zn 3.9°, Cu-Ni-Legterung 0.1°, Fe wird nicht angegriffen. In einer mit NH<sub>1</sub> und H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> versetzten NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>-Lsg. verlor Cd 18°, Cu-Ni 1.0°, Hodgenson u. A. H. Coote (Chem. N. 92, (1905) 38; C.-B. 1905, II, 809.

Zu S. 220, Z. 7 v. u. — Bei der elektrolytischen Oxydation von NH<sub>2</sub> ist neben Cu die Ggw. eines freien, Alkalis oder einer alkalischen Under Presentation wird orwärelight habe kongentzierte Nitribage.

Erde notwendig. Hierdurch wird ermöglicht, hoch konzentrierte Nitritlsgg. neben geringer Menge Nitrat zu erhalten. Bei steigendem Nitritgehalt wird auch in Ggw. von viel Alkali ein erheblicher Teil des Stromes zur Nitratbildung (Oxydation des Nitrits) verbraucht. Zuletzt tritt möglicherweise ein Gleichgewicht ein zwischen Nitrit- und Nitratbildung. W. TRAUBE u. A. Biltz (Ber. 39, (1906) 166). Siehe auch E. Müller u. F. Spitzer

(Z. Elektrochem. 11, (1905) 917).

Zu S. 221, Z. 16 v. o. — k) Alkalipersulfat oxydiert in alkalihaltiger Lsg. freies NH<sub>3</sub> auch ohne Katalysator schon bei gewöhnlicher Temperatur ziemlich glatt zu HNO3, in rein ammoniakalischer Lsg. (Ammoniumpersulfat. bei Ggw. von Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ausschließlich zu elementarem Stickstoff. Bei Ueberschuß an Ammoniumsalz und bei Abwesenheit von Silbersalz tritt teilweise Oxydation des NH<sub>8</sub> zu HNO<sub>3</sub>, teilweise zu N und in geringem Grade zu HNO<sub>2</sub> ein. Auch gesteigerte Temperatur veranlaßt geringere B. von HNO<sub>3</sub>. — 1)  $4\text{Na}_{4}\text{S}_{4}\text{O}_{4} + \text{NH}_{4} + 9\text{Na}\text{OH} = \text{Na}\text{NO}_{3} + 8\text{Na}_{4}\text{SO}_{4} + 6\text{H}_{4}\text{O}_{5}$  2)  $3\text{ NH}_{4}\text{LS}_{2}\text{O}_{4} + 8\text{NH}_{4}$  = 6(NH<sub>4,2</sub>SO<sub>4</sub> + N<sub>2</sub>. R. Kempf (Ber. 38, (1905) 3972). Vgl. Marshall (Proc. Roy. Soc. Edinburgh 23, 163; C.-B. 1901, 1, 559).

Zu S. 221, Z 11 v. n — Ueber die Einw. von ammoniakalischer H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Lag. siehe Seite 832, Z. 8 v. o.

Flüssiges Ammoniak. — Zu S. 222, Z. 22 v. o. — Beim Auflösen von 8 in fl. NH<sub>3</sub> vollzieht sich eine umkehrbare Rk. etwa nach 10 S + 4NH<sub>3</sub> = 6H<sub>2</sub>S + N<sub>4</sub>S<sub>4</sub>. Wird die Schwefelammoniumkonzentration verringert (Fällen des H., S mit AgJ), so verläuft die Rk. von links nach rechts; wird die (NH, 1.8-Konzentration erhöht (Eindunsten der Lsg.), so erfolgt sie von rechts nach links. Die purpurblaue Farbe der Sulfammoniumlsg, ist wahrscheinlich auf kolloidale Lsg. von elementarem S zurückzuführen. O. Ruff

u. E. Geisel (Ber. 38, (1905) 2659). Zu S. 222, Z. 28 v. o. — Bringt man fl., auf —80° abgekühltes NH. mit festem N.O. derselben Temperatur zusammen, so erfolgt heftige Explosion unter Entw. weißer Dämpfe, Brsson u. Rossel (Compt. rend. 142, (1906 633; C.-B. 1906, I, 1319). — Bei Einw. von fl. NH<sub>3</sub> auf CrO<sub>3</sub> entsteht eine Verb. CrO<sub>3</sub>,3NH<sub>3</sub>. Reinstes MoO<sub>3</sub> gibt MoO<sub>3</sub>,3NH<sub>3</sub>. Mit As<sub>2</sub>O<sub>6</sub> bildet sich As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>3NH<sub>8</sub>. WO<sub>8</sub> wird nicht verändert; dagegen gibt WO<sub>5</sub>Cl<sub>5</sub> die Verb. WO<sub>5</sub>3NH<sub>8</sub>. Sb<sub>5</sub>O<sub>5</sub> reagiert nicht. A. Rosenheim u. F. Jacobsonn (Z. anorg. Chem. 50, (1906) 297; C.-B. 1906, II, 1236). Ueber die Einw. von fl. NH<sub>a</sub> auf P<sub>2</sub>S<sub>5</sub> siehe Stock (Ber. 39, (1906) 1967; C.-B. 1908, II, 404). -Fl. NH<sub>s</sub> reagiert etwas unterhalb - 70° mit PBr<sub>s</sub> nach: 15NH<sub>s</sub> + PBr<sub>s</sub> = 3(NH<sub>4</sub>Br.3NH<sub>3</sub>) + P(NH<sub>2</sub>)<sub>8</sub>. Durch rasches Waschen mit NH<sub>3</sub> läßt sich

das NH<sub>4</sub>Br entfernen. Das ungelöst bleibende, gelbliche, amorphe P(NH<sub>2</sub>)<sub>8</sub> zerfällt bei 0° langsam nach 2P(NH<sub>2</sub>)<sub>8</sub> = P<sub>2</sub>(NH)<sub>8</sub> + 3NH<sub>8</sub>. Analog reagiert PJ<sub>8</sub> auf fl. NH<sub>8</sub> oberhalb — 65°. C. Hugor (Compt. rend. 141, (1905) 1235; C.-B. 1906, I. 318).

Zu S. 222, Z. 24 v. u. — Fl. NH<sub>3</sub> bildet mit trocknem AuJ weiße Kristalle der Zus. AuJ.6NH<sub>3</sub> (bei —28°). Bei steigender Temperatur entweicht NH<sub>4</sub>, zuletzt entsteht AuJ.NH<sub>8</sub>, dessen Dissoziationsdruck bei gewöhnlicher Temperatur fast gleich Null ist. Außr liefert je nach den Bedingungen Au + NH<sub>4</sub>Br oder Außr,2NH<sub>3</sub>. Aus AuCl eutsteht bei —28° die Verb. AuCl,12NH<sub>3</sub>, die bei zunehmender Temperatur allmählich 9 Mol. NH<sub>5</sub> abgibt. F. MEYER (Compt. rend. 143, (1906) 280; C.-B 1906, II, 856). - Der Dissoziationsgrad der Lsgg. von Salzen in fl. NH<sub>3</sub> ist geringer als derjenige der Lsgg. in Wasser. Im allgemeinen gelten für die Konzentrationsketten in fl. NH3 bei -350 ungefähr dieselben Gesetze wie bei wss. Lsgg. Hamilton

Perkins Caux (J. of Phys. Chem. 9, 477; C.-B. 1905, II, 531). Zu S. 222, Z. 15 v. u. —  $\delta$ ) Alle Alkalimetallhydride reagieren mit fl. NH<sub>3</sub> nach: MH + NH<sub>3</sub> = M.NH<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>. Die Hydride des Cä, Rb, K zersetzen sich schon beim F. des NH<sub>3</sub> (-78°), NaH erst gegen —40°, LiH bedarf selbst bei gewöhnlicher Temperatur mehrere Tage, ehe es völlig in Amid verwandelt ist. O. Ruff u. E. Geisel (Ber. 39, (1906) 828; C.-B.

1906, I, 1143).

Analytisches. — Zu S. 223, Z. 8 v. u. — NH<sub>3</sub> darf (besonders in verd. Lagg.) nicht mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, sondern nur mit HCl titriert werden, weil die merkliche Hydrolyse des (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ein zu frühes Eintreten der sauren Rk. veranlaßt.

f) Elektrolytische Bestimmung. — Zu S. 224, Z. 16. — E. G. Will (Proc. Chem. Soc. 22, (1906) 204; C.-B. 1906, II, 1105) bestimmt die Menge NH<sub>3</sub>, die in "Leitschigkeitswasser" gelöst wurde, durch Messung des Widerstandes der Lsg. und Vergleich mit der Widerstandskurve des NH<sub>3</sub>. Die Resultate sind gut für Lsgg. von 0.00027 bis 0.009% NH<sub>3</sub>. — Ueber eine jodometrische Bestimmungsmethode siehe P. Arthann u. A. Skhabal (Z. anal. Chem. 46, (1907) 5; C.-B. 1907, I, 667).

#### Ammonium.

Zu S. 226, Z. 24 v. o. — Beim Zerfall von Ammoniumamalgam treten elektrische Erscheinungen auf, derart, daß ein negativ geladenes Elektroskop entladen wird, ein positiv geladenes dagegen nicht. Es werden also positiv geladene Teilchen (Elektronen) fortgeschleudert. Die dabei eintretende Selbstaufladung des Ammoniumamalgams betrug ca. 7 Volt bei einer Hg-Oberfläche von ca. 0.3 qcm. Betrug die Oberfläche 4 qcm, so stieg die negative Aufladung auf 18.5 Volt. A. Coehn (Ges. Wiss, Göttingen 1906, 100, 106; Z. Elektrochem. 12, (1906) 609; C.-B. 1906, II, 409, 410 u. 1034). - Photographische Wirksamkeit besitzt die Ausstrahlung des Ammoniumamalgames nicht. B. Baborovsky u. V. Vojtčeh (Physikal. Z. 7, (1906) 846; C.-B. 1907, I, 700).

Zu S. 227, Z. 5 v. u. — O. Ruff u. E. Geisel (Ber. 39, (1906) 828) fanden durch experimentelle Unterss., daß die sog. Metallammoniumverbb. nichts anderes sind als wirkliche Lsgg. von Alkalimetallen in fl. NHs. Beim Stehen bei Zimmertemperatur zersetzen sich alle diese Lsgg. mehr oder minder langsam unter Entw. von H und Bildung von Metallamid

nach: MeNH<sub>8</sub> = MeNH<sub>2</sub> + H.

Ammoniumsalse. - Zu S. 230, Z. 19 v. o. - E. G. HILL (Proc. Chem. Soc. 22, 204; J. Chem. Soc. 89, (1906) 1273; C.-B. 1906, II, 1105) untersuchte die Hydrolyse von wss. Ammoniumsalzlagg. durch Saugen eines gemessenen Luftvolumens durch Lsgg. verschiedener NH<sub>4</sub>-Salze von der Konzentration n—, ½ n—, ½ n—, Absorbieren und Bestimmen der übergehenden NH<sub>5</sub>-Menge. — Für starke SS. gilt

CSEUTE X CBase = K, für schwache SS.: CSEUTE X CBase CSalz

Die Konstanten sind für die Salze der einbasischen SS. umgekehrt proportional den molekularen Leitfähigkeiten der SS. und stimmen gut überein mit den Werten für die Stärke der SS. nach den dynamischen Methoden. Für die Salze der zweibasischen SS, ist die Beziehung zwischen hydrolytischer Dissoziation der Salze und den Ionisationskonstanten der SS. kompliziert und kann nicht als direkter Maßstab für die Ionisationskonstanten verwendet werden. Die Konstante muß sowohl vom ersten als auch vom zweiten Ionisationskoeffizienten der SS. abhängen. — Siehe auch A. Naumann u. A. Rücker (J. prakt. Chem. [2] 74, (1906) 249).

#### Hydroxylamin.

Zu S. 236, Z. 2 v. u. — Ueber das Reduktionsvermögen des Hydroxylamins siehe auch S. E. Sheppard (J. Chem. Soc. 80, (1906) 530; C.-B. 1906, I, 1077; 1477). — Ueber den Zerfall von NH<sub>2</sub>OH in Ggw. von H<sub>4</sub>Fe(CN)<sub>0</sub> siehe K. A. Hopmann u. H. Arnolds Ber-39, (1906) 2204).

Zu S. 239, Z. 3 v. u. — G. Antonow (J. russ. phys. Ges. 37, 476) beschreitt eine größere Anzahl von Verbb. mit den Chloriden von Ca, Sr, Ba, Mg; E. B. MgCl. 2NH<sub>2</sub>OH,2H<sub>2</sub>O; 2CaCl<sub>2</sub>,3NH<sub>2</sub>OH,6H<sub>3</sub>O etc.

Auf Seite 240 hinter VIII, b) ist einzuschieben:

IX. Stickstoff wasserstoff saures Hydroxylamin, (NH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>.HN<sub>3</sub>. — Während Halogenwasserstoff säuren mit NH<sub>2</sub>OH normale und basische Salze bilden konnten L. M. Dennis u. H. Isham (J. Am. Chem. Soc. 29, (1907) 18; C.-B. 1907. I, 931) nur das Dihydroxylammoniumsalz (NH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>,HN<sub>3</sub> erhalten, und zwardurch Eindampfen eines Gemisches der methylalkoh. Lsgg. beider Stoffe.

# Stickoxydul.

Zu S. 242. Z. 25 v. u. — 1 Liter N.O-Gas wiegt bei 0° und 760 mm 1.9774 g. Guye u. Pintza (Compt. rend. 141, (1905) 51). Zu S. 242, Z. 16 v. u. — Ueber die Molekularattraktion von N<sub>2</sub>O siehe

J. E. Milles (J. of Phys. Chem. 10, (1906) 1; C.-B. 1906, I, 1310).

Zu S. 242, Z. 13 v u. — Das Verhältnis von p. v bei 75 mm zu p. v bei 150 mm =

1.00066. Lond Raylendr (Z. physik. Chem. 52, (1905) 705).

Zu S. 243, Z. 5 v. o. — Nach W. Nebber (Ges. Wiss. Göttingen 1906, 1: C-B.

1906, II, 3399) beträgt der Wert der von ihm definierten "Chemischen Konstanten" für Stickorydul 3.3.

Zú S. 243, Z. 19 v. u. — Ueber die Absorption von N<sub>2</sub>O durch Fil. siehe L. W. Wisking Z. physik. Chem. 55, (1906, 344; C.-B. 1906, I, 1594). — Ueber "feste Leg." von N<sub>2</sub>O in UO, siehe Kohlschütter u. Vogdt (Ber. 38, (1905) 1419, 2992); vgl. dagegen C. Friedung

Ber. 38, (1905) 23521.

Zu S. 244, letzte Zeile v. u. — N<sub>2</sub>O und Fl rengieren selbst bei Dunkelrotglut nicht miteinander. Läßt man dagegen Induktionsfunken auf das Gemisch einwirken, so reagieren beide Gase; eine flüchtige N-Fl-Verb. entsteht aber nicht. Moissan u. P. Lebeau (Compt. rend. 140, 11905) 1573: C.-B. 1905, II. 203).

Zu S. 246, Z. 22 v. o. - Nach M. A. HUNTER (J. of Phys. Chem.

10, (1906) 330; C.-B. 1906, II, 485) ist der  $Kp_{260}$  des fl.  $N_2O = 186.0^{\circ}$ 

(abs.), Kp<sub>640</sub> = 183.9° (abs.).

Zu S. 248, Z. 6 v. o. — Ueber die Konstitutionsformel des N<sub>2</sub>O auf Grund thermochemischer Ueberlegungen siehe Thomainson (Chem. N. 95, (1907) 50; C.-B. 1907, I, 690).

#### Untersalpetrige Säure.

Zu S. 250, Z. 25 v. u. - Beim Einleiten von NO in eine Lsg. von Strontiumammonium in fl. NH, scheidet sich langsam ein gelatinöser Nd. von Sr(NO), ab, der beim Verdunsten des NH, in ein weißes Pulver übergeht. G. ROBDERER (Bull. soc. chim. [3] 35, (1906) 719; C.-B. 1906, II, 1163).

#### Stickoxvd.

Zu S. 252, Z. 3 v. u. — Leitet man reinen N und W.-Dampf über einen Neanst'schen Glühkörper (ca. 2000°), so entstehen Spuren NO. Mittels einer starken Funkenstrecke von 0.7 cm erhält man bei gleichen Volumteilen N und Wasserdampf in 2 Stunden 2 bis 4 ccm NO bzw. H. O. F. Tower (Ber. 38, (1905) 2945). F. Fischer u. H. Marx (Ber. 30, (1906) 2557, 3631; Ber. 40, (1907) 443; (hem. Ztg. 30, (1906) 1291) fanden, daß das Auftreten von Ozon und NO unter den Prodd. der Lufterhitzung von der Geschwindigkeit abhängig ist, mit welcher die ausströmende Luft auf den glühenden Neanst-Stift trifft. Bei trockener Luft liegt der Uebergangspunkt bei der Ausströmungsgeschwindigkeit von 5.2 m in der Sekunde. Bei geringerer Windgeschwindigkeit entsteht mehr NO als Ozon. Oberhalb der Geschwindigkeit von 5.5 m entsteht vorwiegend Ozon. Bei Verwendung von feuchter Luft entsteht neben Ozon Wasserstoffperoxyd. — Ueber die B. von NO aus N und O bei hohen Temperaturen siehe besonders auch MUTHMANN u. HOFER (Ber. 36, (1903) 438); ferner W. Nernst (Z. anorg. Chem. 49, (1906) 213). Zu S. 253, Z. 18 v. u. — Ueber die Darst. von NO bei der Gewinnung

von HNO<sub>n</sub> aus Luftstickstoff durch elektrische Endladungen siehe S. 297, ferner diesen Nachtrag S. 839. — Ueber einen Apparat zur fraktionierten Dest. von fl. NO siehe R. W. Gray (J. Chem. Soc. 87, (1905) 1601).

Zu S. 253, Z. 10 v. u. — Das Gewicht von 11 sorgfältigst gereinigtem NO (nach 10 neuen Bestst.) = 1.3406 g bei 0° und 760 mm. R. W. Ghay (Proc. Chem. Soc. 21, 156; J. Chem. Soc. 87, (1905) 1601; C.-B. 1905, II, 14).

Zu S. 253, letzte Z. v. u. — Nach W. Nerner (Ges. Wiss. Göttingen 1906, 1; C.-B.

1906, II, 399) beträgt der Wert der von ihm definierten "Chemischen Konstanten" für Stickoxyd ca. 3.7.

Zu S. 254, Z. 9 v. o. — Ueber die Kompressibilität von NO oberhalb 1 Atm. siehe A. JAQUEROD u. O. SCHEUER (Compt. rend. 140, (1905) 1384).
Zu S. 254, Z. 23 v. u. — Löslichkeit von NO bei 18° und 760 mm in

0.0193% 60% iger H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> 50 " " 90% iger H2804 0.0118% im Mittel. 0.0117 "

80 " 0.0113

O. F. Tower (Z. anorg. Chem. 50, (1906) 382; C.-B. 1906, II, 1383).

Zu S. 254, Z. 19 v. u. — Ueber Absorption von NO durch Flüssigkeiten siehe auch
L. W. Winkler (Z. physik. Chem. 55, (1906) 344).

Zu S. 255, Z. 11 v. o. — NO dissoziiert schon in mäßigen Zeiträumen bei 689° in kleinen, jedoch meßbaren Beträgen. Einfluß der Feuchtigkeit auf die Reaktionsgeschwindigkeit war nicht zu konstatieren. K. JELLINEK (Z. anorg. Chem. 49, (1906) 229). Siehe dort auch über die Zersetzungsgeschwindigkeit von NO.

Zu S. 255, 5). — Ueber die Einw. von Sauerstoff oder atmosphärischer Luft auf NO vgl. Lunge u. Bert. (Chem. Ztg. 28, (1904) 1243).

Zu S. 255, letzte Z. v. u. — NO geht beim Zusammentreffen mit O

schnell in  $N_2O_3$  über, und letzteres oxydiert sich langsam weiter zu  $NO_2$  bzw.  $N_2O_4$ . Die beiden Reaktionszeiten verhalten sich wie ca. 1:100. F. Raschig (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1281; C.-B. 1905. II, 932). Dagegen glauben G. Lunge u. E. Berl (Z. angew. Chem. 19, (1906) 807; C.-B. 1906, II, 366), daß die Oxydation von NO direkt zu  $NO_3$  und nicht über  $N_2O_3$  als Zwischenstufe führt. Entgegen Raschig, der einen Knick in der Reaktionskurve an dem Punkt fand, wo nach ihm das NO sehr schnell in  $N_2O_3$  übergegangen ist, das dann viel langsamer zu  $N_2O_4$  werden soll fanden sie eine stetige Kurve, wie es die Reaktionskinetik bei einer einfachen Zeitreaktion  $2NO_3 + O_3 = N_2O_4$  (bzw.  $2NO_2$ ) erwarten läßt. Die

Rk. verläuft trimolekular.

Zu S. 257, Z. 24 v. o. — NO und Fl reagieren sogleich miteinander unter Entstammung. Läßt man Fl auf überschüssiges NO einwirken, so entsteht keine flüchtige Fl-N-Verb.; durch die sich entwickelnde Reaktionswärme wird das NO in N und O gespalten, welch letzterer mit dem überschüssigen NO Stickstostetroxyd bildet. Bei der Einw. von NO auf überschüssiges Fl bildet sich bei der Temperatur des fl. O ein sester weißer Körper, der sich bei steigender Temperatur in eine sarblose, leicht verdampfende Fl. umwandelt. Gleichzeitig kondensiert sich in der auf — 80° abgekühlten Röhre eine andere farblose Fl., während ein die aktiven Eigenschaften des Fl zeigendes Gas entweicht. Schließlich verdampst auch die bei — 80° kondensierte Fl.; das sich entwickelnde Gas enthält N. Fl und Sauerstoss. H. Moissan u. P. Lebeau (Compt. rend. 140, (1905) 1573: Ann. Chim. Phys. [8] 9. 221: C-B. 1905. II. 203, 292).

1573; Ann. Chim. Phys. [8] 9, 221; C.-B. 1905, II, 203, 292).

Zu S. 257, Z. 10 v. u. — Zwischen NO und NO<sub>4</sub> scheint ein Gleichgewichtszustand NO + NO<sub>2</sub> \Rightarrow N<sub>2</sub>O<sub>8</sub> zu bestehen, der bei Zimmertemperatur allerdings weit nach links liegt. H. Le Blanc u. Nifranen (Z. Elektrochem.

12, (1908) 541; C.-B. 1906, II, 910). -

Zu S. 259, letzte Z. v. u. — Eingehende Verss, über die Wirkung des Druckes, den Einfluß indifferenter Substanzen, den Einfluß der Fisenkonzentration, den Einfluß freier Säure, den Einfluß der Temperatur, ferner Verss, zur Gewinnung fester Verbindungen und Verss, in alkoholischer Lsg. siehe bei W. Manchot u. K. Zechentmeyer (Ann. 350, (1906) 368; C.-B. 1907, I, 608). Siehe auch V. Kohlschütter u. M. Kutscheroff (Ber. 40, (1907) 873).

Zu S. 260, Z. 18 v. u. - Ueber die Einw. von NO auf Chromosalze

siehe auch J. SAND u. O. BURGER (Ber. 39, (1906) 1771). -

Zu S. 261, Z. 4 v. o. — Ueber einen Apparat zur Dest. von fl. NO siehe R. W. Gray (J. Chem. Soc. 87, (1905) 160; C.-B. 1905, II, 1772).

# Stickstofftrioxyd.

Zu S. 262, Z. 7 v. o. — Ueber die B. von N<sub>2</sub>O<sub>8</sub> aus NO und O siebe auch diesen Nachtrag S. 835, letzte Zeile v. u. —

Zu S. 262, Z. 20 v. o. — Ueber die B. von  $N_2O_3$  aus  $N_2O_4$  siehe auch diesen Nachtrag S. 827, Z. 25 v. o. —

Zu S. 264, Z. 5 v. u. — 6. Von Natronlauge wird N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nicht ganz leicht aufgenommen. Beim Lösen entsteht nicht reines Nitrit, sondern ein Teil spaltet sich in NO + NO<sub>2</sub>, von denen ersteres entweicht, letzteres zum molekularen Gemisch von Nitrat und Nitrit wird. F. Raschie Z. angeic. Chem. 18, (1905) 1281; C.-B. 1905, II, 932). —

#### Salpetrige Säure.

Zu S. 265, Z. 24 v. n. — Meerwasser enthält nur äußerst geringe Mengen HNO<sub>2</sub>. E. Bödtker (Chem. Ztg. 29, (1905) 956). — Zu S. 266, Z. 4 v. u. — Beim Verbrennen von CO, Acetylen, S, C und Holz in fl. Luft wurde stets salpetrige Säure erhalten. F. Fischer u. F. Brahmer (Ber. 39, (1906) 940). —

Wurde stets salpetrige Saure erhalten. F. Fischer u. F. Brahmer (Ber. 39, (1996) 940). — Zu S. 266, Z. 27 v. o. — Oberhalb einer bestimmten Temperaturgrenze (ca. 650°) wird ein Gemisch von NH<sub>3</sub> mit O (bzw. Luft) durch Schwermetalloxyde (Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, CuO oder Gemenge beider) nicht zu HNO<sub>3</sub>, sondern zu salpetriger Säure. Leitet man z. B. ein Gemisch von NH<sub>9</sub> (4 bis 5 Volumprozent) und Luft über (auf 700° erhitztes) Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, so erhält man einen kontinuierlichen Strom von Salpetrigsäuregns, der beim Einleiten in Natron- oder Sodalsg. Nitrit gibt. Farbenparken vorm. F. Bayer u. Co. (D. R.-P. 168272 (1903); C.-B. 1906,

Zu S. 267, Z. 19 v. o. — Beim Verdampfen von Wasser wird nie NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> gebildet, wenn die Luft nitritfrei ist. N. Smith (Proc. Chem. Soc. 22, (1906) 39).

Zu S. 267, Z. 27 v. o. — Ueber B. von Nitriten aus NH<sub>3</sub> in Ggw. von Katalysatoren (Metallen und Metalloxyden) siehe diesen Nachtrag S. 831, Z. 20 v. u. —

Zu S. 268, Z 2 v. o. — C. F. Borhunger u. Schne, D. R.-P. 174737 (1903), reduzieren Nitrate zu Nitriten durch Elektrolyse von nahezu siedenden Nitratlsgg. mit Ilg als Kathode. Siehe auch Duparc, Ch. Couchet u. R. C. Schlosses (Z. Elektrochem. 12, (1906) 655; C.-B. 1906, II, 1160). — Um NH<sub>3</sub> elektrolytisch unvydieren ist neben Cu die Ggw. eines freien Alkalis oder einer alkal. Erde nötig; hierdurch wird ermöglicht, hoch konzentrierte Nitritlsgg. mit geringem Nitratgehalt zu Bei steigendem Nitritgehalt wird auch in Ggw. von viel Alkali ein erheblicher Stromanteil zur Oxydation des Nitrits verbraucht. Schließlich tritt möglicherweise ein Gleichgewicht ein zwischen Nitrit- und Nitratbildung. W. Traube u. A. Biltz (Ber. 39, (1906) 166; C.-B. 1906, I, 636). - Ueber die Abhängigkeit der elektrolytischen Oxydation vom Anodenmaterial siehe E. MÜLLER u. F. SPITZER (Z. Elektrochem. 11, (1905) 917).

Zu S. 269, Z. 24 v. u. - Nach E. BAUER (Z. physik, Chem. 56, (1906) 215; C.-B. 1906, II, 674) ist die Dissoziationskonstante K der HNO<sub>9</sub> =  $6.4 \times 10^{-4}$ (bis auf 8 bis 10%, unsicher). Die salpetrige Säure ist somit keine sehr schwache Säure. Die Wanderungsgeschwindigkeit des NO'z-Ions fand BAUER Zu 58.

Zu S. 269, Z. 2 v. u. - H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> führt in wss., sauren Lsgg. HNO<sub>2</sub> fast momentan und völlig quantitativ in HNO, über. M. Busch (Ber. 39, (1906)

Zu S. 273, Z. 18 v. o. - Die Diphenylaminreaktion wird durch HNO, nicht nur nicht veraulaut, sondern bei (igw. von wenig HNOa sogar zerstört. P. Sontsien (Pharm. Ztg. 51, (1906) 765).

Zu S. 274, Z. 12 v. o. — Ueber eine volumetrische Best. der HNO<sub>2</sub> mittels Ce(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> siehe G. BARBIERI (Chem. Ztg. 29, 668; C.-B. 1905, II, 854).

Ammoniumnitrit. — Zu S. 276, Z. 27 v. o. — Der Zerfall von in W. gelöstem NH4NO2 ist eine bimolekulare Rk. (nur scheinbar monomolekular), an der das Nitrit und die hydrolytisch abgespaltene salpetrige Säure teilnehmen. W. Biltz u. W. Gabl (Z. Elektrochem. 11, (1905) 409; C.-B. 1905, II, 294).

### Stickstofftetroxyd.

Zu S. 277, Z. 13 v. u. — Bei der Elektrolyse von geschmolzenen Alkalinitraten bestehen die Anodengase ausschließlich aus O und Stickstofftetroxyd. A. Boorodski (J. russ. phys. Ges. 37, 703; C.-B. 1905, II, 954). —

Zu S. 278, Z. 2 v. o. — Ueber die Vereinigung von NO mit O siehe auch diesen Nachtrag S. 835, letzte Zeile v. u. -

Zu S. 279, Z. 15 v. o. — N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> beginnt unter dem Druck von 720 mm fast genau bei 20° zu sieden. G. Lunge u. E. Berl (Z. angew. Chem. 19,

(1906) 807).

Zu S. 283, Z. 20 v. u. - Bringt man fl., auf -80° abgekühltes NH. mit festem N.O. derselben Temperatur zusammen, so erfolgt heftige Explosion unter Entw. weißer Dämpfe. Die Rk. ist weniger heftig, wenn man einen Strom von trocknem, auf  $-20^\circ$  abgekühltem NH<sub>a</sub> in die Nähe des ebenfalls abgekühlten, in einer tubulierten Retorte befindlichen Stickstofftetroxyds bringt. Das dann sich entwickelnde Gas ist N (Hauptmenge) und NO. Mit steigender Temperatur nimmt die Menge des letzteren zu. Nach Beendigung der Rk. befindet sich in der Retorte feuchtes NH, NO,: eine geringe Menge NH<sub>4</sub>NO<sub>2</sub> ist im wss. Destillat enthalten. Die Hauptreaktion verläuft nach: 3NO<sub>3</sub> + 4NH<sub>5</sub> = 7N + 6H<sub>2</sub>O; 3NO<sub>2</sub> + 2NH<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O = NO + 2NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. — Mit NH<sub>4</sub>Cl reagiert NO<sub>2</sub> in der Kälte langsam: Beendigung der Rk. wird erreicht durch einiges Erhitzen im Rohr auf 100<sup>5</sup>. Reaktions verlauf:  $4NO_2 + 3NH_4Cl = 2N_2O + 3N + 3Cl + 6H_4O$ ;  $5NO_2 + 4NH_4Cl = 2NOCl + 7N + 2Cl + 8H_2O$ ;  $4NO_2 + H_2O = N_2O_3 + 2HNO_3$ . - NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> reagieren unter den gleichen Bedingungen nach: NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> + 2NO<sub>2</sub> = 2N + 2HNO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O; (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 4NO<sub>2</sub> = 4N + 2HNO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O. Besson u. Rosset (Compt. rend. 142, (1906) 633: C.-B. 1906. I, 1319).

Zu S. 283, Z. 10 v. u. — N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> wirkt bei Ggw. von W. nicht direkt auf SO<sub>2</sub> ein, sondern löst sich zu HNO<sub>3</sub> und HNO<sub>3</sub> auf, von denen nur letztere auf SO, wirkt. F. RASCHIG (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1281; C.-B.

1905, II, 932).

Zu S. 284. Z. 13 v. o. — Das bei der Vergasung von fl. N<sub>7</sub>O<sub>4</sub> entstehende Gemisch von NO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> wird von konz. H<sub>1</sub>SO<sub>4</sub> im geeigneten Absorptionsapparat vollständig absorbiert. G. Lunge u. E. Berl (Z. angew. Chem. 19, (1906) 807). —

Zu S. 284. Z. 19 v. o. — NO<sub>2</sub> und Fl reagieren bei gewöhnlicher Temperatur nicht miteinander. H. Moissan u. P. Lebrau (Compt. rend. 140, (1905) 1573; Ann. Chim. Phys. [8] 9, 221; C.-B. 1905, II, 203, 292). —

Zu S. 285. Z. 16 v. n. — NO<sub>2</sub> löst sich glatt in Natronlause zum.

Zu S. 285, Z. 16 v. u. - N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> löst sich glatt in Natronlauge zum molekularen Gemisch von Nitrat und Nitrit. F. Raschie (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1281). Verdünnte Natronlauge gibt mit Stickstofftetroxyd das richtige Verhältnis zwischen Nitrat und Nitrit, jedoch nur, wenn sich  $N_2 O_4$  in fl. Zustand befindet oder wenn es als Gas durch ein inertes anderes Gas verdünnt ist; ist es dagegen gemischt mit O bzw. Luft, so erfolgt beim Lösen eine teilweise Oxydation des Nitrits im Entstehungszustand zu Nitrat, und das Verhältnis zwischen Nitrit und Nitrat verschiebt sich zugunsten des letzteren. G. Lunge u. E. Berl (Z. angec. Chem. 19, (1906) 807; C.-B. 1906, II, 366). —

Zu S. 286, Z. 16 v. u. - Ueber eine auf Grund thermochemischer Ueberlegungen aufgestellte Konstitutionsformel siehe Thomlisson (Chem. N. 95, (1907) 50; C.-B. 1907, 1, 630.

#### Salpetersäure.

Zu S. 291, Z. 5 v. u. — Bei der Trelaschen Büschelentladung entsteht ebenfulls aus N und O in Ggw. von Wasser Salpetersäure. A. Findlay (Z. Elektrochem. 12, 1906) 129 — Die Synthese der HNO<sub>2</sub> gelingt auch mittels dunkler elektrischer Entladung bei gewohrlicher Temperatur nach:  $2N \pm 50 + H_2O = 2HNO_2$ . Die Vereinigungsgeschwindigkeit nummt im Verlauf der Rk. ab. Bertreliot (Compt. rend. 142, (1906) 1367; Ann. Chim. Phys. [8] 9, 1450 (C.R. 1906) II 4002 181.

9, 145; C.B. 1906, II, 403, 1811. —
Zu S. 292, Z. 27 v. u. — Die von Wöhler (Ber. 36, (1903) 3475) bestätigte Beobacktung Logw's (Ber. 23, (1890) 1443), daß mit KOH-Leg. befouchtetes Platinschwarz Spureu von HNO<sub>8</sub> (neben NH<sub>8</sub>) bildet, kounte dahin erweitert werden, daß Platin-Schwarz, das

mit nur wenig W. hefeuchtet wurde, in wenig Monaten nachweisbare Mengen NH<sub>2</sub> und HNO<sub>3</sub> hildet. O. Lozw u. K. Aso (Bull. of the College of Agric. Tokyo 7, (1906) 1; C.-B. HNO, bildet. 1906, II, 492).

Zu S. 292, 2). — Ueber die Einw. von Sauerstoff oder atmosphärischer Luft auf NO vgl. Lunoz u. Bert (Chem. Zig. 28, (1904) 1243).

Zu S. 293, Z. 6 v. o. — Ueber die spontaue Oxydation von NH<sub>3</sub> zu Nitrat und Nitrit in Ggw. von gewissen Katalysatoren siehe diesen Nachtrag S. 831, Z. 20 v. u.

Zu S. 293, Z. 20 v. u. — Alkalipersulfat oxydiert in alkalischer Lsg. freies NH<sub>3</sub> auch ohne Katalysator schon bei gewöhnlicher Temperatur

ziemlich glatt zu HNO<sub>8</sub>. R. Kempf (Ber. 38, (1905) 3972).

Zu S. 294, unten. - HASELHOF und BREDEMANN (Landw. Jahrbb. 35, 381; C.-B. 1906, Zu S. 294, unten. — Haselhof und Bredemann (Landw. Jahrbb. 35, 381; C.-B. 1906, I, 1896) beschreiben Vorkommen und Verbreitung anserod lebender Bakterienformen, die freien Luftstickstoff binden können. Sie scheinen im Boden und auf dem Laub der Waldbüume reichlich vertreten zu sein. Siehe auch R. Thirle (Landw. Versuchstat., 63, 161); H. Warmbold (Landw. Jahrbb. 35, 1); H. Pringshehm (C.-B. f. Bakteriol. II. Abt. 16, 795). Ueber die chemischen Vorgiunge bei der Assimilation des elementaren N durch Azobakter und Radiobakter siehe J. Stoklasa (Z. f. Rübenzuck. Ind. 1906, 815). Zusammenfassende Darst. der Literatur über die Assimilation des freien elementaren N durch Mikroerganismen von J. Voon. (C.-B. f. Bakteriol. II. Abt. 15, 33).
Zu S. 297, Z. 8 v. o. — Ceber das Verfahren von Skoolund s. auch A. T. Otto (Z. f. d. ges. Schiess- u. Sprengstoffwesen, I, 325; C.-B. 1906, II, 1886).
Zu S. 297, Z. 10 v. o. — Um mörlichst gleichmäßigen Deut. der HNO. bei ihrer Darst

Zu S. 297, Z. 10 v. o. — Um möglichst gleichmäßige Dest. der HNO<sub>3</sub> bei ihrer Darst. zu erzielen und das Ueberschäumen zu verhindern, wird der Salpeter und die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gleichzeitig (aber getrennt), möglichst unter Luftabschluß, allmählich in solchem Maße in die heiße Retorte eingeführt, daß in dieser konstant eine oberhalb 140° (bei ca. 170 bis 180°) liegende Temperatur erhalten bleibt. (Hem. Fabrik Griesheim-Elektron (D. R.-P. 170532 (1904); G.-B. 1906, II, 185). — Ueber die Zers. von Salpeter mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> siehe ferner Wintelm (Chem. Ztg. 29, (1905) 820, 822); O. Guttmann (Chem. Ztg. 29, (1905) 934 u. 1185).

Zu S. 298, Z. 21. — Ueber die Theorie und die Praxis der Darst.

von HNO<sub>8</sub> aus Luftstickstoff, bzw. der Oxydation von elementarem N siehe auch: W. Nernst (Z. Elektrochem. 12, (1906) 527; Ges. Wiss., Götting. 1904, Heft 4); J. Brode ("Oxydation des N in der Hochspannungsflamme", Halle a. S., 1905); F. Winteler (Chem. Zlg. 29, (1905) 1278); Ph. Guye (Chem. Ind. 29, (1906) 85); L. Friderich (Monit. scient. [4] 20, I, 332); Bodenstein (Z. angew. Chem. 19, (1906) 14); J. Brode (Z. Elektrochem. 11, (1905) 752); O. Scheuer (Z. Elektrochem. 11, (1905) 7565). (1905) 565); A. STAVENHAGEN (Ber. 38, (1905) 2171); F. v. LEPEL (Ber. 38, (1905) 2524); A. Neuburger (Z. angew. Chem. 19, (1906) 977); E. Warburg u. G. Leithäuser (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 743); F. Fischer u. H. Marx (Ber. 39, (1906) 2557, 3631); F. Förster (Z. Elektrochem. 12, (1906) 525, 529); J. Kaudy (Z. Elektrochem. 12, (1906) 545); Atmospheric-

PRODUCTS Co. (D. R.-P., 179 288 (1902); C.-B., 1907, I., 432).
Zu S. 299, Z. 20 v. o. — O. DIRPPENBACH (D. R.-P. 174736 (1903); C.-B. 1906, II. 1091) konzentriert verdünnte HNO<sub>3</sub> statt mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Polysulfaten der Alkalien, z. B. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Ueber einen Apparat zur Konzentrierung von HNO<sub>3</sub> siehe R. Evrrs (D. R.-P. 176369 (1903); (L.-B. 1906, H, 1668). — Ueber eine elektrolytische Methode der Konzentrierung von verd. HNO<sub>3</sub> siehe Salewters.-Industrier-Ges., D. R.-P. 180052.

Zu S. 301, Z. 21 v. o. — Ueber die Neutralisationswärme der HNOs beim Neutralisieren mit KOH und NaOH siehe auch A. Wörmann (Ann. Phys. [4] 18, (1905) 775).

Zu S. 301, Z. 23 v. o. — HNO<sub>3</sub> veranlaßt in ätherischer Lsg. normale Siedepunktserhöhung und besitzt unter diesen Verhältnissen also das einfache Molekulargewicht. Die Verss. über das Teilungsverhältnis zwischen W. und Ae. ergaben strenge Gültigkeit des Ostwald'schen Verdünnungsgesetzes in der wss. Phase; doch besteht die Möglichkeit, daß in verdünnteren Lsgg. Abweichungen auftreten. P. Bogdan (Z. Elektrochem. 11, (1905) 824; 12, (1906) 489;  $\tilde{C}$ .-B. 1906, I, 11; 1906, II, 744). In āth. Lsgg., die mit W. gesättigt sind, besitzt die HNO<sub>3</sub> nicht ihr normales Mol.-Gew.; in sehr verd. Lsgg. (< 0.15 n) dieser Art scheint eine Dissoziation einzutreten; in konzentrierteren Lsgg. ist das Mol.-Gew. höher als normal.

Zu S. 304, Z. 25 v. a. — Tabelle der DD. der HNO<sub>1</sub> von W. C. Precusor (J. Soc. Chem. Ind. 24, 781). — Leber die Gehaltsbestimmung der HNO<sub>1</sub> durch die D. siehe Wistersen (Chem. Zig. 29, (1905) 689, 1009, und G. Lunge (Chem. Zig. 29, (1905) 933 u. 1072). Zu S. 304, Z. 27 v. u. — Die Dampfdruckkurve einer Serie von reinen

HNO, Wasser-Gemischen (D. = 1.400 bis 1.510) bei 15° ist stark konkar und liegt stark unter der Verbindungslinie HNO,-H,O, was anzeigt, daß Wasserzusatz eine bedeutende Verringerung der Anzahl der freien HNO. Moleküle hervorruft. Der Zusatz der ersten 35 % H<sub>2</sub>O erniedrigt den Dampfdruck der reinen HNO<sub>3</sub> um 80-90 %. A. Ssaposhnikow (J. russ. phys. (Ves. 37, 374; Z. physik. Chem. 53, (1905) 225; C.-B. 1905, II. 381, 1153.

Zu S. 307, Z. 13 v. u. — Veber die Reduktion der HNO<sub>3</sub> durch Wechselstrom siehe A. Buochett u. J. Petiti (Z. Elektrochem. 11, (1905) 441).

Zu S. 310, Z. 2 v. o. — Bei der Dest. von wasserfreier HNO<sub>3</sub> mit ebensolcher HFl ging zuerst fast reine HFl, dann ein Gemisch beider SS. über. Bildung einer chemischen Verb, war nicht zu bemerken. O. Ruff u. K. Stäuber (J. Chem. Soc. 87, (1905) 1370; C.-B. 1905, II, 1484).

Zu S. 310, Z. 27 v. u. — Mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> läßt sich die HNO<sub>4</sub> in jedem Verhältnis mischen. A. Saaposchukow iJ. russ phys. Ges. 35, 1098; J. B. 1903. 384) stellte die folgende Tabellen der Dampfspannungen, DD. und spez. Leitfähigkeiten von HNO.-H.SO.-Gemischen

verschiedenen Prozentgehaltes auf:

Gew.	-Proz.	Dampispannung bei 25°	Gew.	-Proc.	D. 25.	Spez. Leit-
HNO <sub>3</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	mm	HNO <sub>a</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	25	x . 10 -4
100.00 97.23 90.05 81.21 70.06 60.24 50.28 40 10 30.20 20.23 10,47	0.00 2.77 9 95 18 79 29 94 39 .76 49 .72 59 90 69 80 79 .77 89 .53	46.20 41.24 40.80 40.87 39.10 34.48 80.30 25.30 19.38 12.50 5.00	100.00 99.01 97.95 94.88 90.31 80.60 70.69 61.34 40.64 40.67 30.64 20.94 12.54 10.68 7.80 5.25 2.79 0.00	0.00 1.00 2.05 5.12 9.69 19.40 29.31 38.86 50.38 59.38 79.66 87.46 89.32 92.20 94.75 97.21 100.00	1.5100 1.5131 1.5211 1.5397 1.5670 1.6192 1.6608 1.7087 1.7506 1.7898 1.8213 1.8505 1.8807 1.8638 1.8514 1.8638	479 7 422 7 379 0 435 0 517 5 619.5 659.2 670 1 681.7 714.5 761.7 807.0 905.2 904.7 1013.0 974.1 787 9 145.8

(Die Dampfspannung wurde dabei nach der dynamischen Methode von Doven (Z. physik. Chem. 6, (1890) 481; J. B. 1890, 153) bei 25° bestimmt. Die D<sub>15</sub>, der angewendeten H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> war 1.8410; die Salpeters, hatte D<sub>15</sub>, = 1.5144 und enthielt 98.95% HNO3 und 0.88% N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. — Die D. der Mischungen wurde bei 25% im Ostwald'schen Pyknometer mit einer Salpeters. v. 94.85 % HNO<sub>3</sub>, 2.98 % N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und 2.67 % H<sub>2</sub>O ausgeführt. Die verwendete H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> war reines Monohydrat.) — Aus den gefundenen Werten Schließt Ssaposchnikow, daß bei Ggw. von 75% und mehr H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ein Teil der HNO<sub>8</sub> W. abgibt und zu N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> wird. Andere chemische Einw. der SS. aufeinander ist auf Grund der Verss. nicht anzunehmen. Siehe auch A. Seaposchnikow (J. russ. phys. Ges. 36, 518, 669; 37, 374; Z. physik. Chem. 49, 1904) 697; 51, (1905) 609; 53, (1905) 225; C.-B. 1904, II, 397, 685; 1905, II, 381). Zu S. 312, Z. 18 v. o. — Ueber die Passivität von Al gegen HNO<sub>2</sub> siehe auch Deventer (Chemisch Weckblad 4, 69; C.-B. 1906, I, 1017).

Zu S. 312, Z. 20 v. u. — Beim Lösen von Cu in HNO, ändern selbst kleine Mengen von Verunreinigungen des Metalles die Reaktion; doch steht die Aenderung nicht in direktem Verhaltnis zur Menge der Ver-

stent die Aenderung nicht in direktem verhaltnis zur Menge der Vernnreinigungen. J. H. Stansble (J. Soc. Chem. Ind. 25, 45; C.-B. 1906, I, 904; ferner J. Soc. Chem. Ind. 25, 1071; C.-B. 1907, I, 324).

Zu S. 317, Z. 24 v. o. — P. Klason u. T. Carlson (Ber. 39, 1906) 2752) schließen aus der B von Alkalinitriten und gefärbten harzartigen Prodd. neben Alkalinitraten bei der Verseifung von Alkylnitraten, daß die HNO<sub>3</sub> unter Umständen als Persäure H.O.O.NO reagiert und entsprechende Derivate gibt. Bei der normalen Verseifung geht der Peroxydcharakter auf das Alkalisalz über: C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>.O.O.NO + KOH = K.O.O.NO + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH, bei der Verseifung unter Nitritbildung auf den Alkehol: C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>.O.O.NO + KOH = K.O.NO + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O.OH. Eine Stütze findet diese Auffassung darin, daß bei der Verseifung zugesetzte Alkylsulfbydrate wie durch H.O. zu Disnlöden unvellert werden.

beit Stude inder diese Andassing utili, das bei der verschung Zugesetzte Arkytsunhydrate wie durch H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zu Disulfiden oxydiert werden.

Zu S. 317, Z. 24 v. u. — Bemerkung: Sehr viele Filtrierpapiere enthalten HNO<sub>5</sub>, was
bei Wasser- und Milchunterss. zu beachten ist. P. Soltsirn (*Pharm. Ztg.* 51, (1906) 765),

Zu S. 318, Z. 9 v. u. — Siehe auch P. Soltsirn (*Pharm. Ztg.* 51, (1906) 765; C.-B.

Zu S. 318, Z. 9 v. 0. — Siehe auch P. Soltsirn (Pharm. Zig. 51, (1800) 160; C.-B. 1906, II, 1020).

Zu S. 318, Z. 27. — Die intensiven Farbenerscheinungen beim Nachweis der HNO<sub>2</sub> mittels Diphenylamin + konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> sind auf B. von Tetraphenylbydrazin (C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>)<sub>2</sub>N-N(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>)<sub>2</sub> zurückzuführen. H. Wieland u. St. Gambarian (Ber. 39, (1906) 1499). — Ggw. von viel HNO<sub>2</sub> neben wenig HNO<sub>2</sub> vermag das Eintreten der Farbenreuktion mit Diphenylamin zu verhindern. P. Soltsien (Pharm. Zig. 51, (1906) 765). —

Zu S. 318, Z. 21 v. u. — Bei Ggw. von HNO<sub>2</sub> neben HNO<sub>3</sub> tritt nicht Rotfärbung mit Brucinleg, auf, sondern die Fl. wird gelbrot und P. Soltsien (Pharm. Zig. 51 (1906) 1906) 2006.

Bildung des gefürbten Ringes stark verhindert wird. P. Soursies (Pharm. Ztg. 31, (1906)

Zu S. 318, Z. 3 v. u. — Eine Lsg., die in 1 ccm nur 0.0000075 g HNO<sub>3</sub> enthält, gibt mit 5 bis 6 Tropfen 10 o jeer Nitronacetatlsg. nach 5 Stunden noch deutlichen Nd. von Nitrounitrat. M. Busch u. G. Mehrens (Ber. 38, (1905) 4049). Ueber die Verwendung von "Nitroun" siehe auch H. Leffmann (J. Franklin Inst. 162, 371; C.-B. 1907, I, 372); H. L. Visser (Chemisch Weekblad 3, 743; C.-B. 1907, I, 302).

Zu S. 319, Z. 6 v. o. — C. Ruichard (Chem. Ztg. 30, (1906) 790) schlägt Arbutin und Berberin zum Nachweis von HNO<sub>3</sub> vor. — Zu S. 320, Z. 6 v. o. — Ueber die Best. des N. in Nitroten mittels Ovalsähre siehe

Berberin zum Nachweis von HNO<sub>2</sub> vor. —

Zu S. 320, Z. 6 v. o. — Ueber die Best. des N in Nitraten mittels Oxalsäure siehe

Debourdeaux (Compt. rend. 136, (1903) 1668; C.-B. 1903, II, 463); W. Van Dam (Rec. trav. chim. Pays-Bas 25, 291; C.-B. 1906, II, 1872). —

Zu S. 321, Z. 19 v. u. — M. Busch (Ber. 39, (1906) 1401) bestimmt HNO<sub>2</sub> und HNO<sub>2</sub> nebeneinander, indem er in der einen Hälfte der Fl. volumetrisch mit KMnO<sub>4</sub> die HNO<sub>2</sub> bestimmt, in der andern mit H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> die HNO<sub>2</sub> oxydiert und dann die gesamte HNO<sub>3</sub> als Nitron-Nitrat ausfällt.

Ammoniumnitrat. — Zu S. 322, Z. 20 v. u. — Ueber Gewinnung von NH. NO. unter Verwendung NH.-haltiger Destillationsgase der Kohle siehe W. Feld (D. R.-P. 177172 (1905); C.-B. 1906, II, 1744). Siehe ferner W. Feld (D. R.-P. 178620 (1905); C.-B. 1907, I, 432)

Zu S. 324, Z. 22 v. o. — Ueber die Oberflächenspannung von NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub>-

Lsg. siehe C. Forch (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 744). -

Zu S. 324, Z. 14 v. u. - Ueber die Löslichkeit von NH, NO3 in Aethylund Methylalkohol, W. und wss. Alkoholen bei verschiedenen Temperaturen siehe A. Fleckenstein (Physikal. Z. 6, 419; C.-B. 1905, II, 424). Für A. steigt die Löslichkeit mit der Temperatur sehr schwach und linear; für W. und Methylalkohol steigt die Löslichkeit stärker als die Temperatur. Zusatz von A. zum W. vermindert die Löslichkeit des NH4NO2, Zusatz von Methylalkohol erhöht sie. -

Zu S. 325, Z. 16 v. o. — Ein Gemisch von NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> mit Al-Pulver soll als guter Sprengstoff verwendbar sein. G. Roth (D. R.-P. 172327 (1900); C.-B. 1906, II, 840).

## Uebersalpetersäure-Anhydrid.

Zu S. 328, Z. 20 v. o. — Die Verb. N<sub>2</sub>O<sub>6</sub> bildet sich bei der Einw. von Ozon irgendwelcher Herkunft auf nitrose Gase. E. WARBURG u. G. Leithäuser (Ann. Phys. [4] 20, (1906) 743; C.-B. 1906, II, 743).

Auf S. 328 ist einzuschieben:

#### KII. Persalpetersäure.

Durch Einw. von Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Lsgg. von Nitraten entstehen sog. "Pernitrate". — Löst man 100 g KNO<sub>2</sub> in einem Gemisch von 200 ccm W. und 1200 g A., kühlt die Lsg. in einer Kältemischung und trägt allmählich 160 g Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ein, so erhält man auf Zusatz von weiteren 1500 g A. eine amorphe Fällung von Kaliumpernitrat, von welcher schnell abfiltriert wird. Beim Eindunsten des Filtrats wird der größere Teil des Salzes kristallisiert gewonnen. Reaktionsverlauf: KNO<sub>3</sub> + Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = KNO<sub>4</sub> + 2NaOH. Bei der Zers. mittels W. oder SS. entsteht H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oder Sauerstoff. E. Piñerua-Alvarez (Ann. chim. anal. appl. 11, (1906) 401; Chem. N. 94, (1906) 269; C.-B. 1907, I, 86).

W. Schlenk.

## SCHWEFEL.

Vorkommen und Bildung. — Zu S. 333, unter II, 1, a. — Vork in Maybee, Michigan, in Dolomit zusammen mit Cölestin, Calcit und Gips vgl. Kraus u. Hunt (Am. J. sci. (Sill.) [4] 21, (1906) 237; C.-B. 1906, 1, 1185). — In Louisiana an der Golfküste bei Iberia und Calcasien behndet sich unter einem von Triebsand unterlagerten Sumpfe ein mächtiges, 350 Fuß tiefes Schwefellager. — In Texas ist S als derbe, bläulichgraue M. oder in Form kleiner Kristalle in Gips eingewachsen. — Der erloschene Sunset Mountain in Arizona enthält im Krater reichlich S als Sublimationsprod. — In Nevada macht Schwefel 8 bis 90% von Ca- und Mg-haltigen Gesteinen aus. Pratt (Min. Resources of the United States 1903, 29; N. Jahrb. Mineral. 1906, 1, 328; C.-B. 1906, 2, 454). — Schmutziggelber Mergel von Miera und Valea-Särei (Putna, Rumänien) enthält 19.03% S, zum Teil in schönen, bis 11 mm großen Kristallen, außerdem radiär angeordnete Kalkspatskalenoeder. Nicolau (Annales scientifiques de l'Université de Jassy 4, (1906) 72; C.-B. 1906, 2, 813). — Findet sich gediegen, verbunden mit Gips, in Texas im Nordosten von El. Paso, im Norden von Reeves County und bei Maverick Spring (bier sollen an einer Stelle bis zu 40 Fuß Tiefe 300 000 t S lagern). Die B. des S durch Oxydation von H<sub>2</sub>S geht noch vor sich. Richardson (Univ. of Texas Min. Surv.. Bull. Nr. 9, 117; N. Jahrb. Mineral. 1906, 2, 178; C.-B. 1906, 2, 1866). — In der subkarpathischen Salzformation findet sich S als Imprägnation in harten Tertiärmergeln sehr verbreitet; sein Vork. ist immer an das von Gips und bituminüsen Gesteinen gebunden. Die Annahme, daß er seine B. vulkanischer Tätigkeit verdankt, ist hinfällig, da sich am Außenrand des Karpathenbogens keine vulkanischen Erscheinungen während der Tertiärzeit nachweisen lassen. Wahrscheinlich ist der S durch Reduktion des Gipses bei (igw. von Hydrokarbiden und W. entstanden. Mrazuc (Bull. Soc. des Sciences de Burarest 14, (1905) 327; C.-B. 1905, 2, 1046).

Zu S. 334, unter II, 2,  $\gamma$ . — Ueber den Zustand des S in den Eiweißkörpern vgl. Baikow (Chem. Zig. 29, (1905) 900; C.-B. 1905, 2, 970). — Gehalt der Fäces an S und schwefelhaltigen Substanzen: v. Orfele (Ber. Disch. Pharm. Ges. 16, (1906) 82; C.-B. 1906, I, 1754).

1906, I, 1754). Ueber die Wanderung des S in einer Melassespiritusfabrik vgl. Andrick u. Stankk (Z. f. Zuck.-Ind. Böhm. 29, (1905) 522; С.-В. 1903, 2, 812; 1905, 2, 419).

Darstellung. — Zu S. 334, Z. 6 v. u. — Lies 2 cbm statt 2 ccm. Zu S. 335, Z. 26 v. o. — Aus dem 350 Fuß tiefen Schwefellager in Louisiana (vgl. oben) wird S gewonnen, indem ein weites Rohr, in dem sich engere Rohre befinden, hinabgelassen wird. Durch das weite Rohr hinabgepreßter Dampf schmilzt den S, der alsdann durch die engen Rohre heraufgepumpt wird. Pratt (Min. Resources of the United States 1903, 29; N. Jahrb. Mineral. 1906, 1, 328; C. B. 1906, 2, 454). Vgl. ferner Lunge (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1009; C.-B. 1905, 2, 522).

Zu S. 335, Z. 19 v. u. — Zur Abscheidung des S aus den Sulfiden von Cu, Ag, Zn, Cd, Ni und Co unter gleichzeitiger Gewinnung der ammoniaklösl. Hydroxyde dieser Metalle werden die Sulfide in feiner Zerteilung der gleichzeitigen Einw. von wss. NH<sub>3</sub> und Luft ausgesetzt. In Ggw. der ammoniakalischen Lsg. zersetzt der O der Luft z. B. Cu, S nach: Cu, S + O + NH<sub>4</sub> + nH<sub>4</sub>O

### Nachträge zu S. 328.

#### 328 ist einzuschieben:

### KIL Persalpetersäure.

Durch Einw. von Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> auf Lsgg. von Nitraten ents nitrate". — Löst man 100 g KNO<sub>3</sub> in einem Gemisch von 1200 g A., kühlt die Lsg. in einer Kältemischung und träg Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ein, so erhält man auf Zusatz von weiteren 1500 Fällung von Kaliumpernitrat, von welcher schnell abfile Eindunsten des Filtrats wird der größere Teil des Salwonnen. Reaktionsverlauf: KNO<sub>3</sub> + Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = k der Zers. mittels W. oder SS. entsteht H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oder Salvalez (Ann. chim. anal. appl. 11, (1906) 401; Ch. C.-B. 1907, I, 86).



- Bull - 1 - CE, - 1 - 1 E, v on ins massocial (2.) x for ver NH. p. 10 end now more than the case of Let 2 is . S. worder wit Maliface D. R.-P.

19:473 (1+4 C. B. 196. 2 1-17.

lands the see Related water electricities were made Chienten byw von the Be in runt where the electric firms our Erdalfall-en ing versich die Be in runt where generalten Phases eine nach I Share  $-\infty$  = for -4 for L: H has -2 . -80 L +58. Where the one form or strains and arise before the second as -58. so to I you are the hogense may be becall, we the investment entered a nad dien den il beide geringend gride i berählte neur dam eter. Der e wird da er ein to grant a French Zowerth and went must once better the witter that it was in Form was m ret e est dat de desteny cater de sur labelle santag det Ek ert relevishe Daner ist es to rechafter, die in der er ten Phase entstandenen Polysalfide night durch trackens Chieffernag, sendern in was. Lag. durch S.C., wester in zerosten, mach: Bas - s.cl = Rath - 3s. Bas. + s.Cl. -- Ball, + 58 Baw. Man setzt dater die trickene Chartering at lange for his cas in last . The first to the translation of the same that the last the fact that the same translation is the same that the fact that the fact that the same translation is the same translation to the same translation translation to the same translation translat the 's destination which is F on the spile abenduares at Man unterbrish that One Co. Co. one as and the experience leaks report and W are and trags in the experience, done rance Private the state Huminia and Universal the Man gewenness of the contract of the state of the state of the contract of the state of the sta ence I'd as of h genunez, so wird die trickeze Chi nerung etwas langer forte-eur in der gewinschte Ueberschuß an sich erzelt ist. Konsontium für Etlen bennungene Industrie, Nurnherg (D. R.-P. 162913 (1904; C.-B. 1905, 2. 1059).

Zo S. 335. Z. 4 v. u. - Zur Itaret, aus H.S oder H.S-halturen Gasgemischen in achachtformigen oder abnish geformter Oefen Chara-Ofen empfehlen Curm. Parnik finn-nasia & Passann (D. R.-P. 173200 1804 C.-B. 1908, 2, 226 als Kontaktsubstang statt Rasenersenerz Bankit oder ährlich zusammengesetzte aluminium andha tige Mineralien

Zu S. 336, Z. 22 v. o. — Gewinnung aus den Abgasen der NH4980.-Fabrikation: van Eradmoven | D. R.-P. 170554 1966; C.-B 1906, 2, 186

Technische Reinigung des Rohschwefels, — Zu S. 336, Z. 15 v. u. — Zu Verdichtung von Schwefeldampfen, die unter Umständen mit fremden Gasen oder Istmpfen gemischt sind, werden dieselben durch einen durch heftiges Peitschen von fl. Sierreigten Schwefelregen hindurchgeleitet; dabei wird der fl. Sikonstant auf der Schwelztemp, mittels einer beiben Salzleg, die um den Schwefelbehälter zirkuliert, erhalten. Wansend is Durchstremens der Schwefeldämpfe durch den Schwefelregen undet ihre Verdichtung statt, während die ihnen beigemengten anderen Dämpfe und Gase nicht verdichtet werden and nus dem Schwefelbehälter entweichen. Societé anonyme metallungique "Procede de Laval." D. R.-P. 168870 (1904); C.-B. 1906, 1, 1303). — Verfahren und Vorrichtung, um ein ungleichmusniges Niederschlagen der Schwefelblüte in den Kühlräumen zu verhinders, vgl. Walten (D. R.-P. 177281 (1905); C.-B. 1906, 2, 1742).

Zu S. 336, Z. 1 v. 8. — Ein weniger als 12° in CS, unl. S enthaltendes Praparat kann nicht mehr als reiner alblimierter S gelten, sondern ist jedenfalls durch gemahr nan S verfähecht; ein höherer Gehalt an unl. S sagt hingegen noch nehts über die Reinbeit der Ware. Domkkou'e (C.-B. f. Min. n. Geol. 1905, 678; C.-B. 1906, 1, 8'; vgl. auch Herken. (Ann. chim. anal. appl. 10, (1905) 393; C.-B. 1905, 2, 1482).

Zu S. 338, Z. 2 v. o. — l'eber die Kristallisationsverhältnisse des S vgl. auch GAUBRES (Bull. soc. frang, miner, 28, (1906) 157).

Rhombischer, oktocdrischer Schwefel, a-Schwefel. — Spezifisches Gewicht. — Zu S. 340, Z. 12 v. o. - Ueber die Dichte des S in Argon and Helium vgl. Cooks (Proc. Roy. Soc. 77, (1906) Serie A, 148; C.-B. 1906, 1, 897).

Optisches. — Zu S. 340, Z. 1 v. u. — Die Angabe, der S ist gelb, ist nur dann richtig, wenn die äußeren Bedingungen, vor allem die Temperwähnt werden. Mit steigender Temp. wächst seine Absorptionsfähigkeit für Licht, mit sinkender nimmt sie ab. Er ändert die Farbe auch je nach der Substanz, mit welcher er in innige Berührung gebracht wird; der Quotient  $\frac{E}{A}$  (E = Lichtemission; A = Lichtabsorption) erhält dadurch einen anderen Wert für ihn. — Ueber Einfluß von Art und Menge der beigemengten Substanz; ebenso über das Grundprinzip der Möglichkeit und Bedingungen der Darst. von verschieden farbigem Ultramarin vgl. Original. ROHLAND (Chem. Zty. 30, (1906) 375; C.-B. 1906, 2, 5).

Spezifische Wärme. — Zu S. 341, Z. 15 v. o. — Zwischen —188 und +18° = 0.137, Dewar (Proc. Roy. Soc. 76, (1905) 332); zwischen —190 und +14° = 0.135, Forch u. Nordmeyer (Wied. Ann. [4] 20, (1906) 423; C.-B. 1906, 2, 300); zwischen 0 und +32° = 0.1719; zwischen 0 und +54° = 0.1728; zwischen 0 und +95° = 0.1751. Wigand (Wied. Ann. [4] 22, (1907) 98). Die geringen Abweichungen dieser Werte von den durch frühere Beobachter bestimmten haben zunächst ihren Grund in der Verschiedenheit der Temperaturgebiete (auch der Methoden), ferner aber in der Beschäffenheit der untersuchten Substanzen. Korp hat natürlichen S untersucht, der beim Verbrennen stets Asche hinterläßt. Bunsen's "rhombischer" S war alter Stangenschwefel. Rednault hat, wie Wigand, Schwefelkristalle untersucht, die ans CS<sub>2</sub>-Lag, gewonnen waren: Rednault's Werte kommen denjenigen von Wigand auch am nächsten. Wigand.

Löslichkeit. — Zu S. 342. — Löslichkeit in verschiedenen Lösungsmitteln vgl. auch bei Umwandlungswärme in monoklinen Schwefel, S. 846. — Daselbst auch Löslichkeitsverhältnis des monoklinen zum rhombischen Schwefel.

In gefrierendem Br löst sich S ohne erhebliche Wärmeentw. zu S. Br. In flüssigem Cl ist rhombischer S nur swl., Schwefelmitch II. Beckmann n. Geib (Z. anorg. Chem. 51, (1906) 96; C.-B. 1906, 2, 1636).

Monokliner, prismatischer Schwefel, β-Schwefel. — Spezifische Wärme. — Zu S. 345, Z. 1 v. o. — Die spez. Wärme beträgt zwischen + 15 und + 97° = 0.1844; zwischen + 15 und + 98° = 0.20259, Regnault (Pogg. 51, (1840) 225; 62, (1844) 50; zwischen + 15 und + 98° = 0.20245, Thoulet u. Lagarde (Compt. rend. 94, (1882) 1512); zwischen 0 und + 33° = 0.1774 (im Mittel; zwischen 0 und + 52° = 0.1809. Wigand (Wied. Ann. [4] 22, (1907) 93). Die Abweichung der Zahlen Wigand's von den früheren Beobachtungen erklärt sich dadurch, daß die von Früheren Forschern untersuchten Präparate wohl wesentliche Mengen des amorphen unl. Schwefels enthielten, während die von Wigand durch forsichtiges, nicht zu lang ausgedehntes Erwärmen auf etwas über 120° aus reinstem krist. S dargestellten Präparate sich, bis auf wenige versehwindend kleine Flöckchen, vollständig in CS₂ lösten. Wigand.

Gegenseitige Besiehungen von α- und β-Schwefel. — Umwandlungsdauer. Zu S. 346. Z. 14 v. 0. — Brauns (C.-B. f. Min. u. Geol. 1905, 678; C.-B. 1906, 1. 8) beobachtete eine ungewöhnlich lange Beständigkeit des monoklinen prismatischen 8 an einem Präparate, das er sechs Jahre erhalten hat. Dasselbe ging verloren, indem es versehentlich erwärmt wurde, und indem die aus dem geschmolzenen S wieder entstandene unbeständige Modifikation nach einem Tage in die beständige rhombische überging. Brauns.

Umwandlungswärme. — Zu S. 346, Z. 23 v. u. — Nach Brönstedt (Z. physik. Chem. 55, (1906) 374; C.-B. 1906, 1, 1591): Die Umwandlungswärme  $Q_0$  für den Uebergang von  $\alpha$ -S in  $\beta$ -S beträgt für 1 g Schwefel:

Forscher.	Umwandlungswärme.				
Mitschealich	2.27	kleine	Kal.	(gew.	Temp.)
THOMSEN (Thermochem, Untersuch, II, 247)	20	17	21	77	11
FAVEE U. SILBERMANN (Ann. Chim. Phys. [3]	70	12	9.5	**	**
37, (1852, 434).	_				
REICHEB (Z. Kryst. 8, (1884) 593).	2.5	27	22	(Umw	vandlungstemp.)
TAMMANN (Kristallisieren und Schmelzen 1903, 275).	3.12	7.5	91		"
PERSON u. BRODIE (daselbst, 279).	-3.1	**	,,	(ca. 1	
BRONSTEDT (Z. physik. Chem. 55, (1906) 374).	2.40	9.1	92	(gew.	Temp.)

Schwefelmenge in Grammen):

Für die Umwandlungstemp. 95.4° ist nach Tammann  $Q_0 = 3.12$  (vgl. Tabelle), somit der Temperaturkoeffizient, also  $c_1 - c_2$  ( $c_1$  und  $c_2$  sind die Wärmekapazitäten) = 0.0075. Der Wert der Umwandlungsaffinität A (maximale Arbeit) berechnet sich dann aus der Formel  $A = Q_0 \stackrel{T}{T_0} + (c_2 - c_1)$  [T  $\ln \frac{T}{T_0} - (T - T_0)$ ]. — A läßt sich auch aus Löslichkeitsbestimmungen berechnen (Werte  $A_1$ , unten): Löslichkeitsverhältnisse für oktaedrischen und prismatischen Schwefel nach Brönstedt (8 bedeutet die in 10 ccm Lag. enthaltene

Тетр.	s (prism.)	s (okt.)	s (prism. s (okt.)
18.6 25.3	0.2004 0.2335	0.1512 0.1835	1.32 1.27
16.5 40.0	0.1101 0.1658 0.29	0.0788 0.1253 0.24	1.40 1.33 1.2
25.3	0.0113 0.0256	0.0080	1.41
0 25.3	0.0852 0.1676	0,0611 0,1307	1,4() 1,28
0	0.0028	0.0019	1.4
	18.6 25.3 0 16.5 40.0 0 25.3	18.6 0.2004 25.3 0.2335  0 0.1101 16.5 0.1658 40.0 0.013 25.3 0.0256  0 0.0852 25.3 0.1676  0 0.0028	18.6 0.2004 0.1512 25.3 0.2935 0.1835 0.1835 0.1001 0.0788 0.1253 0.1658 0.1253 0.24 0.0013 0.0080 0.25,3 0.0256 0.0200 0 0.0852 0.0611 0.25,3 0.1676 0.1307 0 0.0028 0.0019

Das Löslichkeitsverhältnis ist vom Lösungsmittel also unabhängig. Da nun nach den Gasgesetzen die molekulare Umwandlungsaffinität  $A_{mol} = 1.99\,\mathrm{T}\,\mathrm{ln}\,\frac{\mathrm{s}\,\,(\mathrm{prism.})}{\mathrm{s}\,\,(\mathrm{okt.})}$  ist, so läßt sich aus diesen Daten A gleichfalls berechnen (Werte  $A_2$ , unten). Die auf beiden Wegen erhaltenen Werte für die Umwandlungsaffinität A stimmen gut überein:

Temp.:		0	15.5	18.6	25.3	30.4	100	120	150*
A	:	0 710	0.601	0.588	0.533	0	-0.0405	0.2221	0.5/86
A.		0.718	0.639	0.629	0.569	0	-0.0403	0.2082	0.4395

Die von Reicher (Z. Kryst. S. 593; C.-B. 1884, 450) aus dem Umwandlungsdruck und der Volumenveränderung ermittelten Werte von A oberhalb 95.4° sind nach Bronstedt unrichtig, da Reicher die Kompressionsarbeit vernachlässigt hat. Brönstedt.

Amorpher Schwefel. — Zu S. 352, Z. 8 v. o. — Lies: b) Durch Erhitsen unlöslich gewordener Schwefel; "plastischer" Schwefel; "glasiger" (vgl. S. 368) Schwefel.

Spezifisches Gewicht, — Zu S. 357, Z. 25 v. o. — D. des photocomes Schwefels = 1878 (Mittel aus sechs Versuchen; vgl. S. 352); D. des unl. amorphen S = 1.892 Mittel aus sechs Versuchen). Die D. des löst, amorphen S wird analog wie seine spezifische Wärme (vgl. unten, nach der Mischungsregel berechnet. So findet man, bei innahme von 49.4% unl. S im plastischen Schwefel, D. = 1.864. Wioand (West, Ann. [4] 22, (1907) 95).

Spezifische Wärme. — Des plastischen (49 4% und. 8 enthaltenden) Schwelels zwischen 0 und + 45% = 0.2196 (Mittel aus fünf Versuchen); des amorphen und. 8 zwischen 0 und + 53% = 0 1902 (Mittel aus fünf Versuchen). Die spez. Wärme des löst. amorphen 8 berechnet sich aus diesen Werten, wie folgt: Ist  $C_{\rm pl}=0.2196$  die spez. Wärme des plastischen 8,  $C_{\rm u}=0.1902$  die spez. Wärme des unlöst. 8, und der Gehalt des plastischen 8 an unt. 8 49,4%, so findet man die spez. Wärme C des löst. 8 nach: 100  $C_{\rm pl}=4344$  %

+ 50.6 C; also ist C (zwischen 0 und 50°) = 0.2483. Dieser Wert kommt der spez. Wärme des leichtstüssigen S nahe, wie sie von Classen (Jahrb. d. Hamb, wies. Anst. 6, (1888) 115) zwischen + 116 und + 136° zu 0.234 bis 0.241 bestimmt ist. Wigand (Wied. Ann. [4]

Der amorphe plastische Schwefel ist anzusehen als eine Fl. mit sehr großer innerer Reibung. Wigand (Sitzungsber. der Ges. sur Beförderung

der ges. Naturwiss. zu Marburg 10. (1906) 200).

Zu S. 357, Z. 18 v. u. — Gealterter "unlöslicher Schwefel" enthielt nach zwanzig Tagen nur noch 89.8% wirklich unt. S, nach zwei Jahren nur noch 29.6%. Wigand (daselbst, S. 203).

Zu S. 358, Z. 17 v. o. — Amorpher S wandelt sich in lösl. S um unter einer Wärmeentw. von 0.6 Kal. Moissan (Compt. rend. 132, (1901) 510).

Blauer Schwefel. - Zu S. 360, Z. 13 v. u. - Wird aus FeCla-Lag. und HaS-Wasser nur dann erhalten, wenn das H2S-Wasser konzentriert ist und im Ueberschuß zugegeben wird. Die blaue Färbung könnte auch einer unbeständigen Eisenverb. zukommen (vgl. dagegen Rohland, S. 845, oben). Hoffmann (Z. angew. Chem. 19, (1906) 1089; C.-B. 1906, 2, 721).

Elementarer S, auch die in ihrer Existenz noch unbewiesene blaue oder schwarze Modifikation, ist im Knapp'schen Borultramarin nicht enthalten. Hoppmann. Vgl. a. S. 851.

Kolloidaler Schwefel, &-S. — Zu S. 361, Z. 25 v. o. — Nach Spring (Rec. trav. chim. Pays-Bas 25, (1906) 253; Bull. Acad. Belg. 1906, 452; C.-B. 1906, 2, 1036) ist der &-S von Debus nicht eine allotrope Modi-

fikation, sondern ein Hydrat S.H.O. Vgl. S. 857.

Darst, von kolloidalem S durch elektrische Verstäubung: Behandelt man in gleicher Weise wie bei kolloidalem Se (vgl. d. Bd. S. 721, unten) ein partiell mit S überzogenes Platinblech, so erhält man mit 220 Volt innerhalb einer Stunde eine milchigweiße, wss. Lsg. von kolloidalem S, die kräftig nach H<sub>2</sub>S riecht. Müller u. Nowakowski (Ber. 38, (1905) 3779; C.-B. 1906, 1, 9).

Allgemeine physikalische Eigenschaften des Schwefels. — Zu S. 364, Z. 18 V. U. - Ueber Strahlenaussendung des Schwefels vgl. Campbell (Phil. Mag. [6] 11, (1906) 206; C.-B. 1906, 1, 810).

Verhalten des geschmolzenen Schwefels. a) Abscheidung der verschiedenen Modifikationen des Schwefels aus dem geschmolzenen Schwefel. 1. Allgemeines. — Zu S. 366, Z. 28 v. u. - Nur ein Teil des im plastischen S enthaltenen amorphen S geht beim Erhärten in die scheinbar feste Form über, weil eine teilweise Rückverwandlung in lösl. S erfolgt. Durch Fällung bei Ggw. konzz. Säuren kann jedoch S erhalten werden, der 100 % unl. S zu geben vermag. Daß geschmolzener, vor dem Abkühlen auf hohe Tempp. erhitzter S geringere Ausbeuten an unl. S gibt, ist nur darauf zurückzuführen, daß es nicht möglich ist, die erforderliche Bedingung sehr feiner Verteilung zu erfüllen. — Die Meugen von unl. S, die beim Erhitzen des gewöhnlichen S auf verschiedene Tempp. gebildet werden, variieren nach neuen Bestimmungen von 4.2% bei 130% bis zu 34% bei 448%. In allen Fällen wurde nur die Menge des unl. S bestimmt, die zurückbleibt, wenn das viskose Material vollständig erhärtet ist. — Die Menge von unl. S, die beim Abkühlen erhalten werden kann, wird bedeutend hernbgesetzt, wenn der S angere Zeit auf 448% oder kritzere Zeit im Vakaum erhitzt wied, abusse wenn der S angedem Erhitzen oder numittelbar. Zeit im Vakuum erhitzt wird; ebenso, wenn der S vor dem Erhitzen oder unmittelbar nach dem I mkristallisieren mit W. gewaschen worden ist. Die Wrkg. dieser Behaudlungs-weise scheint darauf zu beruhen, daß eine Spur H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entfernt wird, die durch Einw. der

Luft auf den S entstanden ist.

Gase wie CO<sub>2</sub> und besonders NH<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>S, die beim Durchleiten durch geschmolzenen S die Fähigkeit desselben, unl. S zu geben, verringern oder ganz aufheben (vgl. d Bd. S. 366), beeinflussen die Viskosität oberhalb 160° nicht. Luft, SO<sub>2</sub>, Halogene, Hulogenwasserstoffsäuren und H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> stellen die Fähigkeit, unl. S zu geben, wieder her. — S, der

Druck: 1.35 3.20 5.54 8.45 20.5 53.5 133.0 250.1 mm Kp.: 210.2° 222.4° 234.4° 241.8° 265.0° 306.5° 352.5° 379.4°. Die Druckzahlen von Regnault dürften ein wenig zu niedrig sein. Matthews.

Molekulargröße in flüssigem Chlor: anfangs S<sub>8</sub>, nach 1 bis 1 ½ stündigem Sieden: S<sub>2</sub>, was wahrscheinlich auf B. von S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> beruht (angewandt wurde die in f. Cl. Schwefelmilch, vgl. bei S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>); — in Schwefelchlorür: Dissoziation von S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, die sich jedoch durch Zusatz von 0.15 bis 0.2 g S auf ca. 30 g S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> stark herabsetzen ließ; das Molekül des S wird in sd. S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> nicht bloß zu S<sub>2</sub> sondern in verdd. Lsgg. bis zum Atom S aufgespalten; bei steigender Konz. erhöht sich das Molekulargewicht bis zu 2.78 S; offenbar geht mit der Aufspaltung eine Anlagerung der S-Atome an S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> unter B. von Polythioneblorid Hand in Hand (Dunklerwerden der Lsg.); — in siedendem SnCl<sub>4</sub> und AsCl<sub>3</sub>: Rhombischer, aus CS<sub>2</sub> kristallisierter, amorpher, plastischer und monokliner, aus dem Schmelzfluß kristallisierter S löste sich zu S<sub>3</sub>; die etwas höheren Werte bei der Lsg. von rhombischem S in AsCl<sub>3</sub> dürften auf äußeren Umständen beruhen. — Versuche in gefrierendem Brom ergaben, daß sich S in Br zu Molekülen S<sub>2</sub>Br<sub>2</sub> auflöst, also das S-Molekül nur bis zu Doppelatomen aufgespalten wird Beckmann u. Geib (Z. anorg. Chem. 51, (1906) 96; C.-B. 1906, 2, 1636).

Hier einschieben: bb) Durch Bestimmung der Lösungswärmen. — Aus der Löslichkeit des S in Benzol und Chloroform bei verschiedenen Tempp. berechnen sich die molekularen Lösungswärmen λ zu 5444 bzw. 4952 Kal.; die atomaren Lösungswärmen λ werden kalorimetrisch zu 667 bzw. 640 ermittelt.

Daraus ergibt sich die Molekulargröße des Schwefels  $v=\frac{\lambda}{\lambda'}$  in Benzol zu 8.16, in Chloroform zu 7.74; entsprechend der Formel S<sub>8</sub>. — Man darf für alle auf S. 846 angeführten Lösungsmittel die Molekulargröße S<sub>8</sub> annehmen, da das Löslichkeitsverhältnis des prismatischen zu dem des oktaedrischen Schwefels  $\frac{s}{s}$  (prism.) unabhängig vom Lösungsmittel ist (vgl. Tabelle, S. 846:

theoret. Ableitung dieser Folgerung vgl. daselbst; näheres im Original). BÖBNSTEDT (Z. physik. Chem. 55, (1906) 371; C.-B. 1906, 1, 1591).

Allgemeine chemische Eigenschaften des Schwefels. — Schwefel und Wasser. — Zu S. 377. Abs. 1. — Hydrat des Schwefels  $S_8$ ,  $H_2O$  vgl. S. 857. — Vgl. auch kathodische Auflösung des Schwefels, unten.

Schwefel und  $NH_8$ . — Zu S. 377, Z. 21 v. u. — S. wirkt auf konzentrierte wss.  $NH_8$ -Lsg. selbst beim Kochen nicht ein. Beim Erhitzen in zugeschmolzenen Röhren bilden sich Polysulfid, Thiosulfat und Spuren von Sulfit, aber kein Sulfat. BLOXAM (J. Chem. Soc. 67, (1895) 279).

Zu S. 377, Z. 18 v. n. — Vgl. d. Bd. S. 623.

Schwefel und Alkalihydroxyd. — Zu S. 378, Z. 2 v. 0. — S löst sich auch bei Luttabschluß in 1-n.KOH unter vorwiegender B. von Polysulfiden (im Gegensatz zu Se, vgl. S. 886, und Te, vgl. dort). Le Blanc (Z. Elektrochem. 12, (1906–649; C.-B. 1906, 2, 110. Kathodische Auflösung des Schwefels: S löst sich in KOH kathodisch auf als zweiwertiges Anion S5". Le Blanc (Z. Elektrochem. 11, (1905) 813; C.-B. 1906, 1, 21. — Nach Müllen u. Nowakowski (Z. Elektrochem. 11, (1905) 931; C.-B. 1906, 1, 213) zerstäudt san der Kathode in W. bei einer Spannung von 220 Volt (vgl. bei kolloidalem S, S. 847) Unterhalb der zur Entw. von gasförmigem H notwendigen Spannung löst sich S in 0.1-n.KOH mit einer Wertigkeit, die zwischen 0.57 und 0.89 schwankt.

Schwefel und Metallsalzlösungen. — Zu S. 378, letzter Absatz. — Verhalten des S zu Kaliumchromat und -dichromat nach Baucknan (Monatsh. 27,

daß die B. eines Meniskus nur auf mechanischen Ursachen (Strömung oder dergl.) beruht. — Möglicherweise liegen im fl. S zwei in Viskosität und Farbe verschiedene Polymere vor, die, wenn sie im Gleichgewicht miteinander stehen, vollständig mischbar sind; im labilen Zustand, d. h. wenn die Rk. träger verläuft als der Temperaturgang, sind sie es vielleicht nicht. Auch kann man annehmen, daß von einem gewissen Temperaturgange an die Lösungsgeschwindigkeit kleiner ist als die Umwandlungsgeschwindigkeit. Im ersten Falle muß die betreffende Temp. in unmittelbarer Nähe des kritischen Lösungspunktes beider Polymeren liegen, wofür der minimale Unterschied in der Farbe der beiden Schichten apricht. HOFFMANN u. ROTHE (Z. physik. Chem. 55, (1906) 113; C.-B. 1906, 1, 1219).

Nach Zickendraht (Wied. Ann. [4] 21, (1906) 141; C.-B. 1906. 2, 1805) geht die Oberflächenspannung des geschmolzenen S bei steigender Temp. bei 160 bis 170° durch ein flaches Minimum, um dann bis ca. 290° zu einem deutlichen Maximum anzusteigen; fällt die Temp., so steigt der Wert nach jenem Maximum bei ca. 250° auf den doppelten Wert des ersten Maximums rapid an, bleibt über ein kleines Temperaturgebiet konstant und sinkt ebenso schnell zu normalen Werten herab. Solchen schon einmal geschmolzenen S nennt Zickendraht "modifiziert". Frisch kristallisierter S zeigt keinen so starken Anstieg; durch längeres Kochen wird der Maximalwert verringert.

Beim Abkühlen von geschmolzenem S sind mehrere Haltepunkte beobachtet worden (vgl. Hopfmann u. Rothe, oben). Bei genügend langsamer Temperaturänderung wird der Haltepunkt bei 160° undeutlicher; ein neuer

Haltepunkt wird oberhalb 300° festgestellt.

Da beim 8 im Gegensatz zu anderen Fll. die Oberflächenspannung mit wachsender Temp. steigt, müssen in der Fl. komplizierte Umwandlungen vor sich gehen. Zickendraht nimmt an, daß die Umwandlung bei 96° (rhombischer α-S -> monokliner β-S) nicht vollständig ist, so daß zwischen 120 und 160° ein Gemisch von α-S und β-S, sowie von amorphem γ-S vorliegt (Oberflächenspannung 6 mg/mm). Oberhalb 160° soll sich eine neue Modifikation, "δ"-S (nicht zu verwechseln mit den der Sich eine neue Modifikation oberflächenspannung bilden. — Die Klebrigkeit des S oberhalb 160° ist ein Beweis für seine Inhomogenität. Der Grad derselben hängt von der Erhitzungsgeschwindigkeit ab. — Bei ca. 300° bildet sich geschmolzener γ-S mit einer Oberflächenspannung von ca. 5 mg/mm. Zwischen 120 und 300° kann der S nicht einfach als Lsg. zweier Modifikationen ineinander angesprochen werden (vgl. Smith u. Holmes, S. 847).

Bei langsamem Steigen der Temp, findet man kleinere Oberflächenspannungen als bei raschem Steigen. Die Geschwindigkeit der B. der freien Oberfläche ist von Einfluß auf

die Oberflächenspannung. ZICKENDRAHT.

Zu S. 370, Z. 15 v. u. — Das spez. Gew. von geschmolsenem S, aus dem der S dann rhombisch ersterrte, wurde von vom Rath zu 1.97, von Silvestri zu 2.001 und 2.009 bestimmt. vom Rath u. Silvestri (Pogg. Ergänzungsband 6, (1874) 356).

Zu S. 371, Z. 18 v. o. — Die spezifische Würme des flüssigen S nimmt oberhalb 250° im Vergleich mit der des tiefer temperierten ab. Dussy (Landolt-Börnstein-Meyerhoffer 1905, 386); Heinbichs (Inaug.-Diss., Bonn 1906). Das erklärt sich dadurch, daß die spez. Wärme von Su kleiner ist als die von St. Wigand (Sitzungsber. der Ges. zur Beförderung der ges. Naturwiss. zu Marburg 10, (1906) 202).

Zu S. 371, Z. 23 v. o. — Die von Richanz aus dem Dulong-Priit'schen Gesetze abgeleitete Regel, daß für allotrope Modifikationen eines Elementes die spezifischen Wärmen

Zu S. 371, Z. 23 v. o. — Die von Richarz aus dem Dulong-Petit'schen Gesetze abgeleitete Regel, daß für allotrope Modifikationen eines Elementes die spezifischen Warmen um so größer sind, je kleiner die spezifischen Gewichte sind, gilt auch für Schwefel. Vgl. Wigand (Inaug.-Diss. Marburg 1905; Wied. Ann. [4] 22, (1907) 64 und 99; Sitzungsber. der Ges. zur Beförderung der ges. Naturwiss. zu Marburg 10, (1906) 196).

Dampfspannung. — Zu S. 372, Z. 25 v. o. — Thermoelektrische Messungen des Dampfdrucks führen Matteies (*Physikal. Z.* 7, (1906) 395; C.-B. 1906, 2, 204) zu folgenden Zahlen:

19, 1906, 1608; C.-B. 1906, 2, 1581; LUNGE Z. angest. Chem. 19, (1906) 1854; C.-B. 1906, 2, 1872; Independent u. Hansler Z. angest Chem. 20, (1907) 108; C.-B. 1907, 1, 900. — In Produitionaden June (Chem. Ztg. 20, 1906) 382; C.-B. 1905, 1, 1432; Gottum (Chem. Ztg. 20, 1606) 588; C.-B. 1905, 2, 511; Lunge u. Stienlin (Z. angest. Chem. 19, (1906) 21; C.-B. 1908, 1, 873. — Im Beigians; Schaffe Z. and Chem. 48, (1906) 145. C.-B. 1906, 1, 1571. — In gerösteten Zinärhenden; Hansakutum (Bull. 200. chim. Belg. 30, (1905) 143; C.-B. 1906, 2, 1083.

(1906) 163; C.-B 1808, 2, 1083.

Bestimmung in Einen und Stahl. — Kleine (Chem. Ztg. 29, /1905) 1129; C.-B. 1805.

2, 1829; Mc Caer. J. Am. Chem. Soc. 27, 1905–1903; C.-B. 1805, 2, 1383); Petran Stahlund Einen 28, (1906) 544; C.-B 1806, 1, 1847; nach Jernkontoret Annaler 1805, 1. Mai: Souther St. und Einen 28, (1906) 586; C.-B. 1806, 2, 976; Reinhardt St. und Einen 26, (1908, 789; C.-B. 1806, 2, 628); Farlane u Gregory (Chem. N. 83, (1906) 201; C.-B. 1806, 2, 555); Barradd Reine générale de Chimie pure et appl. 9, 429; C.-B. 1807, 1, 988); Dussier (Stahl und Einen 27, (1907) 142; C.-B 1807, 1, 989).

Kritik der Schwefelbestimmung im Eisen: Krug (St. und Einen 25, (1806) 887; C.-B. 1905, 2, 789).

Bestimmung in granzischen Verhindungen.

C.-B. 1905, 2, 789).

Bestimmung in organischen Verbindungen. — Parther (J. Am. Chem. Soc. 27, 1906)
1188; C.-B. 1905, 2, 1382; Tayrere Rev. trav. chim. Pays-Bas 25, (1906) 50; C.-B. 1905, 1832). — Elektrische Best. in organischen Verbb.: Morse u. Graf (Am. Chem. J. 25, (1906) 451; C.-B. 1906, 2, 159).

Bestimmung in Kohle. — Brunck (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1560; C.-B. 1905, 2, 1882); Neumank (Webschr. f. Brauerei 23, (1906) 85; C.-B. 1906, 1, 1049).

Bestimmung im Leuchtgas. — Schumacher u. Fuder (Z. f. Unters. Nahr.-Genusem. 16, (1905) 649; C.-B. 1906, 1, 280); Jenkins J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 542; C.-B. 1906, 2, 708). — Im Kohlengas: Drehschmidt (Chem. Ztg. 11, (1887) 1382); Harding IJ Am. Chem. Soc. 28, (1906) 537; C.-B. 1906, 2, 706).

Bestimmung im Gasteinigungsmassen. — Peripter (J. f. Gasbol. 48, (1905) 977; C.-B. 1905, 2, 1831). — Entfernung aus Gasteinigungsmasse: Becioneul. [D. R.-P. 178 020 (1905) 1906, 2, 1906, 2, 1743).

C.-B. 1996, 2, 1743).

C.-B. 1905, 2, 1443.

Bestimmung in Petroleum usw. — Hempel-Granve (Z. angew. Chem. 17, (1904-616)

C.-B. 1904, 1, 1670); Gontze (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1528; C.-B. 1905, 2, 1285); Matwin (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1766; C.-B. 1905, 2, 1831); Gavrett u. Lomak (J. Soc. Chem. 18, (1905) 1212; C.-B. 1906, 1, 396). — In Benzol: Johnson (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906), 1209; C.-B. 1906, 2, 1294). — In Oelen: Sadtler (J. Franklin Inst. 162, (1906), 215; C.-B. 1906, 2, 1294). C.-B. 1988, 2, 1581).

C.-B. 1906, 2, 1581).

Bestimming im Harn und in den Facces: Dubois (J. Am. Chem. Soc. 27, 1906, 729; C.-B. 1905, 2, 511); Desmoulibre (J. Phurm. Chim. [6] 24, (1906 294; C.-B. 1908, 2, 1582).

In Milch: Brasch (Arch. f. klin. Med. 87, (1906) 402; C.-B. 1906, 2, 1518).

Veber Sulfat- und Schwefelbestimmungen (speziell die BaCl<sub>2</sub>-Methode) vgl. unch Folis (J. of Biolog. Chem. 1, (1908) 131; C.-B. 1906, 1, 872); Acres (J. of Biolog. Chem. 2 (1906) 135; C.-B. 1906, 2, 1356).

Apparat zur Schwefelbestimmung vgl. Wilmelmi (Z. f. chem. Apparatenkunde 1, (1906) 156; C.-B. 1906, 1, 1286); v. Nostitz (Z. f. chem. Apparatenkunde 1, (1906) Z. anal. Chem. 48, (1907) 157; C.-B. 1906, 2, 702); Kledke (Z. angew. Chem. 19 (1906) 1711; St. u. Eisen 26, (1906) 1193; Oesterr. Z. Berg-Hültenw, 54, (1906) 520; C.-B. 1906, 2, 1868; Z. anal. Chem. 46, (1907) 38; C.-B. 1907, 1, 584).

Anteendung.— Zu S. 384, Z. 14, v. n.— Finfing des &-Gebaltes and die Reither.

Anwendung. — Zu S 384, Z. 14 v. u. — Einfluß des S-Gehaltes auf die Reisfestligkeit bei der Heißvulkanisation des Parakautschuks, vgl. Ditman (Gummi-Zig 29, 594; C.-B. 1906, 1, 713).

#### Schwefel und Wasserstoff.

Zu S. 385, Z. 2 v. o. — Lies: I. Schwefelwasserstoff, H.S. statt. A....

Schwefelwasserstoff. Bildung. - Aus Schwefel und Wasser. - Zu S. 388. Z. 15 v. o. - Hier einschieben: c) Bildung bei Herstellung kolloidaler

Lagg. von S durch elektrische Verstäubung, vgl. d. Bd. S. 847.

Durch Bakterienwirkung. - Zu S. 389, Z. 3 v. o. - Nach Goelings verussachen wahrscheinlich Mikroorganismen die B. von HrS in auf Flaschen abgefüllten Mineralwhesern, withrend Nussbanger die Ursache in der Reduktion von Sulfaten durch die m jedem W. vorkommenden organischen Substanzen sucht. Goslings stellte fest, daß unter Umständen unsterilisiertes Stroh, vielleicht auch Sand, die B. von H.S hervorrufen und fand im Pussugger W. zwar keine aerobwachsenden, aulfatreduzierenden Organismen, aber ein annerobes, sulfatreduzierendes Spirillum in Begleitung einer verstussigenden Bakterienart. Tuomann (Schweiz, Wehschr. f. Pharm. 44, (1906) 5; C.-B. 1906, 1, 579).

Ueber die nachteiligen, zuweilen korrosionsartigen Wrkgg. des durch Hefe gebildeten H.S. im Inneren der Hefereinzuchtspiparate vgl. Wanderscheck (Z. f. ges. Brauw. 28, (1905) 533; C.-B. 1905, 2, 939). — Bildung durch ober- und untergärige Kulturhefen und im Brauereibetrieb aufgefundene wilde Hefen vgl. Will u. Wanderschuck (Z. f. ges. Brauw. 29, (1906) 73; C.-B. Bakteriol., II. Abt., 16, (1906) 303; C.-B. 1906, 1, 979).

Darstellung. - Zn 8. 389, Z. 9 v. u. - Eine mit W. unter Ausscheidung von feinst verteiltem S allmählich HeS entwickelnde Verb. wird durch Zusammenschmelzen von Zucker und Schwefel erhalten. Durch Auflösen des so erhaltenen "Schwefelzuckers" in Sodalsg. und Eindampfen zur Trockne erhält man eine Verb., die sich rascher zersetzt und mit W. sofort H<sub>4</sub>S entwickelt. Diese letzte Verb. eignet sich hesonders zur Herstellung und mit W. sofort H<sub>2</sub>S entwickelt. Diese letzte Verb. eignet sich besonders zur Herstellung von Schwefelbädern an Stelle von Schwefelleber, ebenso zur örtlichen Behandlung in Form von Kompressen, Salben, Pflastern oder dergl. Mochalle (D. R.-P. 164322 (1904); C.-B. 1905, 2, 1568).

Zu S. 390, Z. 15 v. u. — Uebersicht über das Problem der Reinigung des Leuchtgases von H<sub>2</sub>S vgl. Gedel (J. f. Gusbel 48, (1905) 400; C.-B. 1905, 2, 445). Die Einw. des H<sub>2</sub>S auf die Reinigungsmasse erfolgt nach Gedel nach: Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> + 3H<sub>2</sub>S = 6H<sub>2</sub>O + Fe<sub>2</sub>S<sub>3</sub>. Näheres hierüber vgl. bei Fe. — Entfernung aus Gasen: Burschell (D. R.-P. 170134 (1905); C.-B. 1906, 2, 732).

Apparatur zur Entwicklung von H<sub>2</sub>S. — Zu S. 392. — Eckart (Z. anal. Chem. 44, (1905) 398; C.-B. 1905, 2, 370); Biltz (Chem. Ztg. 29, (1905) 809; Z. anal. Chem. 45, (1906) 99; C.-B. 1905, 2, 589); Gregory (Chem. N. 93, 1906) 27; C.-B. 1906, 1, 629); Küster u. Abegg (Zschr. f. chem. Apparatenkunde 1, (1906) 89; C.-B. 1906, 1, 886); Ford (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 793; C.-B. 1906, 2, 481); Browne u. Mehling (J. Am. Chem. Soc. 28, (1906) 838; C.-B. 1906, 2, 738); Ranwez (Ann. chim. anal. appl. 12, 7; C.-B. 1907, 1, 603).

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 392, Z. 5 v. u. —  $v = 168 \times 10^{-6}$ . 1 ccm H<sub>2</sub>S wiegt  $152 \times 10^{-5}$  g. Meyer (Theorie d. Gase, 226).

Zu S. 392, Z. 1 v. u.  $-\sigma = 89 \times 10^{-9}$  cm; mittlere Weglänge  $\lambda = 60 \times 10^{-7}$ . — Molekularvolum = 33. Meyer.

Absorptionskoeffizient. — Zu S. 394, Z. 11 v. — In der Formel  $\beta_0 - \beta_1 = \frac{100}{100}$ 

80.  $(\mu_0-\mu_1)$ , die ausdrückt, daß die Aenderung des Absorptionskoeffizienten  $\beta$  mit

der Temp. proportional ist der Aenderung der inneren Reibung  $\mu$  des Lösungsmittels, ist der Wert k für H<sub>2</sub>S = 3.17 bzw. 3.39 (k ist für alle Gase, die die gleiche Anzahl Atome im Molekül haben, annähernd derselbe). Winnerm (Z. physik. Chem. 55, (1905) 344; C.-B. 1906, 1, 1594).

Zu S. 394, Z. 18 v. u. — Hier einschieben: Die "chemische Konstante" C für H<sub>2</sub>S beträgt 3.0. Nebnst (Ges. Wiss. Götting. 1906, 1; C.-B. 1906, 2, 399).

Zersetenengen. — Zu S. 399, Z. 24 v. o. — Einwirkg. von H<sub>2</sub>S auf Oxyde verschiedener Metalle und Metalloide. — Auf die Eisenoxyde: Die Einw. großer Mengen von H<sub>2</sub>S auf Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> verläuft bei heller Rotglut in umgekehrter Richtung, wie diejenige von Wasserdampf auf die Eisensulfide bei beginnender Rotglut. Es bildet sich FeS, häufig gemischt mit einem Subsulfid; ferner SO, und freier H. Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wird von H<sub>2</sub>S bei heller Rotglut in kristallinisches FeS verwandelt, unter gleichzeitiger Entw. von SO<sub>2</sub> und H. Bei allen Rkk. bei denen bei lebhafter Rotglut SO<sub>2</sub> gebildet wird, entsteht stets auch wenig SO<sub>8</sub>. Dasselbe wird hier auf Kosten von SO, ohne Zutritt von Luftsauerstoff gebildet und ist verschiedentlich in Wässern vulkanischen Ursprungs nachgewiesen worden (vgl. S. 855).

Bei Einw. von H.S bei Rotglut auf Wasserdampf entstehen SO<sub>2</sub>, S

und H neben geringen Mengen von H2SO4 und Thionverbb.

Mit SiO2, Al2O3 und Thonordesilikaten reagiert H2S unter vollständigem oder teilweisem Ersatz des O durch S bei gleichzeitiger Entw. von SO, und H; SiO2 und Al2O8 bilden Sulfid und Oxysulfid, z. B. nach: 4Al2O3  $+9H_2S = 2(Al_2O_3,Al_2S_3) + 3SO_2 + 9H_2.$ 

Mit Kohlendioxyd bilden sich bei heller Rotglut CO. COS, H und eine beträchtliche Menge Wasser, nach: 8CO, +9H,S = 3COS + 5CO + H, + 8H<sub>2</sub>O + 6S. Eine B. von Kohlenwasserstoffen findet nicht statt. - Die bedeutend-Menge W., die bei der Einw. von H<sub>2</sub>S oder H. vgl. Compt. rend. 142, [1906, 1382; C.B. 1906, 2, 425) auf CO<sub>2</sub> entsteht, genügt zur Erklärung der den Vulkanen entströmenden Wasserdampfmengen und der aus ihnen entspringenden Thermalquellen. GAUTIER Compt. rend. 143, (1906) 7; Bull. soc. chim. [3] 35, (1906) 939; C.-B. 1906, 2, 586). -Vgl. Einw. von Wasserdampf auf die Sulfide bei Rotglut, S. 855.

Sulfide. Bildung und Darstellung. — Zu S. 406, Z. 35 v. u. — Läst man auf konz. Sulfatlsgg. von Mn, Fe, Zn und Cr, bzw. Chloridisgg. von Co und Ni unter Bedingungen, unter denen gewöhnlich keine Fällung eintritt (z. B. bei Ggw. von HCl) H.S unter starkem Druck einwirken (Versuchsanordnung vgl. Original), so entsteht in allen Lagg, ein reichlicher Nd. des entsprechenden Sulfides, mit Ausnahme von MnSO4, dessen Sulfid MnS von allen Sulfiden dieser Gruppe am meisten lösl, ist. Vgl. auch Ostvald (Wissenschaftl. Grundlage der analytischen Chemie (1894), 123 u. 130. — Wider Erwarten löst sich keines der einmal gefällten Sulfide, nur beim ZnS trat Lsg. beim Erhitzen der Fl BRUNI U. PADUA (Atti dei Linc. [5] 14. (1905) II. 525; Gasz. chim. stal. 36, (1906) I, 476; C.-B. 1906, I, 215; 2, 662). Vgl. dazu Baubigny (Compt. rend. 143, (1906) 678; C.-B. 1907, 1, 145).

Zur Theorie der H.S.-Fällung der Metalle vgl. Brunes (Anz. Akad. Wiss., Krakes

1906, 603; C.-B. 1907, 1, 694).

Zu S. 408, Z. 16. — Hier einschieben: Verfahren zur mechanischen Trennung der Metallsulfide von der Gangart: Delprat (D. R.-P. 169538, 1903); C.-B 1906, 1, 1865-Zus.-Pat. zu 155563, (1902); vgl. früheres Zus.-Pat. 156450, (1902); C.-B. 1204, 2, 1625-

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 408, Z. 27 v. u. — Leitfamekest Angestatische Engenschaften. — Zu S. 408. Z. Zi V. U. — Leitfahreitet einiger natürlich kristallisierter Metallsulfide vgl. Königsbergur u. Reichenheim N. Jahrd Mineral. 1906, 2, 20: С.-В. 1906, 2, 1213). — Lichtelektrische Wirkung bei Metallsulfiles Rohde (Wied. Ann. [4] 19, 1906) 935; С.-В. 1906, 1, 1519). — Zusammenhang zwischer optischen und elektrischen Eigenschaften von Metallsulfiden vgl. Königsberger u. Reichtstein (Physikal. Z. 7, (1906) 570; С.-В. 1906, 2, 850).

Chemisches Verhalten. - Zu S. 408. Z. 3 v. u. - Listichkeit von Sehwermetallsulfiden in reinem Wasser: Bei der äußerst kleinen Loslichkeit der Schwermetallsulfide ist eine Best. der Löslichkeit nur durch Messung der elektrischen Leitfähigkeit der gesättigten Lsg. möglich. In einer solchen Lsg. sind die Schwermetallsulfide praktisch vollständig hydrolytisch gespalten. Der entstandene H.S leitet nicht, in Rechnung zu ziehen ist also nur die Beweglichkeit des Metallions und des Hydroxyls. Lishchkeiten bei 18°:

Substanz	Mol im 1 × 10 -•	Substanz	Mol im 1 × 10
Bleiglanz von Freiberg .	. 1.21	Millerit, künstlich	. 1628
. , künstlich		NiS, gefällt	
, durch Umwandlu	ng	CoS	. 41 62
von gefalltem Pb:	1.18	Magnetkies, künstlich	. 336
PhS, gefällt	. 3,60	Fed, gefällt	701
Hg8,	. 0.054	Pyrit von Freiberg	40.89
Ages, n	. 0,552	, künstlich	
Cus, ,	, 3.51	MnS, grün	
CugS, regulăr		Mus, fleischfarben	
Greenockit, künstlich	. 8.84	SnS, kristallisiert	0.14
CdS, gefällt	. 8.86	SuS2, Musivgold	. 1.13
Zinkblende von Santander	. 6.65	As <sub>2</sub> S <sub>3</sub> , gefällt	2.1
, künstlich	. 663	Sb <sub>4</sub> S <sub>5</sub> ,	. 5 =
Wurtzit,	. 28.82	$Bi_2S_3$ ,	0.35
Znd. gefällt			

Die gefundenen Werte entsprechen der Regel, daß die labile Modifikation löslicher ist als die stabile. Berechnet man nach der Formel von Bod-Länder (Z. physik. Chem. 27, 35; C.-B. 1898, II, 848) die Haftintensität des Anions, so ergeben sich für die verschiedenen Sulfide sehr verschiedene Werte, was jedoch nicht auf Fehler in der Bestimmung zurückgeführt werden kann. Weigel (Z. physik. Chem. 58, 293; Ges. Wiss. Göttingen 1906, 525; C.-B. 1907, 1, 794).

Zu S. 409, Z. 23 v. u. — Einw. von Wasserdampf auf Sulfide bei

Rotglut: Pyrite werden durch die Hitze zunächst in FeS verwandelt, Rotgiut: Pyrite werden durch die Ritze zunächst in Feb verwander, auf das der Wasserdampf bei eben eintretender Rotgiut unter B. von  $Fe_2O_4$ , H,  $H_2S$  und wenig S (durch Zers. von  $H_2S$ ) einwirkt. Bei längerem Erhitzen verschwindet der S wieder unter B. von  $SO_2$  und teilweiser Regenerierung von FeS. Bei relativ niedriger Temp. verläuft die Rk. also nach:  $3FeS + 4H_2O = Fe_3O_4 + 3H_2S + H_2$ . — Von Metallsulfiden, die durch W. nicht zersetzt werden, reagiert Galenit, PbS. mit Wasserdampf bei lebhafter Rotglut unter B. von metallischem Pb und freiem S (neben einer geringen Menge von SO<sub>2</sub> und PbSO<sub>4</sub>), nach:  $3PbS + 2H_2O = 3Pb + 2H_2S + SO_2$ ;  $2H_2S + SO_2 = 2H_2O + 3S$ . Die geringe Menge von PbSO<sub>4</sub>, die sich im kälteren Teile der Röhre im sublimierten PbS vorändet, ist nach: PbS + 280<sub>2</sub> = PbSO<sub>4</sub> + 28 entstanden. — Kupfersulfür geht unter dem Einflusse von Wasserdampf bei heller Rotglut in metallisches Cu über, unter gleichzeitiger B. von SO<sub>2</sub> und H, nach:  $Cu_2S + 2H_2O = Cu_2 + SO_2 + 2H_2$ . — Analog verhält sich  $Ag_2S$ . — Einw. von Wasserdampf auf  $H_2S$  vgl. S. 853. Die Ggw. von SO<sub>2</sub> in den Gasen der Vulkane erklärt sich also auf einfache Weise durch die Verdrängung und Oxydation des S der Sulfide durch Wasserdampf bei Rotglut. Die Hypothese einer Mitwirkung von Luftsauerstoff ist demnach unnötig (vgl. S. 853). GAUTIER (Compt. rend. 142, (1906) 1465; Bull. soc. chim. [3] 35, (1906) 934; C.-B. 1906, 2, 403).

Wässrige Lösung. - Zu S. 414. Z. 17 v. o. - Der Gehalt an S"-, HS'-, H'- und OH'-Ionen in wss. Sulfidlsgg, beträgt nach Knox (Z. Elektro-chem. 12, (1906) 477; C.-B. 1906, 2, 585):

Lösung	S"	Hs'	H <sub>2</sub> S	H.	OH,
1 mol. Na <sub>2</sub> S 1 mol. Na <sub>4</sub> HS 1 mol. (NH <sub>1</sub> , <sub>2</sub> S 1 mol. (NH <sub>4</sub> HS Gesättigt an H <sub>2</sub> S Ges. H <sub>2</sub> S + 1-n. Essigsäure Ges. H <sub>2</sub> S + 1-n. HCl	0.6 × 10 18	1	$\begin{array}{c} 1.3 \times 10^{-7} \\ 3.6 \times 10^{-4} \\ 5 \times 10^{-8} \\ 0.07 \\ 0.1 \\ 0.1 \\ 0.1 \end{array}$		$2.5 \times 10^{-5}$

In sämtlichen Alkalisulfidlsgg, ist OH'> H: diese Lsgg, reagieren also sämtlich alkalisch. Knox.

Zu S. 415, Z. 22 v. o. - Hier einschieben: Verhalten gegen Nitroprussidnatrium vgl. unter Analytisches, S. 422 und Nachtrag, S. 856.

Polysulfide. - Zu S. 417, Z. 26 v. u. - Durch Eintragen von S in die Monosulfidlsgg, von Rb und Cs und Einengen zur Kristallisation kann man nicht zu reinen Di- oder Trisulfiden, wohl aber zu Tetrasulfiden gelangen; besonders bei Cs ist die Neigung zur Tetrasulfidbildung groß. Daraus folgt also aufs neue, daß in Lösungen niedriger Polysulfide Tetrasulfide die beständigsten sind. Die Absättigung der Alkalipolysulfide mit S wird erst beim Hexasulfid erreicht; thermostabile wendeten Fromm u. DE SEIXAS PALMA (Ber. 39, (1906) 3317; C.-B. 1906, 2, 1603) Benzylchlorid und Alkali als Reagenzien auch für die übrigen niederen Sauerstoff- und Wasserstoffverbb. des S. Es ließ sich erwarten, daß, wie H2SO3 in Benzolsulfosäure, auch H2SO2 (Sulfoxylsäure) in Sulfinsäuren (vgl. S. 858), und H. SO (hypothetisches Schwefelhydrat) bzw. Na SO

(hypothetisches Natriumsulfoxyd) in Sulfoxyde übergehen.

(hypothetisches Natriumsulfaxyd) in Sulfaxyde übergehen.

Die Bildung von Schwefelhydrat bzw. Natriumsulfaxyd suchten From E. De Selkas Palma mittels Benzylehlorid und Alkali nach folgenden Rkk. nachzuweisen: 1. Aus Thionylehorid und Zinkstaub. — Die Rk. verläuft jedoch, selbst bei Anwesenheit von Benzylchlorid und Ae., nach: 280Cl<sub>2</sub> + 2Zn = 2ZnCl<sub>2</sub> + 8O<sub>2</sub> + 8. — 2. Aus Natriumsulfid und Wasserstoffperoxyd. — Das Reaktionsprod. gibt mit Benzylchlorid nur Merkaptan, Benzylsulfid und Benzyldisulfid. — 3. Aus Natriumsuppochlorit und Natriumsulfid. — Das Hypochlorit oxydiert einen Teil des Sulfides zu Sulfat. — 4. Aus Alkalihydroxyd und Schwefel. — Die Einw. von 8 auf ein Gemisch von wss. KOH, A. und Benzylchlorid ergibt Benzyldisulfid, KCl, K<sub>2</sub>8<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Thiolbenzoesäure und Benzoesäure; etwa nach: C<sub>0</sub>H<sub>0</sub>CH<sub>2</sub>Cl + 28 + 4KOH = C<sub>0</sub>H<sub>3</sub>COSK + KCl + K<sub>2</sub>S + 3H<sub>1</sub>O. Ob die erreichte kräftige Oxydation durch die Auflösung den S in KOH selbst bewirkt, oder ob zuerst KOSK gebildet wird (nach: 2KOH + S = K<sub>3</sub>SO + H<sub>2</sub>O), das wie Alkaliperoxyde oxydierend wirkt, kann nicht entschieden werden. entschieden werden.

Eine Zusammenstellung der H-O-Verbb. des Schwefels nach zwei-, vier- und sechswertigem S lehrt, daß alle Derivate des sechswertigen S mit zwei, drei oder vier O-Atomen relativ indifferent und alle Derivate des vierwertigen S mit sin, zwei oder drei O-Atomen gute Reduktionsmittel sind. Vielleicht sind die Derivate des zweiwertigen S Oxydationsmittel; dann ließe sich erklären, warum die Darst. und der Nachweis des Natriumsulfoxydes nicht glückt, denn es wäre in der einen tautomeren Form (NaO.SNa) ein Oxydationsmittel,

in der anderen (Na2S.O) ein Reduktionsmittel. FROMM u. DE SEINAS PALMA

2. S<sub>8</sub>,H<sub>2</sub>O. — Ein Hydrat des Schwefels von der Zus. S<sub>8</sub>,H<sub>2</sub>O hat Spring (Rec. trav. chim. Pays-Bas 25, (1906) 253; Bull. Acad. Belg. 1906, 452; Naturw. Rundsch. 21, (1906) 394; C.-B. 1906, 2, 1036 and 1302) erhalten, indem er den aus SO<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>S bei Ggw. von W. gebildeten S (vgl. S. 847 n. S. 876) durch monatelanges Dialysieren mit täglich frischem W. von Säure befreit und bis zur Gewichtskonstanz im Vaknum trocknet. Man erhält eine gelbliche, zum Teil durchscheinende Masse von muscheligem Bruch, die beim Waschen mit CS, 51.6 % S verliert. Der in CS, unl. Teil gibt von ca. 80° an W. ab, beim Schmp. des S eine der Formel S, H,O entsprechende Menge (S<sub>2</sub> = Molekulargröße des festen S!). - Die D. des in Zylinderform gepreßten Hydrates beträgt bei 19°, bezogen auf W. von 4°, = 1.9385; das wiese nach  $\frac{93.6}{2.07} + \frac{6.4}{1} = 51.6$ ;  $\frac{100}{51.6} = 1.9380$  auf oktaedrischen S hin.

wenn der nach Entfernung des W. verbleibende 8 nicht unl. in CS, wäre. — Das gepulverte Hydrat verliert bei sieben Monate langem Stehen über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 2.41%, H<sub>2</sub>O, das gepreßte 1.33%; es hat also eine Dampftension. Ein Teil des Hydrates wird zerstört, gleichzeitig hat seine D. zugenommen. Bleibt der entwässerte Körper mit W. in Berührung, so vermindert sich D. wieder; es existiert also ein Zustand des S, der sich mit W. direkt verbindet, und der das Wasser im trockenen Mittel wieder abgibt. — Der im Exsikkator partiell dehydratisierte S gibt in Pulverform 3.1%, im gepreßten Zustande 5.8% an CS, in Lösung. Druck begünstigt also den Uebergang der Materie in einen Zustand größerer Dichte. — Der S, der nach Abzug des W. zurückbleibt, scheint eine besondere, noch unbekannte Varietät zu sein. SPRING.

# AII. Sulfoxylsäure. H2SO2.

Zu S. 430, Z. 19 v. o. — Eine ätherische Lsg. des Zinksalzes wird auf folgendem Wege gewonnen: Trägt man in eine absolut ätherische Lsg. von 14 g Sulfurylchlorid allmählich in der Kälte 15 g Zinkstanb ein, so bilden sich

(bei wiederholtem Eintauchen in eine Kältemischung) ausschließlich ZnCl<sub>2</sub> und Zinksulfoxylat, nach: SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + 2Zn = ZnCl<sub>2</sub> + ZnSO<sub>2</sub>, welche beide in Ae. l. sind. — Die filtrierte ätherische Lsg. gibt mit 40 ccm 50 % igem A., 10 ccm 10 % igem NaOH und 25 g Bensylchlorid (vgl. S. 856, unten) bei einstündigem Erhitzen unter Rückfluß nur Benzylsulfon, nicht Benzylsulfosäure; daher ist in der ätherischen Lsg. nur Zinksulfoxylat. nicht Zinkhydrosulfit enthalten (vgl. auch unten). — Beim Eindampfen der ätherischen Lsg. im Vakuum zersetzt sich das Salz; es hinterbleibt eine braune ZnCl<sub>2</sub>-haltige, sirupöse Substanz, die mit Benzylchlorid und Alkali kein Sulfon mehr liefert.

Die Rk. von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, NaOH und Zinkstaub mit Benzylchlorid (vgl. unten) zeigt, daß, wenn H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> die Muttersubstanz der Sulfosäuren darstellt, die Sulfoxylsäure H<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> die Muttersubstanz der Sulfinsäuren und Sulfone ist. Fromm u. de Seixas Palma (Ber. 39, (1906) 3317; C.-B. 1906, 2, 1603).

## Hydroschweflige Säure. H2S2O4.

Bildung. — Zu S. 431, Z. 11 v. u. — Bildung aus HCOOH und wss. H<sub>2</sub>SO<sub>8</sub> vgl. KAPFF (S. 860).

Hydrosulfite. Darstellung. — Zu S. 434, Z. 18 v. u. — Durch die im D. R.-P. 160529 genannten Entwässerungsmittel lassen sich auch aus wässerigen Hydrosulfitlsgg. direkt kristallwasserfreie Hydrosulfite abscheiden, wenn man genau eine Temp. einhält, die oberhalb der "Entwässerungstemp." des betreffenden Hydrosulfits liegt. Badische Anilin- und

SODAFABRIK (D. R.-P. 162912 (1904), Zus.-Pat. zu 160529 (1904)).

Haltbare, kristallwasserfreie Hydrosulfite werden auch erhalten, wenn man die kristallwasserhaltigen Salze oder auch direkt die konz. Lsg. dieser Salze in Ggw. oder Abwesenheit von Alkoholen bei höherer Temp. mit hochprozentiger Alkalilauge behandelt. Badische Anilin- und Sodafabrik (D. R.-P. 171362 (1904) und Zus.-Pat. 171363 (1904); C.-B. 1906, 2, 378 und 379). — Die kristallwasserfreien Alkalihydrosulfite lassen sich in einer einzigen Operation aus den kristallwasserfreien Zinkhydrosulfiten durch Behandlung mit starker Alkalilauge nach dem Verfahren des Hauptpatentes (171362; oben) herstellen. Badische Anilin- und Sodafabrik (Zus.-Pat. 172929 (1905); C.-B. 1906, 2, 379). — Zu wasserfreien Hydrosulfiten in guter Ausbeute und von großer Reinheit gelangt man auch durch direktes Aussalzen der etwa 50 bis 70° heißen Hydrosulfiteg., z. B. mit NaCl. Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, NaNO<sub>3</sub>. CH<sub>3</sub>COONa usw. zur Darst. des wasserfreien Na-Salzes; mit konz. CaCl<sub>2</sub>-Lsg. zur Darst. des wasserfreien Rabische Anilin- und Sodafabrik (D. R.-P. 171991 (1905); C.-B. 1906, 2, 379).

Verfahren zur Darst. haltbarer Präparate aus Hydrosulfiten und Ke-

Verfahren zur Darst. haltbarer Präparate aus Hydrosulfiten und Ketonen vgl. Farewerke, vorm. Meister, Lucius u. Brüning (D.R.-P. 165 808 (1904); C.-B. 1906, 1, 423; Zus.-Pat. zu 162 875 (1904); C.-B. 1905, 2, 1206 aus Hydrosulfiten und Aldehyden vgl. auch Badische Anilin- und Soda-

FABFIK (D. R.-P. 180529 (1904); C.-B. 1907, 1, 682).

Eigenschaften. — Zu S. 436, Z. 2 v. o. — Erhitzt man trockenes  $Na_2S_2O_4$ , wss. NaOH und etwas Zinkstaub mit Benzylchlorid (vgl. 8. 856) zwei Stunden am Rückflußkühler, so bilden sich Benzylsulfon, ben-

zylsulfosaures Na und Benzylalkohol; in der Kälte läßt sich die B. von Benzylsulfinsäure nachweisen. — Der Verlauf dieser Rk. bestätigt die Formel von Binz (vgl. S. 436). Eine heiße alkal. Lsg. des Hydrosulfits wirkt wie eine Lsg. von schwefligsaurem und sulfoxylsaurem Salz; das Sulfit liefert mit Benzylchlorid sulfosaures Salz, das Sulfoxylat liefert Benzylsulfon:  $Na_2S_2O_4 + 2NaOH = Na_2SO_2 + Na_2SO_2 + H_2O$ ; —  $Na_2SO_3 + C_7H_7Cl = C_7H_7SO_3Na + NaCl$ ; —  $Na_2SO_2 + C_7H_7Cl = C_7H_7SO_2Na + ClC_7H_7 = C_7H_7SO_2Na +$ 

Konstitution. - Zu S. 436, Z. 24 v. o. - Die Formel von Binz wird bestätigt durch die Rk. von  $Na_2S_2O_4$  mit Benzylchlorid (vgl. oben). Fromm u. de Seixas Palma (Ber. 39, (1906) 3317; C.-B. 1906, 2, 1603).

Anwendung. — Zu S. 436, Z. 26 v. u. — Zum Bleichen von Getreide vgl. Zimmermann u. Buchenau (D. R.-P. 167164 (1904); C.-B. 1906, 1, 883); — als Bleichmittel in der Zuckerfabrikation vgl. Herzfeld (Z. Ver. Rübenzuck.-Ind. 1906, 629; C.-B.

mittel in der Zuckerfabrikation vgl. Herzyeld (Z. Ver. Rübenzuck.-Ind. 1906, 629; C.-B. 1906, 2, 570).

Zu S. 436, Z. 26 v. u. — Hier einschieben: IX. Bestimmung. — Auf volumetrischem Wege. — 1. Mit Kupfersulfat. — Man titriert die Hydrosulfitlsg. mit einer überschüßsiges NH, enthaltenden CuSO<sub>4</sub>-Lsg. Schützenberger u. Rislen (Bull. soc. chim. [2] 19, (1873) 152; 20, 1873) 145); Tiemann u. Preusse (Ber. 12, (1879) 1768). — Nach Bernthsen (Ber. 13, (1880) 2277) läßt man die Hydrosulfitlsg. zur Kupferlsg. in Wasserstoffatmosphäre fließen (wie es auch Tiemann u. Preusse angaben), aber zur scharfen Erkennung der Endpunktes der Rk. läßt man, wenn die Fl. kaum mehr blau erscheint, einige Tropfen Indigolsg. hinzulfießen, wedurch die Fl. wieder schmutzig blau gefärbt wird und bei weiterem Zusatz von Hydrosulfit plötzlich und scharf in Hellgelb umschlägt.

2. Mit Indigoarmin. — Vgl. Tiemann u. Preusse; Bernthsen.

3. Mit Kaliumpermanganat. — Diese von Goppelissöder (Bull. soc. Mulhouse 1973, 643) vorgeschlagene Methode ist nach Bernthsen nicht brauchbar, da die Hydrosulfitlsgg. oft noch geringe Mengen Sulfit und Thiosulfat euthalten.

1873, 643) vorgeschlagene Methode ist nach Bernthern nicht brauchbar, da die Hydrosulfitsgg, oft noch geringe Mengen Sulfit und Thiosulfat euthalten.

4. Mit Eisenammoniakalaum. — Vgl. Mohr (Z. anal. Chem. 12, (1873) 138); Könte u. Krauch (Z. anal. Chem. 19, (1880) 271).

5. Mit ammoniakalischem Ag(2. — H<sub>4</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und Hydrosulfite reduzieren die Halogensalze des Ag zu metallischem Ag, während die Zersetzungsprodd, der hydroschwefligen Säure, wie Sulfite, Bisulfite und Thiosulfate, auf diese Silbersalze nicht einwirken. Verwendet man eine Lsg. von Ag(2) in überschussigem NH<sub>4</sub> ungefähr das vierfache der theoretischen Menge an Ag(2), so tritt die Reduktion: 2Ag(2) + 4NH<sub>4</sub> + Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub>,2H<sub>2</sub>O = 2NaCl + 2(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> + Ag<sub>2</sub> augenblicklich ein. Auch die Foundaley vor der H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub> (vgl. d. Rd. 2435, unten) setzen sich mit ammoniakalischer Ag(2) Leg. bei 800 glatt um. SEVE-Bd. S. 435, unten) setzen sich mit ammoniakalischer Ag(1-Lsg. bei 80° glatt um. SEYE-witz u. Bloch (Bull. soc. chim. [3] 35, (1906) 293; C.-B. 1906, 2, 358).

## Schwefeldioxyd and sog. schweflige Säure.

Gasförmiges Schwefeldioxyd. Darstellung. - Zu S. 440, Z. 15 v. o. -Darst. durch Einw. von S auf Sulfate vgl. Brückner, S. 871.

Zu S. 440, Z. 29 v. u. — Apparat zur Darst. von SO, aus konz. H<sub>2</sub>SO, und Bisulfit-lauge: Geisel. (Chem. Zig. 29, (1905) 726; C.-B. 1905, 2, 529); Kusten u. Abbog (Z. f. chem. Apparatenkunde 1, (1906) 89; C.-B. 1906, 1, 885).

Zu S. 440, Z. 24 v. u. — Entschwefelung von Schwefelerzen und schwefelhaltigen Huttenerzeugnissen vgl. auch Carmichael (D. R.-P. 175436 (1901); C.-B. 1906,

2, 1150).

Zu S. 440, Z. 11 v. u. — Zur Gewinnung von SO<sub>2</sub> aus Gasgemischen (auch solchen, die nur sehr wenig SO<sub>2</sub> enthalten) empfehlen Bergmann u. Berliner (D. R.-P. 160940 (1902); C.-B. 1905, 2, 89) Dicalciumphosphat, das nach Gerland (J. prakt. Chem. [2] 4, (1871) 123) bei Ggw. von W. SO<sub>2</sub> absorbiert, um es beim Erhitzen wieder abzugeben. Nach Bergmann u. Berliner berühen diese Rkk. auf chemischen Vorgängen: 2CaHPO<sub>4</sub> + 2SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O = CaH<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>4</sub> + Ca(HSO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>; CaH<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>4</sub> + Ca(HSO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> = 2CaHPO<sub>4</sub> + 2SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O. — Verfahren, in Generatoren erzeugte Gase von SO<sub>2</sub> zu befreien, vgl. Deutsche Baure-Gas-Gesellschaft (D. R.-P. 172041 (1904); C.-B. 1906, 2, 732).

Physikalische Eigenschaften. — Zusammendrückbarkeit. — Zu S. 442, Z. 9 v. a.—
Nach Brathslot (Compt. rend. 126, (1898) 954; C.-B. 1898, 1, 1012) ist das Gewicht das
Liters eines Gases L<sub>0</sub> = L (1—a); der Koeffizient a ist bestimmt durch die Gleichung 1- P1 v1 = a(p1-pv). Fur 80, ergeben die Faktoren a und L bei einem Dreck-Po 'o intervalle von 200 bis 800 mm Hg und das daraus berechnete Mol.-Gew. folgende Werts a = +0.02386; L = 2.92664; Mol.-Gew. = 64.036. Jaquenod n. Scheuen Compt and 140, (1905) 1384; C.-B. 1905, 2, 95).

Bildunyswärme. — Zu S. 443, Z. 22 v. o. — Lies: Annuaire pour l'an 1877 phis par le Bureau des Longitudes, 395.

Durch Verbrennen von S in der kalorimetrischen Bombe unter variablem Iruck whielt Graos (Compt. rend. 189, (1904) 1219; 140, (1905) 1704; C.-B. 1905, I, 328; 2, 380 folgende Werte:

Druck	Bildungswärme	SO <sub>3</sub>	Drack	Bildungswärme	80,
in Atm.	von SO,	80. × 80.	in Atm.	YOU SO,	80, 1, 80,
2.5	7043°	SO, XSO, 0.142	25	77880	0 200
5	7160	0.165	30	7841	0 272
10	7219	0.184	35	8026	0,254
15	7445	0.188	40	5088	0.307
20	7552	0.219	45	8113	0.319

Die Extrapolation dieser Zahlen auf Atmosphärendruck ergibt den Wert 69 800 Kd Die Extrapolation dieser Zahlen auf Atmosphärendruck ergibt den Wert 58 500 KalDie Bildungswärme steigt also ebenso wie die prozentische Ausbeuta an SO, mit Erkebung
des Pruckes. Während Giron zunächst das Wachsen der Bildungswärme mit dem Prut
auf die Entstehung von S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> zurückführte, gibt er diese Anschauung später auf, da s
S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> als endotherme Verb. erkannte. Die überschüssige Wärmeentw. wird vielmeh durb
die B. von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub> erklärt, die sich in W. unter starker Wärmeentw. (vgl. S. 481, auflicht
Das W. rührt her von den geringen Mengen von Feuchtigkeit oder H, die dem kansliches
O beigemengt sind. Giron.

Molekularattraktion von SO. vgl. Mills (J. of Phys. Chem. 10, (1906) 1; C.-B. 1991. 1, 1310;

"Chemische Konstante" von  $SO_2=3.3$ . Nernst (Ges. Wiss. Götting. 1906, 1; C-B 1906, 2, 309).

Flüssiges Schwefeldioxyd. — Zu S. 449, Z. 8 v. o. — Kp.,  $_{60} = -10.09$ . Gibbs (J. Am. Chem. Soc. 27, (1905) 851; C.-B. 1905, 2, 603).

Wässrige schwestige Säure. — Zu S. 457, Z. 6 v. u. — Ueber Orgadou durch Elektrolyse mit Wechselstrom vgl. Brochet u. Petit (Z. Elektrochem. 11, 1995) 441; Ann. Chim. Phys. [8] 5, (1905) 307; C.-B. 1905, 2, 424).

Zu S. 461, Z. 20 v. o. — Nach Lunge u. Behl. (Z. angew. Chem. 19, (1906) 807; C.-B. 1906, 2, 368) bildet sich bei Einw. von NOg oder wie HNOg auf H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, wenn auch nur vorübergehend, Sulfonitronsäure (Raschick Nitrosisulfosäure). Vgl. diese, S. 695; ferner bei Theorie des Bleikammur-

prozesses, S. 863.

Zu S. 461, Z. 10 v. n. — Ein Gemisch von H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> und HCOOH stellt ein sehr warmames Reduktionsmittel dar, auch für Substanzen, die durch jeden der einzelnen Kope
allein nicht reduziert werden (Nitrobenzol, Indigodisulfoshure usw.). Dies beruht auf h
von hydroschweftiger Shure in der Lsg., nach: HCOOH + 2H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> = H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + 2H<sub>1</sub> CO<sub>2</sub>, bzw.: HCOONa + 2NaHSO<sub>3</sub> = Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O + NaHCO<sub>3</sub>. KAPPF (D. R.-P. 1558)
(1905); C.-B. 1906, 2, 1667).

Sulfite. — Auf S. 465, Z. 5 v. o. — Hier einschieben: 9. Verschiedens. — Erhitzt man 250 g kristallisiertes, fein gepulvertes Natriumsulfid, 125 g Benerichten und 200 com 10° ige NaOH 1½ Std. zum Kochen, so enteteht fast guanitatir du Nosalz denenzylsulfosäure (vgl. S. 856). Framm u. dr Sbixas Palma | Ber. 39, 1206 828 C.-B. 1906, 2, 1602).

Einw. von Aceton auf Alkalisulfite vgl. Rothurn Monatal 28 (1906 151)

1906, 1, 742).

Physiologisches Verhalten. - Zn S. 468. - Untersuchungen fiber die im Clayton-Apparat, welcher zur Erzeugung großer Mengen von trockenem SO, für Desinfektion und Entrattung von Schiffen dient, entwickelten Gase und ihre physiol. Wrkg. vgl. Trembur (Arch. Hyg. 52, 11905) 255; C.-B. 1905, 2, 62). — Ueber die Verbreitung von SO<sub>2</sub> und von Sulfiten als Konservierungs- und Bleichungsmittel von Nahrungsmitteln vgl. SO<sub>2</sub> und von Sulfiten als Konservierungs- und Bleichungsmittel von Nahrungsmitteln vgl. Grimaldi (Stas. sperim. agrar. ital. 38, (1905) 577; C.-B. 1905, 2, 1550). — Aufnahme von SO<sub>2</sub> durch Hackfleisch aus den Verbrennungsprodd. des Leuchtgases vgl. Kickton (Z. f. Unters. Nahr.-Genussm. 10, (1905) 159; C.-B. 1905, 2, 1113). — Aufnahme von SO<sub>2</sub> durch in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-haltiger Luft aufbewahrtes Fleisch vgl. Kickton (Z. f. Unters. Nahr.-Genussm. 11, (1906) 324; C.-B. 1906, 1, 1449).

Vorgang der Anpassung von Hefen an SO<sub>2</sub> vgl. Gimel (Ber. Disch. botan. Ges. 23, (1905) 489; C.-B. 1906, 1, 864); Pozzi-Escot (Bull. de l'Assoc. des Chim. de Sucr. et Dist. 23, (1906) 1021; C.-B. 1906, 1, 1896).

Bestimmung der Grenze der Gesundheitsschädlichkeit von SO<sub>2</sub> in Nahrungsmitteln vgl. Jacobj u. Walbaum (Arch. exp. Path. 54, (1906) 421; C.-B. 1906, 1, 1446). — Allgemeines über Gesundheitsschädlichkeit von H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und ihren Verbb. vgl. Walbaum (Arch. Hyg. 57, (1906) 87; C.-B. 1906, 2, 444).

Analytisches. — Zu S. 469, Z. 24 v. o. — Schumachen u. Frder (Z. f. Unters. Nahr-Genussm. 10, (1905) 416 u. 649; C.-B. 1905, 2, 1382; 1906, 1, 280) bestimmen SO<sub>2</sub> durch einfache Titration des aus KJO<sub>3</sub> ausgeschiedenen J, nach: 2KJO<sub>3</sub> + 58O<sub>3</sub> + 4H<sub>4</sub>O = K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 4H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2J, ohne Berücksichtigung der noch vorhandenen Jodatmenge. Vor der Titration mit Na<sub>7</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> muß die gebildete H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> z. B. durch CaCO<sub>3</sub> neutralisiert werden, da dieselbe sonst sofort weiter auf das entstehende NaJ unter Jodausscheidung einwirkt. da dieselbe sonst sofort weiter auf das entstehende NaJ unter Jodausscheidung einwirkt, so daß im gauzen die fünffache Meuge an J wie durch SO<sub>2</sub> allein ausgeschieden wird. — Die Nichtbestimmbarkeit der H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> durch Titrieren der NaHCO<sub>3</sub>-haltigen SO<sub>3</sub>"-Lsgg. soll sich nach Rupp u. Finck (Ber. 35, (1902) 3694; C.-B. 1902, 2, 1432) dadurch heben lassen, daß man die Direktfitration durch eine Restbestimmung mit überschüssigem J ersetzt. — Nach Rupp u. Jenoch (Ber. 38, (1905) 409; C.-B. 1905, 1, 831) erhält man auch dabei unrichtige Resultate. Vgl. hierzu Rupp (Ber. 38, (1905) 1903; C.-B. 1905, 2, 165). — Die nicht einwaudfreie Rupp'sche Methode führt in folgender Abänderung zu einer ziemlich genech Bestimmung von H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> und l. Sulfiten: Man setzt wenigstens zwieml soviel J. als theoretisch zur Oxydation erforderlich ist zu der mit l. a. NaHCO, versetzten Lag. der Sult theoretisch zur Oxydation erforderlich ist, zu der mit 1 g NaH('), versetzten Lag. der Substanz, deren Vol. nicht mehr als 100 ccm betragen soll. Hierauf wird vorsichtig mit H(') angesäuert und dann erst der in der sauren Lsg. verbleibende Ueberschuß von J mit Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>3</sub> zurücktitriert. Assumt (Am. J. sci. (Sill.) [4] 20, (1905) 13; Z. anorg. Chem. 46, (1905) 211; C.-B. 1805, 2, 922).

Vergleich der Methoden zur Best. von H. 803: MATHIRU (Rev. intern. faleific. 19,

(1906) 56; C.-B. 1906, 2, 629).

Apparat zur Best. von SO<sub>2</sub>: Argyriades (Bull. de l'Assoc. des Chim. de Sucr. et Dist. 24, (1906) 511; C.-B. 1907, 1, 500).

Ameendung. - Zu S. 469, Z. 11 v. u. - In der Zuckerfabrikation vgl. auch PELLET (Bull, de l'Assoc. des Chim. de Sucr. et Dist. 24, (1906) 105; C.-B. 1906, 2, 1293).

— Zur Konservierung des Weines: Kelhoper u. Hober (Schweiz: Wekschr. f. Pharm. 46, (1906) 625; C.-B. 1996, 2, 1687); Einfluß auf Entwicklung und Haltbarkeit der Obstweine: Müller-Thubgau (C.-B. Bakteriol., II. Abt., 17, (1906) 11; C.-B. 1906, 2, 1687).

Schwefelsäureanhydrid, Schwefeltrioxyd. SO.

Bildung. - Zu S. 470, Z. 7 v. u. - Bildet sich bei Entladung von Teslaströmen durch SO, und O. FINDLAY (Z. Elektrochem, 12, (1906) 129; C.-B. 1906, 1, 990).

Darstellung. Kontaktverfahren. - Zu S. 473, Z. 21 v. o. - Um bei dem SO<sub>8</sub>-Kontaktversahren an Pt zu sparen und dennoch hohe Ausbeute zu erzielen, läßt mau den katalytischen Prozeß innerhalb des Kontaktraumes sich zuerst bei hoher, dann bei niedriger Temp. abspielen. Der geringe Rest des bei hoher Temp. (450 bis 550°) nicht in SO<sub>3</sub> übergeführten SO<sub>3</sub> wird bei etwa 400° mit einer geringeren Platinmenge oxydiert. FARBWERKE VORM. MEISTER, LUCIUS u. BRÜNING (D. R.-P. 169728 (1900); C.-B. 1906, 2, 184).

-4 is in orpline-alon mich relinierenden stassus et e-Ber. 39. 1906 3588; C.B. 1906,

> 10 1900 334; C.R 2 & angen. 1803. 30.

> > LANU (Z. J. physik.

Beim Ueberleiten sich SO, MgO und 1905, 2, 3831

H.S.O.

— Zu S. 482, Z. 31 v. o. — von Hove u. vo. D. В. Р. 186500

341e. H.SO ...

Ipparatur. Zu S. 495, Z. 26 v. u. --Indicator. Z4 S. 495, Z. 20 V. B. 
mmerverialten und über den Intensiebetrieb vgl.

C.-B. 1905, 2, 934); Rans Z. migew. Chem. 18,

1805, Z. angew. Chem. 18, (1905) 1900; C.-B. 1906,

18, (1905) 2001; C.-B. 1906, 1, 710); Niedersectus (Z. 1906, 1, 878); Hartmann u. Brikke (Z. angew. Chem. Neumann (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1814, 19, (1906)

S; Hartmann u. Besker (Z. angew. Chem. 19, (1906) 1624,

scalar im Bleikammerprozens: Collmann (J. Soc. Chem. 19, (1906), 3,

merchander gewehalteten, mach Art. der Glover turme mit intenser intercinander genehalteten, mich Art der Gloverturme mit uttworf commertigen Apparaten vgl. Neumann (1) R.P. 169 729 (1902) (\*) H u und Vorrichtung zum Befreien der Kammergane der Schwelebaure zuhldeter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Chilanius (D. R. P. 106 74h (1904), C. B. 1906, 4, Eddeter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Crillative (D. R. P. 16674h (1904). C. R. 1906, 1, anch dem Bleikammerver/ahren vgl. auch Social Anomas Iso. 1, Voint. in Concent Crimics (D. R.-P. 171088 (1904). C. R. 1906, 2, 1805. Enimmerprozeß vgl. India (L. Soc. Chem. Ind. 26, (1906) 149; C. R. Fullmaterial für Schwefebüureturme vgl. Hung. (Z. angew. Chem. 10, 6, 1906, 2, 175); Luson (Z. angew. Chem. 10, (1906) 1806; C. R. 1906, 1125. C. R. 1906, 3, 2 angew. Chem. 10, (1906) 1806; C. R. 1906, 2, 183; — Winkelkorper für vgl. Rabe (Z. angew. Chem. 19, (1906) 708; C. R. 1906, 2, 176. M. efen beim Bleikammerprozeß vgl. Hartmann u. Brunn (Z. angew. Chem. 2 und 1125; C.-B. 1906, 1, 976; 2, 837).

S von N<sub>2</sub>O in den Bleikammergamen vgl. Hamem. u. Hunnann (Z. Edehtrichem. 3); C.-B. 1906, 2, 1698.

Be benesten Fortschelle im Bleikammerprozeß vgl. Menus (Z. angew. Chem. 19, B. 1906, 1, 1765).

prosesses. Zu S. 497, Z. 28 v. a. Inc Kondensatums to any state of a control of the state of th stande bei gewöhnlicher Temp. nur bis zu einem minimalen Betrage, bei 50° und darüber aber überhaupt nicht gestatten, so ist die Annahme von gasförmigem N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in der Atmosphöre der Bleikammer als Grundlage für eine Theorie über den Kammerprozeß nicht berechtigt. — Ferner ist Raschio's Behauptung, daß man die Kammerkristalle, SO<sub>3</sub>NH, als Nitrosulfosänre, nicht als Nitrosylschwefelsäure ansehen müsse, für die Kristalle selbst unheweishar; für deren Leg. in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aber ist jedenfalls die Nitrosylformel als die richtige angusehen.

Die Annahme der von Raschio als wesentliches Zwischenglied betrachteten (bisher noch nie, auch nur spurenweise, dargestellten!) Nitrososulfosäure, ist überflüssig, da sich die Verb SO,NH, ("Sulfonstronaiure", von Raschio als "Nitrosisulfosäure" bezeichnet) bei Einw. von Stickstoffperoxyd oder HNO2 auf H2SO2, ebenso bei Reduktion der Nitrosylschwefelsäure tatsüchlich bildet. Sie geht änlierst leicht (durch freien O oder durch Oxydation mittels NO2 unter Abspaltung von NO) in Nitrosylschwefelsäure über. Die Nitrosylschwefelsäure ihrereits geht dann entweder durch Hydrolyse in H2SO4 und HNO2 über die aber keinen Augenblick in der Kammer bestehen kann, indem sie sich sofort in H2O. NO und NO2 spaltet), oder sie reagiert wie im Gloverturm mit SO2, wobei H2SO4 und wiederum Sulfontronaäure entstehen, die der Oxydation durch freien O oder durch NO2 unterliegt. Has aus letzterem entstehende NO geht durch Luftsauerstoff wieder in NO2 über. Daneben kann auch die im Nitrometer eintretende und von Raschio auch für die Bleikammer angenommene Spaltung der Sulfonitronsäure in NO und H2SO4 einhergehen. — Gegen Raschio Theorie spricht auch, daß nach derselben notwendigerweise erhebliche Mengen von N2O. NH2OH und NH3 in den Kammern entstehen müßten, was aber nicht der Fall ist ivon Raschio wurden nur Spuren NH3 nachgewiesen; vgl. S. 497 Absatz 3; ferner daß diese Theorie eine fortwährende B. und Wrkg. der HNO2, die weder als solche, noch als Anhydrid in der Kammeratmosphäre anzunehmen ist, verlangt.

Dementsprechend kommen Luxos und Berl auf die von Luxos 1885 aufgestellte Bleikammertheorie zurück (vgl. Luxox's Gleichungen, S. 496 unter 2, a). Aber die Bruttogleichung:  $28O_4 + NO - NO_1 + O_2 + H_1O = 28O_5NH$  (Gleichung 1 von S. 496), auf deren linker Seite zu viele Moleküle als aufeinander reagierend angenommen werden, mut durch die Einschiebung der nach gewiesenen Zwischenstufe der Sulfonitronsaure in einfachere Gleichungen aufgelöst werden. Diese modifizierte Theorie wird durch folgende Reaktionsgleichungen dargestellt:

1. 
$$SO_2 + NO_3 + H_2O = O = N$$

$$O = N$$

$$O = N$$

$$SO_2OH$$

$$Sulfonitronsäure.$$

$$O = N$$

$$SO_2OH$$

$$O = N$$

b) 
$$280_5NH_0 + NO_2 = 280_5NH + NO + H_0O$$
.

8. a) 
$$280_2$$
 OH  $_{0N0}$  +  $H_2O = 280_2$  OH +  $NO + NO_2$ .

b)  $280_5NH + 80_7 + 2H_7O = H_18O_4 + 280_5NH_2$ .

 $c_1 80_0 NH_2 = NO + H_2 80_4$ .

4.  $2NO - O_0 = N_0O_A$ .

Die Rkk. 1, 2, a) u. 2, b) zeigen die B. der Sulfonitronsäure und dann die der Nitroaylschwefelsäure. Die Rkk. 2, a) und 2, b) gehen parallel neben einander her, je nachter
freier O oder NO<sub>2</sub> in der Gasmischung an einem bestimmten Orte vorwiegen. Ebenso ver
laufen 3, a) und 3, b) nebeneinander: 3, a) da, wo W. vorwiegt: 3, b) da, wo weniger W
und mehr SO<sub>2</sub> vorhanden sind. 3, b) geht dann in 3, c) über, soweit nicht die Rk im Sime
von 2, a) und 2, b) eingetreten ist; die letztere kann in der Kammer als vorwiegend angesehen werden, du oben () und NO<sub>2</sub> übernil mit vorhanden sind. — Sämtliche unter 3 mannengetaßten Rkk, sind also solche, bei denen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> entsteht.

In Bruttoformeln ausgedrückt, verläuft der Prozeß nach:

1.  $80_2 + N0_1 + H_20 = 80_5NH_2$ . 2.  $280_5NH_2 + 0 = H_20 + 280_5NH$ . 3. a)  $280_5NH + H_20 = 2H_280_4 + N0 + N0_2$ . b)  $280_5NH + 80_2 + 2H_20 = H_280_4 + 280_5NH_2$ . c)  $80_5NH_2 = N0 + H_280_4$ .

4.  $2NO + O_2 = N_2O_4$ . NEUMANN (Z. angew, Chem. 19, (1906) 1702; C.-B. 1906, 2, 1884) greift auf die nicht modifizierte Lunge'sche Kammertheorie zurück. Vgl. Lunge's Gleichungen 1. und 2. unter 2. a) auf S. 496. - Der Prozeß, welcher der Lunge'schen Gleichung 2. (S. 496) entspricht (sekundäre Oxydation von SO2 durch NO im Anfang der Kammer und Zersetzung der Nitrosylschwefelsäure unter Mithilfe von SO<sub>2</sub>) ist um 60% wirksamer als derjenige, welcher nach Lunor's Gleichung 1. (S. 496) verläuft (aus 2 Mol. NO = 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gegen 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei 1.); vornehmlich seinem Auftreten im Anfang der Kammer soll die intensivere H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Bildung zu verdanken sein.

Der hier nur sekundäre Prozeß ist nach Lunge der im Glover allein herrschende. Im Glover wird nur ein geringer Teil der NO-Moleküle oben in Nitrosylschwefelsäure verwandelt, unten frei gemacht (nach den beiden Gleichungen 2; S. 496), mit den Röstgasen nach oben getragen und wieder in Nitrosylschwefelsäure verwandelt; der größte Teil entweicht mit den Röstgasen und dem Wasserdampf in die Kammer, zunächst wohl, weil die Zeit zur Oxydation bzw. Aneinanderreihung der SO<sub>2</sub>-, O-, NO-, H<sub>2</sub>O-Molektile zu kurz bemessen ist. Zur Hebung der Gloverwirksamkeit müßte also die Gasgeschwindigkeit in demselben verzögert

werden.

In den Kammern ist und bleibt der N des N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> dreiwertig. Bevor es aber im Glover zur B. der Nitrosylschwefelsäure aus NO (nach 2; S. 496) kommt, muß notwendigerweise die Oxydation des zweiwertigen N (in NO) zum dreiwertigen (der Nitrosylschwefelsäure), d. h. die intermediäre B. von  $N_2O_3$  aus NO, vorausgegangen sein. Ebenso muß die Denitrierung der Nitrosylschwefelsäure bis auf NO die intermediäre Abspultung von  $N_2O_3$  und dessen Reduktion zu NO voraussetzen. Die Oxydationen von NO zu höheren Oxyden sind aber exothermische Prozesse (2NO + O =  $N_2O_3$  . . . + 20.1 Kal.). Ebenso müßsen alle Reduktionsvorgänge der höheren Oxyde zu NO endothermische Rkk. sein. Die Gloverreaktionen sind also nicht einfache Kondensations- und Auflösungsprozesse, sondern wohlcharakterisierte Oxydations- und Reduktionsprozesse, die sich mit Berücksichtigung der jeweiligen thermischen Effekte in folgende Zwischenreaktionen auflösen lassen:

2. b)  $280_2(OH)ONO + SO_2 + 2H_2O = 3H_2SO_4 + 2NO + (x + 3y - n)$  Kal. 2. a) + 2. b)  $38O_2 + 2NO + O_3 + 3H_2O = 3H_2SO_4 + 2NO + 3(x + y)$  Kal. (x + y = 54 Kal. = Bildungswärme der  $H_2SO_4$  aus  $SO_2$ , O und  $H_2O$ ).

Die Zone, in der sieh durch Kuhlung eine Oxydation von NO zu N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bzw. zu SO<sub>2</sub>(OH)ONO nach 2. a) erzielen läßt, ist also mit Recht als Oxydationszone zu bezeichnen, während die untere Zone der Denitrierung nach 2. b) als Reduktionszone fungiert.

Um nach dieser modifizierten Glovertheorie die Reaktionsfähigkeit des Glovers und damit seine Wirksamkeit als Schwefelsäurebildner zu heben, muß (was noch wichtiger als Verzögerung der Gasgeschwindigkeit erscheint) durch stärkere oder künstliche Kühlung der (oberen) Oxydationszone möglichst viel Reaktionswärme aus a) und 3) hinweggenommen, und so möglichst vielen NO-Molekülen Gelegenheit gegeben werden, Nitrosylschwefelsäure

zu bilden und als Nitrose nach unten zu fließen.

Aus LUNGE'S wie auch aus RASCHIG'S Theorie geht also hervor, daß der Gloverprozeß in lokal getrennten Phasen, der Oxydationsphase in der kalten und der Reduktionsphase in der heißen Zone, verhaufen muß, die mit nach oben und unten sich abschwächenden Intensitäten allmählich ineinander übergehen. Dieser Prozeß wird bei gewissen mittleren Tempp, von etwa 50 bis 90° als ein sekundärer, langsam verlaufender, sich auch in der dem Glover folgenden Kammer (bzw. an den um 40 bis 50° kälteren Wänden) abzuspielen vermögen. — Eine direkte Identifizierung von Glover- und Kammerprozeß ist nicht statthaft; denn: Die Glovergase eind am Anfange der ersten Kammer schon erheblich weniger konzentriert als im Glover und werden fortschreitend immer ürmer an SO<sub>2</sub> und O bei im Verhältnis von O: SO<sub>2</sub> stets steigendem Gehalte an O. I'm aber bei der im Verhältnis O: SO<sub>2</sub> sich stetig steigernden und der Reduktion von N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zu NO im Sinne der Gleichung d) entgegenwirkenden O-Menge diese Rk. dennoch ermöglichen zu können, genügt nicht dieselbe hohe Temp. der Reduktionszone, sondern die Temp. bedarf einer dauernden

Steigerung Da diese Möglichkeit in den Kammern nicht gegeben ist wird sofort die bequemer verlaufende und keiner Wärmezuführung bedürfende Hydrolysierung der Nitroeykschwefelsäure Platz greifen, nach den Gleichungen 1. (S. 496) von Luxos. Der vermutlich geringe Leberschuß von NO (über das Verhältnis  $NO+NO_2=N_2O_2$ ) in der ersten Kammer dürfte von im Glover und in der Gasleitung nicht oxydiertem NO herrühren und sucht an den dürfte von im Glover und in der Gasleitung nicht oxydiertem NO herrühren und sucht an den Kammerwänden Gelegenheit zur Oxydation. Wollte man in der Kammer H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Bildung nach der Glovergleichung ermöglichen, so müßten die hier an SO<sub>2</sub> und O ärmeren Gaschöhere Reduktionstemp, als die geringste im Glover (z. B. 150 bis 160° vorfinden; darauf mußte Gelegenheit zur kräftigen Kühlung gegeben sein, und die darauf folgende Reduktionszone müßte etwa 180° warm sein, und in diesem Sinne weiter mit dauernd steigenden Tempp, der Reduktionszonen. Um dies zu ermöglichen, schlägt Nzunans vor, die Lungs sche Idee des Kammerersatzes durch Beaktionstehen vogl. S. 1491 zu kombinieren wird das Mathen des weiteren Fermingung der Salungsleitungspach den Glovenszeheit zur mit der Idee der weiteren Erzwingung der Schwefelsäurebildung nach den Gloverreaktionen 2.a) und 2.b). Ueber das Wesen dieses Verfahrens in der Praxis vgl. D. R.-P. 169729 (1902); C.-B. 1906, 1, 1637; auch oben, S. 863. NEUMANN. — Richtigstellung einiger von Neumann aufgestellten Remerkungen vol. Lunge (Z. angew. Chem. 19, 1906) 1931.

Bei Studien über die Verhältnisse in der Mittelkammer eines Systems aus drei Kammern (in der Weise, daß au zahlreichen Stellen ein und desselben Läugschnittes im Innern der Kummer unter verschiedensten Betriebsbedingungen die dort gebildete Säure in durch Bleidächer vor herabfallenden Tropfen geschutzten Glasgefäßen aufgefangen wird, machte LITTMANN (Z. anyew. Chem. 19, (1906) 1177; C.-B. 1906, 2, 1143) folgende Beobachtungen über die Vorgänge in der Kammer: Das mit niedrigen Stickoxyden geschwangerte Eintrittsgas erleidet bei mäßigem Betriebe bald nach Betreten des Kammerraumes, schon innerhalb des sog. Eintrittszustandes, eine Entmischung insofern, als die aus den ersten Oxydationsprodd, freigewordenen, auch spezitisch leichteren, nitrosen Gase in die Höhe steigen, während außer den Nebeln der großte Teil der schwestigen (ase nach unten strebt. Oben entsteht infolgedessen Nitrosylschweselsaure, die in den Nebeln nach unten sinkt und zum Teil erst in der Bodensaure hydrelytisch zersetzt wird. Der Bodensäure fällt also dadurch eine wichtige Rolle zu, daß die aus ihr entweichenden nitrosen Gase wieder den Weg von unten nach oben nehmen müssen. — Bei foreiertem Betriebe bestehen diese Uebelstände in geringerem Mateauch hier werden durch übermäßige B. von Nitrosylschwefelsiure der Kammernitrose Garentzogen, die infolge ihrer verspäteten Wrkg. und zu weit gehenden Oxydation die Gartussac's teilweise unabsorbiert verließen. — Bei verteilter Gaszuführung ist die ganze Kammeratmosphäre gleichmäßig nitros, so daß die Kammern gleichmäßig ausgenutzt werden und die Saure sehr rasch gebildet wird; die B. von Nitrosylschwefelsaure wird überail gestört, und die Bodensaure spielt nur eine nebensächliche Rolle. Das Austrittsgas ist vor dem Kamin farblos und wird in den Gay-Lussacs vollkommen absorbiert, im Gegensatz zum mäßigen und forcierten Betriebe, wo das Austrittsgas gelb gefärbt war. — Bezüglich der Gaszuführung ist Littmann der Ansicht, daß nur eine Zuleitung von oben zwerkentsprechend sein kann (entgegen der Ansicht von Lunge u. Nare, nach denen es gleichgültig ist, an welcher Stelle die Verbindungsföhren angebracht werden.

Daraus ergeben sich folgende theoretische Schlüsse: Die Nitrosylschwefelsäure ist nicht, wie bisher angenommen, das hanptsächlichste Zwischenprod. in allen Stadien des Schwefelsäurebildungsprozesses, sondern ein unvermeidliches Lebel. Als Zwischenprod. fungiert vielmehr die Stickoxyddisulfosäure bzw. Nitrosisulfosäure; deren B. ist jedoch nicht (wie Raschio annimmt) durch Oxydation von SO, mittels HNO, zu erklären, sondern dadurch, daß das gasförmige NO als Sauerstoffüberträger wirkt: NO + SO, + O + H<sub>4</sub>O =

; dieses Kondensationsprod. spaltet sich mit W. in NO und H.SO4. Wirkliche HSO,

Oxydation von NO, bzw. Bildung von stabileren Schwefelstickstoffsäuren (Nitrosylschwefelsäure) erfolgt nur dort, wo SO<sub>3</sub> nicht mehr vorherrscht, oder bei Wassermangel Bleikammerkristalle). Littmann.

Entgegen Raschio (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1281; C-B. 1905, 2, 932) ist beim Intensivbetrieb die Wrkg. der großen Nitrosezirkulation im Kammersystem, die größere Säureproduktion pro 1 cbm Kammerraum, nicht der Temperatursteigerung zuzuschreiben, sondern notwendig, um dem etwa zwölfmal rascheren Durchstreichen der Reaktionsgase als im gewöhnlichen Betriebe Stand zu halten, und nicht zu gestatten, daß die Gase unkutzlysiert das System verlassen. Feigensohn (Chem. Ztg. 30, 1906) 851; C.-B. 1906, 2, 1291 Graphische Darst, des Bleikammerbetriebes vgl. Coleman (J. Soc. Chem. Ind. 25, 1195) 1901; C.-B. 1902, 1, 1709.

1201; C.-B. 1907, 1, 770).

Zu S. 497, Z. 29 v. o. - Verhalten des Se im Schweselsäurebetriebevgl. S. 881.

Reinigung der Schwefelsäure. — Zu S. 499, Z. 18 v. u. — Entfernung von HNO, aus konz. H.SO. vgl. auch Silberrad u. Shabt (J. Soc. Chem. Ind. 25, (1906)

von HNO<sub>2</sub> aus konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. auch Silberrad u. Smaet (J. Soc. Chem. Ind. 25, (1906) 156; C.-B. 1906, 1, 1141).

Zu S. 500, Z. 3 v. u. — Zum Nachweis des Se emptiehlt Littmann (Z. angew. Chem. 19, (1906) 1039; C.-B. 1906, 2, 980) von Reduktionsmitteln als das beste Zinnehlorür.

— FeSO<sub>4</sub> ist wegen der Rk. mit Stickoryd ungeeignet. — Empfindlich ist auch folgende Rk.: Man versetzt die verd. SeO<sub>2</sub>-haltige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit einem KJ-Kornehen und nimmt das ausgeschiedene J mit überschüssigem Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auf, wobei das rote Se zunächst fein suspendiert zurückbleibt, aber nach kurzer Zeit in die eitronengelbe S-Verb. übergeht. Bei sehr geringen Mengen oder in stark mißfarbigen Säuren konzentriert man das Se vorerst durch Elektrolyse an der Kathode und löst in einem Tropfen HNO<sub>3</sub>. Littmann.

Zu S. 502, Z. 22 v. o. — Zur Klärung der durch Verunreinigungen, wahrscheinlich organischer Natur dunkel gefärbten Kontaktschwefelsäure

wahrscheinlich organischer Natur, dunkel gefärbten Kontaktschwefelsäure versetzt Liebie (D. P.-P. 164722, (1904); C.-B. 1905, 2, 1473) dieselbe mit PbO<sub>2</sub> oder BaO<sub>2</sub>. Man setzt z. B. PbO<sub>2</sub> unter beständigem Rühren zu der Säure, bis es sich nicht mehr löst, bzw. bis es braun zu Boden fällt. Da sich die Säure hierbei erwärmt, kann bei der Behandlung von rauchender Säure der Zusatz von PbO<sub>2</sub> nur ullmählich erfolgen. Darauf wird durch ein Saudfilter filtriert. Das wasserhelle (bei rauchenden Säuren gelbliche) Filtrat ist frei von Verunreinigungen, insbesondere von SO, und (bis auf Spuren) von Fe. Allmählich färbt es sich nach. Liebig.

Konzentration. — Zu S. 503, Z. 4 v. o. — Apparatur zu Konzentration vgl. auch Krell (D. R.-P. 166557, (1904); C.-B. 1906, 1, 418); Hartmann u. Benner (Z. angew. Chem. 19, (1906) 564; C.-B. 1906, 1, 1804); Evers (D. R.-P. 176369, (1904); C.-B. 1906, 2, 1668); Grosse-Lerge (D. R. P. 176370, (1905); C.-B. 1906, 2, 1668).

Physikalische Eigenschaften der konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — Zu S. 503, Z. 28 v. u. Konz, H. SO. läßt sich im Vakuum des Kathodenlichtes leicht bis zu 99.88 000 von W. befreien; doch muß man für gute Kühlung der Vorlage und Schutz der Luftpumpe durch Zwischenschalten von Kalk sorgen. Stöcker u.

Krafft (Ber. 39, (1906) 2197; C.-B. 1906, 2, 426).

100 % ige H<sub>2</sub>SO, kann nur synthetisch durch Mischen von SO<sub>3</sub> mit am besten 98 % iger Säure dargestellt werden. Sie ist nicht einheitlich, sondern besteht aus H.SO4, SO3 und H.O oder dem Dihydrat mit Dissosondern besteht aus H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, SO<sub>3</sub> und H<sub>2</sub>O oder dem Dinydrat mit Dissoziationsprodukten. Die Dissoziation wird zwischen 95 bis 98 % beträchtlich. Oberhalb 98 % kann freies W. nicht vorhanden sein, weil dann SO<sub>3</sub> löslich ist. Unterhalb 98 % ist SO<sub>3</sub> swl., weil dann polymere Umwandlung in Ggw. von W. eintritt. Gegen eine Umwandlung bei 100 % spricht der glutte Verlauf der kurven physikalischer Eigenschaften. Wahrscheinlich treten bei solchen hochprozentigen Säuren mannigfache langsam verlaufende Umwandlungen bei Temperaturänderungen auf. — Eine hocherhitzte Säure entwickelt beim Verdünnen mit W. mehr Wärme, als eine nicht erhitzte. — Gewöhnliche konz. Säure kann Hysteresis der Zus. zeigen. — Die bei 98 % iger Säure eintretende Dissoziation hindert die Konz. durch Eindampfen. Die durch Auskristallisieren erhaltene Säure hat D. 1 = 1.837, kleinste elektr. Leitfähigkeit und grefft die Metalle weniger an; sie scheint identisch mit Säure von 99.6%, die im Dichteminimum liegt. Domke u. Bein (Z. anory. Chem. 43, (1904) 125; C.-B. 1905, 1, 582).

Zu S. 503, Z. 16 v. u. — Frisch destillierte H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, die während des Siedens gegen Luftfeuchtigkeit geschützt wird, wird von Beckmann (Z. physik. Chem. 53, (1905) 129; C.-B. 1905, 2, 1076) zur Bestimmung von Molekulargewichten verwendet. Die mole-

kulare Siedepunktserhöhung beträgt 53.3°. Beckmann.

Zu S. 504, Z. 18 v. o. — Chemische Kinetik in kons. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (Zerfall der Oxalsaure) vgl. Bredig u. Lighty (Z. Elektrochem. 12, (1906) 459).

Zu S. 504, Z. 23 v. u. - Ueber Mischungswärme der H, SO, vgl. auch Boss (Physikal. Z. 6, (1905) 548; C.-B. 1905, 2, 948).

Hydrate in wässriger Lösung; höhere Hydrate. — Zu S. 514, Z. 10 v. o. — Bei Prüfung der von Domer u. Brin gefundenen Zahlen (vgl. oben) nach Mendelerpp hinsichtlich der B. von Hydraten sollte sich die ursprüngliche Dichtekurve in fünf getrenute Parabeln zerlegen lassen, was aber nicht der Fall ist. Auch andere Funktionen, wie aute für die Hydratstellen ansgezeichnet. Salen

auf Dissoziationslinderungen zurückzufahren aut der Hydratbildung zu tun. Auffälig ist abs ist dem Die. Tri- und vielleicht dem Hexabydru – od starke Unterkühlungen beobachtet worden Justen 853° fällt auf 845°/0. — Die Kurve der Pamplate ausgezeichnete Punkte nicht sicher erkennen. allt mit dem Dibydratpunkte zusammen. - Das Now Land den Fraydrachunke zusammen. — Pas fideratum des Widerstandes. — Im allgemeinen schritt de Lag. wohl begründet. Vgl. Original. Domat a Bar B. 1905, 1, 582). — Vgl. auch Jones u. Bassett de 1905, 2, 194.

- seciniften der wässrigen H.SO. – Spezifisches Gerall Maximum der Dichte bei 15° liegt bei 97.25°, (I) "= 1845

bei ca. 67 % mit 0.06249. Bei 5% betragt die Kentrikter

38.0, hei 66 bis 69% 62.5, hei 90% 40.8, hei 99°, 36 a.

Z. anorg. Chem. 43. (1904) 125; C.-B. 1905, 1, 582. Z. anorg. Chem. 43. (1904) 125; C.-B. 1905, 1, 582.—
ther Dichte und Ausdehnung der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in wühriger Log. Vertagen von Domke u. Bein mit den Beobachtungen anderer Forscheingsgrundlagen der Tafeln der Originalarbeit; ferner Untermitate Untereit und Verunreinigung. — Vgl. oben — Vp. J. Soc. Chem. Ind. 24, (1905) 781).

Einduß fremder Gase auf das spez. Gew. vgl. Kolb (J. B. 1973, 3)

- Zu S. 523, unter 3. - Vgl. Domke u. Bein, oben.

Zu S. 524, Z. 11 v. o. — Ueber Schichtenbildung no Methode, zwei übereinanderliegende H. SO. Legg zum Zirkuliena F.

W; nur H wird von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> halb so stark absorbiert wie von Wdie Oberfidchenspannung ein Maximum erreicht. Die Gase sind als meniger löst, als in W. oder konz H.SO4. Ueber darans abgeleite Begest der Absorption von der Oberflächenspannung vgl. Original. Champo 55, (1906: 622; C.-B. 1906, 2, 198).

Schwarzender. — Zu S. 524, Z. 19 v. u. — Vgl. auch Valet n Marin Sar 79, (1905), Serie A, 469; C.-B. 1908, 2, 1151).

Franches Leitvermögen. - Zu S. 528, Z. 1 v. u. - In sehr verde Lag

338.6 & POST / -364.5

Untersuchungen über das Leitvermögen von verd. H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> in reinem W. und in lett von Verunteungen (CO<sub>2</sub> und KCl) vgl. Wristham (Proc. Roy. Soc. 76, (1905) Sent A 757, Z physikal Chem. 55, (1906) 200; C.-B. 1906, 1, 315;. — Vgl. auch Febber (Physical L) (1905) 422 nach C.-B. 1905, 2, 438).

Chemisches Verhalton der wässrigen H2SO4. — Zu S. 535, Z. 16 v. 11 -Durch eine Veränderung der Kathodenoberfläche, die durch vinen von der Anode fuhrten Stoff hervorgerufen wird, erniedrigt sich das E Volt Diese in process runried sieh netvergerden wird, erniedrigt sieh das verddunter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> haufig spontan und sprunghaft bis werte des Kathodenpotentials haben ihre Ursache it Kathodenoberfluche, welche für gewohnlich durch fwird, oder, wenn sie aus bestellt wird, oder, wenn sie aus bestellt wird, dies chemische einen starken katalytisch lad letzteer von Pt unter Umständen a

Tatsachen: An einer rauhen Pb-Kathode bleibt bei Zusatz von Pt, der an der Grenze der Wirksamkeit liegt, die erwartete Depression längere Zeit aus; sie tritt abrupt ein, sobald der Strom einen Moment geöffnet wird. Taucht man eine Cd- oder Pb-Kathode zehn Minuten lang in schwach Pb-haltige, verd. H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>, so bedeekt sie sich mit Bläschen von H und zeigt nach dem Reinigen den Depressionswert. — Bei allen Bestimmungen der Polarisation und dergl. schließt also die Benutzung von Pt-Anoden (namentlich bei starker anodischer Stromdichte und kleinen Kathoden) eine große Gefahr in sich. Taffel u. Emmert (Z. physik. Chem. 52, (1905) 349; C.-B. 1905, 2, 425),

Zu S. 536, Z. 2 v. u. — H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> löst sich in sirupförmiger H<sub>5</sub>PO<sub>4</sub> bei gewöhnlicher Temp.; das Gemisch liefert bei 350° etwas SO<sub>2</sub>. RAIKOW (Chem. Ztg. 29, (1905) 900; C.-B. 1905, 2, 970).

Zu S. 537, Z. 11 v. u. — Läßt man ein Stückchen metallisches Na in Schwefelsäuremonohydrat (D. = 1.845), das sich in einer kleinen Porzellanschale befindet, fallen, so erfolgt unter äußerst heftiger (!) Rk. Reduktion, und als Hauptprod. hinterbleibt ein gelbes Natriumsulfid. Phipson (Chem. N. 93, (1906) 119. C. B. 1906, 1. 1396)

33. (1906) 119; C-B. 1906, 1, 1396).

Zu S. 538, Z. 33 v. u. — Auf Grand theoretischer Erwägungen, die von der Wrkg. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Kohle ausgehen, und anderen, die an die elektrolytische Spannungsreihe anknüpfen, aber auch auf Grund von Versuchen hält Slotter ('hemisch Weckhlad'), (1906) 63; C-B. 1906, 1, 903) zur Erklärung der Einw. on H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf Cn die "Reduktionstheorie" für wahrscheinlicher als die "Oxydationstheorie" (vgl. d Bd. S. 537) und nimmt folgende Rk. an: Cu + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = CuSO<sub>4</sub> + 2H; 2H + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O. Vor allem auch die B. von Sulfid findet nur dann eine glaubwürdige Erklärung, wenn man die B. von H annimmt, durch den SO<sub>2</sub> zu H<sub>2</sub>S reduziert wird. Die bei der Oxydation für möglich gebaltene Reduktion von SO<sub>2</sub> durch Cu ist jedenfalls ohne Analogie. — Das Vorhandensein von H in den Reaktionsprodd. wird noch wahrscheinlicher gemacht dadurch, daß sich nach dem Erhitzen einer H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-2Sg, von Nitrobenzol mit Cu auf 130° Anilin nachweisen läßt, nach: 3Cu + 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 3CuSO<sub>4</sub> + 6H; 6H + C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O, während Nitrobenzol, das noch leichter reduzierbar ist als H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, durch 96 % lige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auch bei 200° nicht verändert, ebensowenig durch SO<sub>2</sub> reduziert wird, noch von W. und Cu bei 100° angegriffen wird. Verwendet man H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit 12 % SO<sub>4</sub>, so tritt schon bei 140° SO<sub>2</sub>-Entw. ein. und im Reaktionsprod. war kein Anilin mehr nachweisbar. Dafür fehlt noch eine bündige Erklärung. Slutter.

Ent. that in heaktonsprod. Was real Allin hear flactwester. Data feat flact the bunding Erklärung. Slutter.

Zu S. 539, Z. 6 v. u. — Abnutzung des Pt durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. auch Quennessen (Compt. rend. 142, 1906) 1341; Bull. sov. chim. [3] 35, (1906) 619; C-B. 1906, 2, 220 und 1041); Delépine (Compt. rend. 141, (1905) 1013; Bull. sov. chim. [3] 35, (1906) 8; C-B. 1906, 1, 328); — Einw. von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in der Hitze auf Platin- und Iridiumsalze in Ggw. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Delépine (Compt. rend. 142, (1906) 631; C-B. 1906, 1, 1324). Vgl. bei Pt and Ir

Zu S. 540, Z. 8 v. 0. — Löslichkeit von NO und Luft in H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Tower (Z. anorg. Chem. 50, (1906) 382; C.-B. 1906, 2, 1883).

Zu S. 540, Z. 16 v. o. — Die Dampfdruckkurve von Gemengen von HNO<sub>3</sub> (D.<sup>16</sup> = 1.40) mit 100% iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bei 25° weist ein scharfes Maximum auf, das bei einem Gehalt von 60% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> liegt. Der N-Gehalt der HNO<sub>3</sub>-Lümpfe wird durch Zusätze von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> stark erhöht und erreicht bei einem Gehalt von 5% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> den Betrag für Dämpfe reiner HNO<sub>3</sub> (22.23° N). In Gemengen mit großem Gehalt von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (über 80%) steigt der N-Gehalt der Dämpfe höher, als der Fermel HNO<sub>3</sub> entspricht, was auf teilweise Dehydratation der HNO<sub>3</sub> und B. von N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> zurückgeführt wird. Zur Nitrierung in der Praxis sind HNO<sub>3</sub>-H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Gemische, deren Dampfdruck bei Wasserzusatz erheblich sinkt, nicht anwendbar. Bei einer Zus. des Gemisches von ca. 13% HNO<sub>3</sub>. 18% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 7° N erhöht Wasserzusatz den Dampfdruck, da er die dehydratisierende Wrkg. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 7° N erhöht Wasserzusatz den Dampfdruck, da er die dehydratisierende Wrkg. der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, die hier schon zur B. von N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> führt, aufhebt. Solche und ähnliche Gemische sind zur Nitrierung geeignet. — Die Dichtenkurve der obigen Gemische bei 25° zeigt ein schwaches Maximum (D. 18 – 1.8615) bei einem Gehalt von 90° H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; die Leitfähigkeitskurve hat sowohl ein Maximum (90° H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) als auch ein Minimum (75° N<sub>0</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). Ssaposinikon (J. rues. phys. Ges. 37, (1905) 374; Z physik. Chem. 53, (1905) 225; C. B. 1905, 2, 381 und 1152. — Ueher Untersuchung von Mischsäuren aus H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HNO<sub>3</sub> vgl. auch Lunge u. Berl. (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1681; C. B. 1905, 2, 1611).

Zu S. 540, Z. 2 v. u. — Bei den Versuchen. Additionsprodd. der wasserfreien H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit Ae., A. und Aceton darzustellen (analog wie bei HNO<sub>4</sub>, wurden keine kristallisierten Verbb., sondern nur sirupöse Fll. erhalten. Mc Intosa (J. Am. Chem. Soc. 27, (1905) 1013; C.-B. 1905, 2, 960). — Addition durch lebendes Protoplasma: Barratt (Z.

aligem. Physiol 5, 1905) 10: C-B. 1905, 2, 1803). — Verbindang der Wolle-gl. Vorlander u. Perold (Arm. 345, 1906) 288; C.-B. 1906, I, 1535) 870

Sulfate. Bildung. Zu S. 542, Z. 1 v. u. 2) und S. 410. 5a. Durch Röstung sulfidischer Erze. Vgl. S. 440 (3. Erze sind nact. 2 Bildung der Sulfate durch Röstung sulfidischer B. 1906. 2, 106. Zur Bildung der Z. Berg-Hüttene. 54, (1906) 437; C-B. Luft. 2. Anwesenheit von Kontaktsabstant DRACEK (Oesterr. Z. Berg-Luft. 2. Anwesenheit von Kontaktsabstant vendig: 1. überschüssige Luft. 2. Anwesenheit von Kontaktsabstant vendig: 1. überschüssige Luft. 2. DRAČEK (Oesterr. Z. Berg-Hätteme. 51, (1906) 437; C.-B. 1906, 2, 10estern. Value of the state of

Schreiten. In gewissen Fällen, wo es sich um sehr beständige Sulfide bai die zweite und dritte Phase in eine Alles. was gegen eine schnelle. Tenne die Kontakteubstanz absorbiert.

die zweite und dritte Phase in eine zusammenfallen: das entstellende SO, who is the context of t Wärmekapazität eine beträchtliche Wärmemenge absorbiert, ferner ist es des Will man Gers. Auch Karbonate Sulfatisierung vermeiden. Auch Karbonate Sulfatisierung vermeiden und das Luftfenebtigkeit beginnstigt die Sulfatisierung vermeiden menge. Luftfenebtigkeit beinen Geberschul an Luft Vondbackeit für ein künstliches Gemisch von Chalkohyrit, Ar Vondbackeit verhüten. so muß man einen Gemisch von Chalkohyrit, Ar Vondbackeit verhüten. so muß man einen Gemisch von Chalkohyrit, Ar Vondbackeit von eine für ein künstliches Gemisch von Metallaufinden. Metallsulfiden. Metallsulfiden. Metallsulfiden. Metallsulfiden aus Metallsulfiden.

Verhalten der wüssrigen Lösung.

Zu S. 544, Z. 15

Zu S. 644, Z. 16

Zu S. 64

Zu 1906, 1. 882).

Chemisches Verhalten. — Zu S. 548, Z. 14 v. u. — Zu S. 548, Z. 14 v. u. — Reagensrol in ein Reagensrol in eines Sulf. Bringt man Mol. eines Sulf. einen St.

bei Sulfiten, d. Bd. S. 462, und bei ZnSO<sub>3</sub>, Bd. IV, 1, 8, 35. — Anwesendes Mg reduziert das gebildete SO<sub>2</sub> unter B. von MgO, MgS und S; der S verwandelt vorübergehend entstandenes Sulfit in Thiosulfat. Die B. des Thiosulfates erfolgt also durch Wechselwirkung von MgO, S und SO<sub>2</sub> und nicht durch Oxydation von Sulfid; dies wird auch dadurch bewiesen, daß beim Leberleiten von SO<sub>2</sub> über ein erhitztes Gemisch von MgO und S ein Endprod. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, nachweisbar ist. Aus dem Zerfall der Alkalithiosulfate beim Erhitzen in Polysulfide und Sulfate (vgl. d. Bd. S. 577) erklärt sich das Auftreten von Polysulfiden bei Reduktion der Alkalisulfate. — Von Einfluß bei der Reduktion sind auch spezielle Eigenschaften der Metallsulfate: so gehen FeSO<sub>4</sub> und MnSO<sub>4</sub> auf Kosten des O der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus der Oxydul- in die Oxydiorm über; ferner die Temp.: NiSO<sub>4</sub> gibt beim Zusammenreihen mit Mg glatt NiS und MgO, beim Erhitzen jedoch NiS. SO<sub>2</sub>, S usw. — Vermutlich werden bei den Sulfatreduktionen intermediär Sulfite gebildet, auf deren Zersetzlichkeit die SO<sub>2</sub>-Entw. zurückzuführen ist. Brückner (Monatsh. Chem. 26, (1905) 675; C.-B. 1905, 2, 383).

Zu S. 548, Z. 7 v. u. — Einw, von Schwefel auf Sulfate; Verreibt man S. der von SO, und Feuchtigkeit befreit und im Exsikkator aufbewahrt ist, (wegen der teilweisen Verflüchtigung vor der Rk. in mehr als zureichender Menge angewandt) mit entwässertem Sulfat und erhitzt das Gemisch entweder im Porzellantiegel mit und ohne Luftabschluß, oder (wenn die Rk. bei der Siedetemp. des S noch nicht vor sich geht) im schwer schmelzbaren Glasrohr, oder (zwecks stärkerer Erhitzung bei Alkali und Erdalkalisulfaten) im Porzellanrohr, oder auch an der Luft oder in einem Strome von gereinigtem N, so bildet der S die Sulfate bei entsprechenden Tempp. in größerem oder geringerem Maße um, und zwar so, daß stets Sulfid gebildet wird. Auf Grund des Umstandes, daß bei den Alkalisulfaten Sulfid, Polysulfid und Thiosulfat auftreten, kann die Rk. in folgender Weise verlaufen (wo A ein Atom eines Alkalimetalls, A<sub>2</sub> ein Atom eines Erdalkalimetalls bedeutet): 1) 2A<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + S and the table of the first and the first attentions between the first attentions and the first attention attentio Die Erdalkalisulfate reagieren ähnlich, aber schwieriger als die Alkalisulfate; auch CaO wird von S bei heller Rotglut zu Sulfid. Polysulfid und Sulfat umgebildet. Es gelten hier also dieselben Gleichungen wie oben, für alle Fälle Gleichung 1), dann kann aber die Rk mit S sich hier zuerst auf das SO<sub>3</sub> und erst nachher auf das freigewordene Oxyd nach b) usw. erstrecken. - Bei den Schwermetallsulfaten, deren Basenoxyden ein hoher alkal. Wert abgeht, kann SO, nicht zurückgehalten werden, und das Metall hinterbleibt nur als Sulfid, nach: 2MeSO, + 4S = 2MeS + 4SO<sub>2</sub>. — Wirkt aber das aus Sulfat (neben SO<sub>3</sub>) gebildete Oxyd weiter auf das Sulfid ein, so entsteht das Metall (Sulfate von Bi. Pb, Sb). — Der Ueberführung in Sulfide widerstehen die Sulfate um so mehr, je un-beständiger ihre Sulfide gegenüber W. sind. Hingegen bilden sich die wasserbeständigen Sulfide aus folgenden Sulfaten sehr leicht: ZnSO<sub>4</sub>, MnSO<sub>4</sub>, CdSO<sub>4</sub>, HgSO<sub>4</sub>, Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, PbSO<sub>4</sub>, Tl<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, NiSO<sub>4</sub>, CoSO<sub>4</sub>, FeSO<sub>4</sub>, Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, CuSO<sub>4</sub>, Sb<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, Bi<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. — Man kann die Wechselwirkung dieser Sulfate mit S einerseits zur Darst, von SO<sub>2</sub>, anderseits zur Darst, der Metalle (vgl. oben), Buückner (Monatsh. 27, (1906) 49; C.-B. 1906, 1, 1142).

Doppelsulfate. — Zu S. 552, Z. 10 v. 0 — Verbindungen von dem Typus R"SO<sub>4</sub>,2NH<sub>3</sub>; R"SO<sub>4</sub>,4NH<sub>8</sub> und R"SO<sub>4</sub>,6NH<sub>8</sub> (R" = Zn. Cd, Ni, Co) vgl. Curtius n. Schrader (J. prakt. Chem. [2] 50, (1894) 314).

Zu S. 552, Z. 15 v. o. - Veränderungen der Kristalltracht von Doppelsuliaten durch den Einfluß von Lösungsgenossen vgl. Gerhart (Techermake Mitt. 24, 1906, 359; C.-B. 1906, 1, 1184).

Saure Sulfate. — Zu S. 553, Z. 3 v. o. — Alkalichloride fallen aus wss. H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>-Lsg. unverändert wieder aus; aus einer alkoh. Lsg. fallen die primären Sulfate. Erdalkalichloride fallen aus beiden Lsgg. als sekundäre Sulfate. Beneath (J. prakt. Chem. [2] 72, (1905) 238; C.-B. 1905, 2, 1233).

Physiologische Wirkung. — Zu S. 554, Z. 20 v. o. — Vergiftung durch H. SO. Dämpte vgl. Robertson u. Winne (Pharmaceutisch Weekblad 43, (1906) 415; C.-B. 1906, 1, 1912).

Analytisches. — Zu S. 555, Z. 28 V. O., unter v): Vgl. Scholtz (Arch Pharm, 243, (1906) 667; C.-B. 1906, 1, 498); There (J. Pharm. Chim. [6] 23, (1906) 673; C.-B

1906, 2, 277). Umwandlung der indirekten titr. Methode von Wildenstein in eine direkte durch direkten Zusatz von Bac'ro,: Bauens (Z. anal. Chem. 45, (1906) 573; C.-B. 1906, 2, 1522.

Zu S. 555, Z. 30 v. o. - Bei Zurücktitrierung der überschüssigen Bach. Leg. Zu S. 555, Z. 30 V. 0. — Bei Zurücktitrierung der überschüssigen Bacl, Lag. mittels titrierter Sodalsg. tritt der Umschlag bei Phenolphtalein als Indikator exakt ein, wenn man auf zwei bis drei Vol. der Lsg. ein Vol. 80 bis 90% igen A. zugibt. Monauper (Chem. Ztg. 28, (1904) 1125; C.-B. 1905, 1, 296). — Blachen u. Koerben (Chem. Ztg. 29, (1905) 722; C.-B. 1905, 2, 512) titrieren die sc. Sulfatisg, nach Zusatz von 1 cm 1,0-n. Sodalsg. und A. mit Phenolphtalein als Indikator durch 1,0-n. Bacl, Lsg. bis zum Verschwinden der Rötung. — Maßanalytische Best mit Bacl, nach Tanust u. Blasen (Gazz. chim. ital. 36, (1906) I, 347; C.-B. 1906, 2, 703) beruht darauf, daß, wenn man ein Sulfat mittels Bacl, fällt und dann die trübe Fl. mittels eines geeigneten Druckes durch ein Rohr mit engem Durchmesser außteigen läßt, fast sofort eine Klärung der Fl. eintritt, so daß man sehr lehr leicht einige com entnehmen und mit Bacl, prüfen kann.

Zu S. 555, Z. 8 v. u. — Benzidinmethode vgl. auch Lunge u. Stierlin (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1921; C.-B. 1906, 1, 594); Raschio (Z. angew. Chem. 18, (1905) 1921; C.-B. 1906, 1, 594); Raschio (Z. angew. Chem. 19, (1905) 331; C.-B. 1906, 1, 1046); Huber (Chem. Zig. 29, (1906) 1227; C.-B. 1906, 1, 159, — Vgl. ferner Friedheim u. Nydrhoder (Z. angew. Chem. 20, (1907) 9; C.-B. 1907, 1, 504).

Zu S. 556, Z. 14 v. o. — Best. der Stärke reiner H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lung, und Darkt. von Normallöhung vgl. Acree u. Brunet (Am. Chem. J. 36, (1906) 117; C.-B. 1906, 2, 1081) — Darst. von Normallöh, mittels spez. Gewichtsbestimmung vgl. Aten (Chemisch Wecklind 3, 1906) 523; C.-B. 1906, 2, 1139); — Darst. von Normalschwefelsäure vgl. auch Richardson (J. Soc. Chem. Ind. 26, (1907) 78; C.-B. 1907, 1, 989).

Anwendung. - Zu S. 556. - Anwendung der Sulfate zum Sulfatisieren von Erzen und Hüttenerzeugnissen aller Art vgl. Enza (D. R.-P. 163410 (1904); C.-B. 1905, 2, 1615).

# Schwefelheptoxyd. S.O.

Bildungswärme. — Zn S, 557, Z. 15 v. o. —  $280_a(fest) + 0 = 8_a 0_a(fest) \dots$ - 9.71 Kal. GIBAN (Compt. rend, 140, (1905) 1704; C.-B. 1905, 2, 380).

# Perschwefelsäure. H.S.O.

Zu S. 558, Z. 14 v. 0. — Lies: Elbs; Elbs u. Schönherr (Z. Flektrotechn. and Mektrochem. 1, (1894—1895) 417, 468, 473; Z. Blektrochem. 2, (1895—1896) 162, 245; Z. gew Chem. 10, (1897) 195; C.-B. 1895, 1, 579, 591; 2, 476, 750; 1897, 1, 790; J. B. 15, 530).

Darstellung. — Zu S. 559, Z. 21 v. u. — Lies: Z. Elektrotechn. und Elektro-1, (1894-1895) 417, 468; usw.).

1 S. 559, Z. 15 v. u. — Eine reine, ziemlich konz. Lsg. von H.S.O. uf folgendem Wege gewonnen: Ein etwa 14 cm hoher, 7 cm weiter ylinder wird mit einem gut eingeschliffenen, dreifach durchbohrten Glasstopfen versehen, durch dessen Bohrungen zwei in Glasröhren eingeschmolzene Platinelektroden, sowie ein Gasableitungsrohr luftdicht eingesetzt sind. In den Zylinder paßt eine Tonzelle so hinein, daß zwischen Tonzelle und Zylinder und ebenso zwischen Glasstopfen und Zelle nur ein schmaler Raum übrig bleibt. Die Kathode ragt in die Tonzelle und besteht aus einem größeren, zylindrisch gebogenen Platinblech, während die Anode. ein Platindraht von ca. 2.5 qcm Oberfläche, die Zelle in mittlerer Höhe ringförmig umschließt. Die Tonzelle wird nahezu bis zum Rande mit 110 ccm Schwefelsäure, die 400 g H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> p. Liter enthält, gefüllt; der äußere Raum mit 70 ccm Schwefelsäure, die 500 g H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> p. Liter enthält. Die Anode wird vor dem Beginn der Elektrolyse frisch ausgeglüht. Den ganzen App. bettet man in einem größeren Gefäß bis über den Deckel hinaus vollständig in zerkleinertes Eis ein und schickt eine Nacht lang einen Strom von 3 bis 2 Amp. hindurch. — Die Ansbeute betrug zu Beginn des Versuches (aus dem Sauerstoffdenzit ber.) 70%, am anderen Morgen nach dreizehnstundiger Elektrolyse nur noch 3%. Die Anodenflüssigkeit betrug noch 58 ccm, sie war frei von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und enthielt neben 129 g H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 510 g H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> p. Liter; die Ansbeute ergibt sich hiernach zu 29.6%. — 40 ccm der so gewonnenen Anodensäure werden bei 0% in einem gekühlten Porzellanmörser mit der ber. Menge von gleichfalls auf 0% abgekühltem BaCO<sub>3</sub> verrieben und nach der Ausfällung der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> durch ein gehärtetes Filter gesogen. Das anfänglich von BaSO<sub>4</sub> schwach getrübte Filtrat enthielt nach dem Absetzen, in der klaren Lsg. 519 g H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> im Liter und war frei von Ba und von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. — D.0 = 1.30. Elbs n. Schönherr (Z. Elektrochem, 2, (1895—1896) 245).

Z. S. 559, Z. 1 v. u. — In verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird die Ausbeute an H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> durch Kühlung vergrößert, in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist der Unterschied nicht so groß. Moldenhauer (Z. Elektrochem. 11, (1905) 307; C.-B. 1905, 2, 4).

Eigenschaften. Spezifisches Gewicht. — Zu S. 560, Z. 15 v. u. — D. verdünnter H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>-Lsgg. (erhalten durch Verdünnen der, wie oben angegeben, dargestellten H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, von D.º = 1.30) beträgt nach Elbs u. Schönhere (Z. Elektrochem. 2, (1895—1896) 245):

D."	H <sub>2</sub> S	1 <sub>2</sub> O <sub>6</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>		
luftl. Raum	Gew0/e	g p. Ltr.	Gew0/0	g p. Ltr.	
1.042 1.096 1.154 1.246	7.2 15.4 23.6 36.2	75 169 272 438	6.2 13.8 21.4 33.0	65 151 246 411	

Bildungswärme. — Zu S. 560, Z. 8 v. u. —  $S_2O_7$  (fest) + aq =  $S_2O_7$  (gelöst) . . . + 56.71 Kal. Giran (Compt. rend. 140, (1905) 1704; C.-B. 1905, 2, 380).

Zu S. 561, Z. 23 v. o. — Die hydrolytische Zers. der  $\rm H_2S_2O_8$  in  $\rm H_2SO_4$  und Sulfomonopersäure und weiter der letzteren in  $\rm H_2SO_4$  und  $\rm H_2O_2$  erfolgt bei höherer Temp. schon vollständig mit verd.  $\rm H_2SO_4$  (wenn man z. B. 10 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> mit 20 ccm 10 °/0 iger H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> während 6 bis 7 Stunden auf etwa 70° erwärmt). Kempf (Ber. 38, (1905) 3966; C.-B. 1906, 1, 179).

Zu S. 561, Z. 17 v. u. — H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> gibt mit wss. AgNO<sub>2</sub> eine Bräunung von Ag<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, während Caro'sche Säure damit nicht reagiert. Kempf.

Titrimetrische Bestimmung des wirksamen O in Persulfaten vgl. Kenpp (Ber. 38, (1905) 3963; C.-B. 1906, 1, 178).

### Sulfomonopersäure. H2SO5.

Formel. — Zu 570, Z. 19 v. u. — Durch Analyse eines Gemisches von sulfomonopersaurem K und anderen K-Salzen (das reine sulfomonopersaure K ließ sich nicht darstellen), in dem sich das Verhältnis der vorhandenen Konstituenten bestimmen ließ, schließt Price (Proc. Chem. Soc. 21, (1905) 299; J. Chem. Soc. 89, (1906) 53; C.-B. 1906, 1, 316), daß die richtige Formel H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> ist.

### Thioschwefelsäure. H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Trennt man eine konz. Na<sub>2</sub>S-Lsg. und eine konz. Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-Lsg. durch ein Diaphragma und taucht in die Na<sub>2</sub>S-Lsg. die Kathode, in die Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-Lsg. die Anode, so bildet sich leicht Thiosulfat, doch können anodisch auch Sulfat und Dithionat entstehen. Die Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-Lsg. wird schwach alkal. gehalten. — Die Stromausbeute an Thiosulfat schwankt bei Anwendung glatter Platinbleche als Elektroden (ziemlich unabhängig von der Stromdichte) je nach der Temp. zwischen 9 und 13% (günstigste Temp.: 25%) und ist beim Arbeiten ohne Diaphragma ca. 16%. — Mit Anode aus platiniertem Pt ist die prozentuale Ausbeute ca. 24%, mit Anodeu aus Ni, Pb, PbO<sub>2</sub> oder Fe beträgt dieselbe nur 5 bis 10%, da sich S abscheidet oder Sulfide gebildet werden. — Mit schwachen Lsgg. erhält man wenig oder kein Thiosulfat. Erhöhung der Alkalität durch Zusatz von NaOH drückt die Ausbeute stark herunter, weil das S"-Ion mit NaOH reagiert. Enthält die Lsg. nur ein wenig Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, so ist die Ausbeute am größten (an glattem Platinblech 17% der Theorie). — Mit kleinen Stromintensitäten erhält man die besten Ausbeuten. — Tri- und Tetrathionat können sich bei der Elektrolyse unter den gegebenen Bedingungen nicht bilden. — Mit Polysulfädlsy. ist die Ausbeute weit besser als mit Monosulfid (60 bis 70%, wenn man Na<sub>2</sub>S in Rechnung setzt). Wäre die Formel Na<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, so würde die Ausbeute, wie früher, ca. 15% betragen. Levi u. Voghera (Atti dei Linc. [5] 14, (1905) II. 433; 15, (1906) I, 322 und 363; Gazz. chim. ital. 36, (1906) II, 531; C.-B. 1906, 1, 315, 1597 und 1773; 1907, 1, 322).

Chemisches Verhalten. — Zu S. 583. Z. 20 v. u. — Beim starken Erhitzen und Glühen von fünf T. wasserfreiem Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>3</sub> mit einem T. verschiedener Metallverbb, im Porzellantiegel erhielt Fakton (Pharm. Post. 38, (1905) 527 und 539; C.-B. 1905, 2, 1218) folgende Resultate: Mit wasserfreiem Manganchlorür entweichen S und SO<sub>2</sub>; die Schmelze ist grün und gibt mit HCl Entw. von H<sub>2</sub>S; beim Auskochen mit W. entstehen im Filtrat Sulfat, Sulfid und Chlorid. Erhält man die Mischung von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und MnCl<sub>2</sub>, nachdem sie gleichmüßig geschmolzen ist, zwanzig Min. lang in feurigem Fluß, so ist dem grünen MnS fleischrotes Mn<sub>3</sub>S<sub>4</sub>Na<sub>2</sub> beigemengt. — Silbernitrat färbt sich mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> orangegelb und braun; wird das Gemenge erhitzt, so entweichen braunrote Dümpfe von Untersalpetersäure. Die Schmelze ist schwarz und enthält Ag<sub>2</sub>S. Das durch Auskochen mit W. erhaltene Filtrat enthält Sulfat, Sulfid und Chlorid. Die Schmelze enthält CdS. aber nicht Natriumkadminmsulfid. — Mit Zinkowyd entweicht SO<sub>2</sub>. Die Schmelze ist lichtbraun, beim Erkalten gelbich und enthält ZaS. — Mit Bleichlorid entsteht schwarzes, metallglänzendes PbS. — Natriumchronat gibt eine braunrote, Sulfat und Sulfid enthaltende Schmelze und eine Verb. von der Zus. (r<sub>2</sub>Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>. — Mit Molybdamsäuer entsteht ein schwarzes, glänzendes WS<sub>3</sub>, das beim Reiben H<sub>2</sub>S entwickelt. Im Filtrat fällt auf HCl-Zusatz beim Kochen gelbes WS<sub>3</sub>, das beim Reiben H<sub>2</sub>S entwickelt. Im Filtrat fällt auf HCl-Zusatz beim Kochen gelbes WO<sub>3</sub>, H<sub>4</sub>O aus. — Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>3</sub> and Zinuchlorür werden beim Reiben hellbraun. Beim Glühen entsteht ZnS, nach: 6Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>3</sub> and Zinuchlorür werden beim Reiben hellbraun. Beim Glühen entsteht ZnS, nach: 6Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>3</sub> and Zinuchlorür werden beim Reiben hellbraun. Beim Glühen entsteht ZnS, nach: 6Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>3</sub> and Zinuchlorür werden beim Reiben hellbraun. Beim Glühen entsteht ZnS, nach: 6Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>3</sub> erhitzt, verbinden sich lebhaft mit S. — Beim Schmelzen mit Arsentrioxyd und pentoxyd bildet sich teurigrotes As<sub>2</sub>S<sub>4</sub> und darüber gelbes

1 T. Eisen und 4 T. Na,S,O, bilden beim Glühen dunkelgrüne, nadelförmige Kristalle 1 T. Lisen und 4 T. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bilden beim Glühen dunkelgrüne, nadelformige kristalle von Na<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub>. Beim Zusammenschmelzen von Fe und Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bei niederer Temp. bildet sich ein amorphes, braunschwarzes Pulver, das W. dunkelgrün färbt und auf HCl-Zusatz H<sub>2</sub>S entwickelt. Dasselbe Prod. entsteht auch aus Na<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub> an der Luft. — Wasserfreies Kobaltchlorid färbt sich beim Kochen mit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> blau, dann grünlich. Beim Glühen entsteht eine schwarze Schmelze von Na<sub>2</sub>Co<sub>4</sub>S<sub>6</sub>. — Wasserfreies Nickelchlorid färbt sich mit Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub> braungrün. Beim Glühen entstehen S und SO<sub>2</sub> und eine Schmelze von der Zus. Na<sub>2</sub>Ni<sub>2</sub>S<sub>3</sub>; bei niederer Temp. ist dieselbe schwarz und hat die empirische Formel Na<sub>2</sub>Ni<sub>2</sub>S<sub>3</sub>. — Mit Kupferchlorid bildet sich neben S und SO<sub>2</sub> schwarzes Cu<sub>2</sub>S, mit Quecksilberchlorid emperabes schwarzes Hors. Dieses autsteht auch aus Zusacher beim Glühen mit Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub> amorphes, schwarzes HgS. Dieses entsteht auch aus Zinnober beim Glithen mit Na<sub>1</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> and bildet ein schwarzes Sublimat, das beim Reiben rote Farbe annimmt. — Mit Wismutchlorid entstehen seine lichtgraue Nadeln von der Zus. Na<sub>2</sub>Bi<sub>2</sub>S<sub>4</sub>. — Aus Thalliumsulfat und Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> wird beim Glithen ziegelrotes, an der Luft schnell braun werdendes Tl<sub>4</sub>S<sub>3</sub> gebildet — Mit Magnesiumpulver entstehen Sulfid und Sulfat, mit Tonerde hellgelbes Al<sub>2</sub>S<sub>5</sub>. Faktor. Al<sub>9</sub>S<sub>0</sub>. Fartor.
Zu S. 583, Z. 9 v. u. — Hier einschieben: r) Verbindung der Thiosulfate

mit Aldehyden vgl. Schmidt (Ber. 39, (1906) 2413; С.В. 1906, 2, 1010).

Zu S. 586, Z. 24 v. u. — Bestimmung bei Ggw. von Sulfit vgl. Guthann (Ber. 39, (1906) 509; С.В. 1906, 1, 893).

Titerstellung von Thiosulfatlsgg. vgl. Bruhns (Z. anorg. Chem. 49, (1906) 277; С.В.

### Polythionsäuren.

Bildung. — Zu S. 587, Z. 16 v. u. — Bei direkter Einw. von H.S und SO, aufeinander in Ggw. von nur sehr wenig Feuchtigkeit (ohne die keine Einw. stattfindet; vgl. d. Bd. S. 587) entsteht bei 0° ein schwerer gelber Nd., der aus fast reinem, SO<sub>2</sub>-haltigem S besteht und Polythion-säuren nur in äußerst geringer Menge enthält. Läßt man diesen gelben Nd. bei Zimmertemp. in verschlossenen Flaschen stehen, so wird der S elastisch, und daneben findet sich ein Oel (D. meist über 1.35), das sich als die sogenannte Pentathionsäure (d. h. nach Debus als ein Gemisch von Polythionsäuren; vgl. d. Bd. S. 589 unter d, 3) erwies. Außerdem entstanden sehr geringe Mengen farbloser Kristalle; nicht näher untersucht. Es scheint also, daß zunächst nur die Rk.:  $2H_2S + SO_2 = S_3 + 2H_2O$  stattfindet und erst bei höherer Temp. aus S und  $SO_2$  Polythionsäuren entstehen. — Leitet man durch fl. H.S in einer Kältemischung trockenes SO, bis das Vol. der Fl. sich verdreifacht hat, und schmilzt dann die Fl. in ein Rohr ein, so scheidet sich ebenfalls allmählich S ab. Lang u. Carson (Proc. Chem. Soc. 21, (1905) 158; C.-B. 1905, 2, 13).

Zu S. 588, Z. 27 v. o. - Nach Spring (Rec. trav. chim. Pays-Bas 25, (1906) 253; Bull. Acad. Belg. 1906, 452; C.-B. 1906, 2, 1036) zeigt sich die aus wss. H, SO, und H, S angeblich gebildete Pentathionsaure bei intensiver Belichtung nicht als ein homogener Körper, sondern als eine kolloi-dale Lsg., und der ô-Schwefel von Debus ist nicht eine allotropische Mo-

difikation, sondern ein Hydrat: S, H, O. Vgl. S. 857.

Zu S. 590. Z. 10 v. o. - Verfahren zur Darst, der Polythionate und Sulfopolythionate für die Zwecke der Zündholzfabrikation durch Einw. von Cuprisalse auf gefällte Thiosulfate vgl. Riedel (D. R.-P. 165090 (1905); C.-B. 1906, 1, 166).

Konstitution. — Zu S. 592, Z. 4 v. u. — Hier einschieben: e) Ansicht von Gutmann. — Aus dem Verhalten der Trithionate und Tetrathionate gegen Arseun und Stannit, wobei H<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>5</sub> bzw. H<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> zerfallen, nach: S<sub>5</sub>O<sub>5</sub> bzw. S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> = 28O<sub>2</sub> + 3 bzw. 28 + O (vgl. d. Bd. S. 609 u. S. 877), schließt Gutmann Ber. 38, 11905) 1728 und 3277; C.-B. 1905, 1, 1524; 2, 1620) auf die Konstitution:

Die Zers, verläuft dann nach:

$$\begin{array}{ccc}
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 &$$

Natriumtrithionat. Natriumpyrosulfit.

Zu S. 593, Z. 14 v. o. — Hier einschieben: IV. A. Anwendung. — Anwendung der Polythionate und Sulfopolythionate zur Herstellung von Zündmassen für Zündhölzer vgl. Gans (D. R.-P. 105061 (1898) und 157424 (1903); C.-B. 1900, 1, 494; 1905, 1, 1450). Vgl. auch S. 876 unten.

Dithionsäure. — Zu S. 599, Z. 14 v. o. — Dithionate sind in alkal. Lsg. gegen Arsenit und Stannit sehr beständig. Gutmann (Ber. 38, (1905) 3277; C.-B. 1905, 2, 1620).

Zu S. 599, Z. 26 v. o. — Bestimmung: Man zersetzt die Dithionate durch

Zu S. 599, Z. 26 v. o. — Bestimmung: Man zersetzt die Dithionate durch Kochen mit Säuren unter Bedingungen, welche die Bestimmung des in Freiheit gesetzten SO<sub>2</sub> nach Finkener-Volhard (Ann. 242, (1887) 94; C.-B. 1887, 1524) gestatten: Man zersetzt die warme, wss. Lsg. mit HCl oder H<sub>8</sub>SO<sub>4</sub>, führt das entstehende SO<sub>2</sub> mittels CO<sub>2</sub> in Jodlsg. über und bestimmt den Ueberschuß an J mittels Na<sub>2</sub>So<sub>3</sub>o<sub>4</sub> und Stärkelsg. als Indikator. Die Bestimmung durch Kochen mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ergibt (nach Versuchen mit dem Ba-Salz) zufriedenstellendere Resultate, als die mittels HCl. Ashley (Am. J. sci. (Sill. [4] 22, (1906) 259; Chem. N. 94, (1906) 228; Z. anorg. Chem. 51, (1906) 116; C.-B. 1906, 2, 1356 u. 1661; vgl. auch Dymond, Hughes (Proc. Chem. Soc. 1896—1897, 42; J. Chem. Soc. 71, (1897) 314; C.-B. 1897, 1, 629 u. 961).

Trithionsäure. — Zu S. 603, Z. 1 v. u. — Tertiäres Arsenit wirkt auf Trithionate derart ein, daß 1 Mol. Trithionat neben Sulfit und Monosulfoxyarsenat 1 Mol. Arsenat liefert, somit 1 Atom 0 abgibt, mag das Trithionat oder das Arsenit im Ueberschuß sein, nach:  $Na_2S_3O_6+2Na_8AsO_3+2NaOH=2Na_2SO_3+Na_8AsSO_3+Na_9AsO_4+H_2O.-H_3S_3O_6$  zerfällt hiernach unter diesen Umständen unter Abgabe von 1 Atom S und 1 Atom O und Bildung von Sulfit, nach:  $S_3O_6=2SO_2+S+O.$  vgl. die daraus gezogenen Schlüsse auf die Konstitution, S. 876. — Natriumstannit reduziert Trithionat in alkal. Lsg. gleichfalls zu Sulfit, indem es selbst in Sulfostannat und Stannit übergeht. Gutmann (Ber. 38, (1905) 3277; C.-B. 1905, 2, 1620).

Pentathionsäure. — Zu S. 613, Z. 25 v. u. — Ueber Spring's neue Auffassung der Pentathionsäure als kolloidale Lsg. vgl. S. 876.

#### Schwefel und Stickstoff.

Schwefelstickstoff. — Zu S. 616, Z. 18 v. 0. — Kristallsystem: Monoklin prismatisch. — a: b: c = 0.8806: 1: 0.8430;  $\beta$  = 89°20'. — Beobachtete Formen: [100], [001], [110], [011], [101]. Vorherrschend und konstant sind die drei ersten, kleiner, aber sehr häufig ist [101], während [011] oft fehlt und au den einfachen Kristallen kleiner als [110] ist. — Habitus: mauchmal nach [100], bisweilen nach [001] tafelförmig, fast immer nach [010] verlängert. — Meist Zwillinge; Zwillingsebene [101] oder [101].

				G	emessen.	Ber. ABTINI.
	[100]	1:	[001]	=	*89°20°	_
	100	:	110	==	-41022	
	101	:	001	=	*140 1.	_
	100	:	101	==	46"36"	46°36'
	110	1:	110	===	97018	97°16'
	110	:	001	=	89°30'	89°30'
Į	011		001		400 5	40° 8'
	011	1:	110	===	65°12'	65°13'
9	110	:	101	=	58053	58057 1/2

Zwillinge nach [I Gemessen.	01}.	Zwillinge nach [101]. Gemessen. Ber, Arrivi	
[100] : [100] = 86°49°	86°48'	[100]: [100] = 88°21' 88°11',	•
$[001]:[001] = 91^{\circ}52^{\circ}$	91°52'	[001]: [001] = 93° 0′ 93° 8 1′3°	
$[100]: \{001\} = 2^{\circ}35'$	2032	{001} : [100] = 2°29' 2°28', '	
[011]:[011] = 66°37'	66°39'	{011} : {011} = 67°23' 67°28'	
[110]: [110] = 62°12'	62° 5′	$[011]:[110] = 2^{\circ}17'$ $2^{\circ}15'$	
[1i0]: [01i] = 2º12'	2017		

ARTINI (Rendic, R. Istit, Lombardo di Sc. e Lett. 37, (1904) II, 864; Z. Kryst. 42, (1906) 68).

Ammoniumhydrosulfid. — Zu S. 627, Z. 11 v. u. — Der Tripelpunkt der Rk.: NH2 + H2S > NH4SH, d. h. der Schmelzpunkt von NH4SH im geschlossenem Gefas. liegt bei 120°. Brings (Compt. rend. 142, (1906) 1416; C.-B. 1906, 2, 392).

Hydrazinsulfat. — Zu S. 643, Z. 10 v. u. — Während nach Roberto u. Roscali (vgl. d. Bd. S. 643) beim Erhitzen von KMnO4 mit Hydrazinsulfat für je vier Mol KMnO4 fünf Mol. N in Freiheit gesetzt werden, fand Medan (Gazz. chim. ital. 36, 1200) KMnO<sub>4</sub> fünf Mol. N in Freiheit gesetzt werden, fand Medni (Gazz. chim. ital. 36, 1908) I, 373; C.-B. 1906, 2, 459) bei Zusatz von 5% iger bzw. 16.14% iger KMnO<sub>4</sub>-Lag. zu überschüssigen 3% igen Hydrazinsulfatlagg, bei Ggw. von 10- bzw. 50% iger HySO<sub>4</sub> folgende Resultate: 1. Bei Einw. einer KMnO<sub>4</sub>-Lag. auf überschüssige, mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> angesäuerte Hydrazinsulfatlag, wird diese nicht vollständig oxydiert. N entwickelt sich entsprechend der von Petenben (Z. anorg. Chem. 5, (1894, 3) aufgestellten Gleichung: 17(N,H<sub>4</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 130 = 13H<sub>2</sub>O + 7(NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> + 10N<sub>1</sub> + 10H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. - 2. Die Menge der H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kann innerhalb sehr weiter Grenzen schwanken, ohne die Resultate zu beeinflussen; jedoch ist ihre Ggw. durchaus erforderlich. - 3. Bei Abwesenheit von freier H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> nimmt der Oxydationsgrad des Hydrazinsalzes zu, ohne jedoch die von Roberto u. Roncali angegebene Stufe zu erreichen. - Pagegen oxydiert K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> im Gegensatz zu KMnO<sub>4</sub> das Hydrazin vollständig, wie bereits Purgotti (d. Bd. S. 643) angegeben hat. Medai.

Ammoniumsulfat. Darstellung. — Zu S. 652, Z. 20 v. u. — Sättigungsapparat zur Gewinnung von ·NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in kontinuierlichem Betriebe: Ellis (J. f. Gastel. 34, (1891) 376); Zimpell (D. R.-P. 161718 (1903) und Zus.-Pat. 170807 (1904); J. f. Gastel. 48, (1905) 683; C.-B. 1905, 2, 725 und 935; 1906, 2, 381); Berlin - Anhaltische Maschinenbau-Akt.-Ges. (D. R.-P. 165308 (1904); C.-B. 1906, 1, 107).

Darst. aus Zuckerrübenschlempe vgl. Ost (Z. angew. Chem. 19, 1906) 609; C.-B. 1906.

1906, 1, 1766).

Besprechung der einheimischen Stickstoffquellen, namentlich zur Erzeugung von (NH<sub>4</sub>/s<sup>3</sup>)<sub>4</sub>; Caro (Z. angew. Chem. 19, (1906) 1569; C.-B. 1906, 2, 1366). Vgl. auch bei Stickstoff, S. 204. — Ueber Torflager als Stickstoffquelle zur Herstellung von (NH<sub>4</sub>)<sub>8</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Menze n. Lains (Compt. rend. 142, (1906) 1239; C.-B. 1906, 2, 271).

Nutzbarmachung und Reinigung der Abgase bei der  $(NH_4)_2SO_4$ -Fabrikation: van Eyndhoven  $(D.~R.-P.~170\,554~(1905);~C.-B.~1906,~2,~186),$  — Vermeidung schädlicher Abfilisse bei der Herstellung: Grossmann (J.~Soc.~Chem.~Ind.~25,~(1906)~411;~C.-B.~1906,~2,~833)

Eigenschaften. — Zu S. 655, Z. 2 v. o. — Ueber den Einfluß von Li<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> auf die Schichtenbildung in dem System: Wasser-Alkohol-(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vgl. Schreinemarere u. Bornwater (Chemisch Weekblad 3, (1906) 569; C.-B. 1906, 2, 1306).

Zu S. 657, Z. 16 v. o. — Die äquivalente Leitschigkeit K (die Leitsähigkeit des benutzten W. betrug 0.23 × 10-6) beträgt nach Johnston (Trans. Roy. Soc. of Edinbourga 45, I, 193; C.-B. 1906, 2, 1103):

I für g-Aequiv.	# u/# 00	K	l für g-Aequiv.	# 11 00	K
0.16	0.205	941	50	0.745	3743
0.5	0.307	1407	500	0.868	4070
2	0.465	2130	1000		4583
10	0.609	2787	2000		4574

Durch die Auflösung von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> in Mischungen von H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und H<sub>2</sub>O wird das Leitvermögen der Mischung bald erhöht, bald erniedrigt:

Bezeichnet à das Leitvermögen der Lsg., às das des Lösungsmittels (H2SO4 + H4O), so sinkt für eine 1%-ige Lag. von (NH4), SO4 das Verhältnis Wassergebalt, durchläuft bei etwa 88% H2SO4 ein Minimum von 0.964 und steigt dann continuierlich mit abnehmender H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Konz.; bei 15°/<sub>e</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ist  $\frac{\lambda}{\lambda_8} = 1$ . In Lagg. mit mehr als 3%, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, wächst die Differenz der Leitfähigkeiten proportional mit dem Gehalte in (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, wenigstens bis zu 2% dieses Salzes. Bei höheren Konzz, wird die Aenderung der Leitfähigkeit geringfügiger. — In den 2% jegen Schwefelsäuren leitet eine konz. Lag. von (NH<sub>4.2</sub>SO<sub>4</sub> besser und eine verd. schlechter als das Lösungsmittel. In H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Mischungen mit weniger als 1% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> leitet die Lsg. des Salzes unter allen Umständen besser. — Die Temp. ruft zwei entgegengesetzte Einflüsse hervor: Für Mischungen von 95 bis 25% H2SO4 nähert sish ks <sup>h</sup> mit steigender Temp. der Einheit; in Mischungen von 25 bis 3% und von 0.6 bis 0% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> tritt der entgegengesetzte Effekt ein. In den etwa 2% igen Legg. können je nach der Konz. des Salzes beide Wirkungen eintreten. Boizand (Compt. rend. 142, 1906) 1082; C.-B. 1906, 2, 92).

Zu S. 658, Z. 11 v. u. - Die Stärke der Hydrolyse in Prozenten des NH<sub>3</sub>-Gehaltes der destillierten Lag. =  $\frac{a_1 \times 100}{0.04 \times c}$ (a1 = Gehalt an NH2 für die Destillate vom

Volum 1 ccm; c = Konz. der destillierten Lsg. an NH<sub>8</sub>) beträgt für

2- 1- 1/5- 1/5- 1/5- 1/4- normale (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lsgg.

0.191 0.23 0.342 0.398 0.413 0.463 0.588.

NACHANN II. RECHER (J. prakt. Chem. [2] 74, (1906) 249; C.-B. 1906, 2, 1634).

Zu S. 659, Z. 19 v. o. — Erhitzt man (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-haltige H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Ggw. von Platinschwamm oder -blättchen, so beobachtet man einen Verlust von N. der um so größer ist, je länger der Versuch dauert, oder je höher bei gleicher Versuchsdauer durch Zusatz von H.SO, die Temp. steigt. Wenn eine genügende Menge von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zugegen ist, ändert sich das Gewicht des Pt nicht merklich; die Rk. ist in diesem Falle eine rein katalytische.  $2(NH_4)HSO_4 + H_2SO_4$  oder  $(NH_4)_2SO_4 + 2H_2SO_4 = N_2 + 38O_2 + 6H_2O$ . Die Aktivität des Platinschwammes ist eine wechselnde. Die Rk. erbärt sich dadurch, daß die  $H_2SO_4$  das Pt angreift und ein Sulfat bildet, welches das Ammoniumsalz unter Rückbildung von Pt zersetzt:  $4H_2SO_4 + Pt = PUSO_4)_2 + 2SO_2 + 4H_2O$ ;  $3PUSO_4)_2 + 2(NH_4)_2SO_4 = 2N_2 + 3Pt + 8H_2SO_4$ . Delépine (Compt. rend. 141, (1905) 886; C.-B. 1906, 1, 126). — Einfluß von  $(NH_4)_2SO_4$  auf die Wrkg. von  $H_2SO_4$  auf Pt- und Jr.Salze vgl. Delépine (Compt. rend. 142, (1906) 1525; Bull. soc. chim. [3] 35, (1906) 796; C.-B. 1906, 1, 1324; 2, 413 und 1760). Vgl. bei Pt und Jr. Oxydation zu HNO3 vgl. bei  $(NH_4)_2SO_4$ . unten.

Zu S. 659, Z. 26 v. u. — Verd.  $(NH_4)_2SO_4$ -Lsg. (0.1 Mol. pro 1) löst bei 25° zweidrittel soviel CaSO\_4 als W.; konz.  $(NH_4)_2SO_4$ -Lsg. (3 Mol. pro 1) die doppelte Menge. — Die spezif. Leitfähigkeit von  $(NH_4)_2SO_4$ -Lsg. wird durch Sättigen mit CaSO\_4 erniedrigt. Wenn angenommen wird, daß  $(NH_4)_2SO_4$ -Lsg. größer, als dem Massengesetz entspricht. Bullivan (J. Am. Chem. Soc. 27, (1905) 529; C.-B. 1905, 2, 17). — Vgl. auch Bell u. Taber (J. of. Phys. Chem. 10, (1906) 119; C.-B. 1906, 1, 1689).

Gleichgewichte in dem System:  $(NH_4)_2SO_4$ , Li<sub>2</sub>SO\_4 und H<sub>2</sub>O vgl. Schremmankers u. Cochere (Chemisch Weekblad 2, (1905) 771; C.-B. 1906, 1, 217). tatalytische.  $2(NH_4)HSO_4 + H_2SO_4$  oder  $(NH_4)_2SO_4 + 2H_2SO_4 = N_2 +$ 

Anwendung. — Zu S. 660, Z. 4 v. o. — Düngewirkung vgl. Kriosh (Landw. Jahrbb. 34, (1905) 783; C.-B. 1906, 1, 72).

Ammoniumpersulfat.  $(NH_4)_2S_2O_6$ . — Zn S. 663, Z. 11 v. u. — In verd. Lsg. wird die Ausbeute an  $(NH_4)_2S_2O_6$  durch Kühlung vergrößert, in konz. Lsg. ist der Unterschied nicht so groß. Moldenhauer (Z. Elektrochem. 11, (1905) 307; C.-B. 1905, 2, 4).

Zu S. 665, Z. 21 v. o. — Setzt man Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zu einer Lsg. von (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> in verd. H, SO,, so verschwindet die zuerst auftretende, schwarzbraune Färbung des  $Ag_2O_3$  nach einigen Tagen vollständig wieder, ohne daß sich nennenswerte Mengen von O entwickeln, und ohne daß  $H_2S_2O_3$  in der Fl. noch vorhanden ist. Dagegen wird der O verwendet, um in dieser sauren Lsg. den N des  $(NH_4)_2SO_4$  bzw.  $(NH_4)_2S_2O_3$  zu  $HNO_3$  zu oxydieren vyl. auch Marshall, Proc. Roy. Soc. Edinbourgh 23, 163; C.-B. 1901, 1, 559). — Auch im Zinkammoniumsulfat wird bei Anwendung von  $Na_2S_2O_3$  der N in  $HNO_3$  übergeführt, und bei großem Ueberschusse des Ammoniumsalzes ergibt sich in allen Fällen (auf den Gehalt des Persulfates an wirksamem O bezogen, unter Abrechnung des in elementarer Form entwichenen O) eine fast quantitative Ausbeute an  $HNO_3$ , während weder nennenswerte Mengen  $HNO_3$ , noch freier N entstanden sein konnten; nach:  $8(NH_4)_2SO_3 + 6H_2O = 7(NH_4)_2SO_4 + 9H_2SO_4 + 2HNO_3$  und:  $8Na_2S_2O_3 + 6H_3O + (NH_4)_2SO_4 = 16NaHSO_4 + H_2SO_4 + 2HNO_3$ ; bzw.  $NH_4 \rightarrow NO_3$  oder:  $2NH_3 \rightarrow N_2O_5$ . Die Geschwindigkeit dieser Rkk. ist sehr gering. Kempy (Ber. 38, (1905) 3966; C.-B. 1906, 1, 179).

Bruno Linne.

## SELEN.

Darstellung. — Zu S. 707. — Auf Zeile 35 ist hinter: A. Aus dem Bleikammerschlamm einzuschieben: Verhalten des Selens im Schwefelsäurebetriebe. — Die im Kammerbetrieb vorkommenden Formen des Se sind: rotes Se, entweder als voluminöser, gallertartiger Nd. oder als feines, ziegelscharlachrotes Pulver; grauschwarzes, metallisches Se; kolloidales Se und die grüne Lsg. von Se in konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> findet sich im Kammerbetrieb unter normalen Verhältnissen nicht.

Im Kiesofen oxydiert sich das an S, As, Cu, Pb usw. gebundene Se anfänglich zu SeO<sub>2</sub>, wird aber nicht sofort durch das vorhandene, überschüssige SeO<sub>2</sub> zu Se reduziert da es sich dann in den abgekühlten Röstgasen in grauschwarzer oder mindestens dunkelkirschroter Form vorfinden müßte), sondern scheidet sich beim Durchleiten durch Vorlagen erst in diesen in lichtester Nuance ab aus einer Verb., die selbst bei ganz niedriger Temp. und Ggw. von SO<sub>2</sub> kurze Zeit gasförmig existieren kann. — Der aus den Kiesofen- und angrenzenden Staubkammern entnommene Flugstaub enthielt weder elementares Se, noch SeO<sub>2</sub>. Auch in den abgekühlten Röstgasen ist SeO<sub>2</sub> nicht nachweisbar; die in den Glover eintretenden heißen Gase sind also zweifellos frei von SeO<sub>2</sub>.

Im Gloverturm werden höchstens 20% des Gesamtselens durch die Säure zurückgehalten, der größte Teil gelangt in die Kammern. — Der Gehalt und die Zustandsform des Se in der Gloversäure hängt von der Konz. und Denitrifikation ab. Eine nicht völlig denitrierte und sehr konz. Gloversäure enthielt sämtliches Se als SeO2. Völlig denitrierte Gloversäuren geben beim Abkühlen einen roten Nd. von Se. Läßt man diesen absitzen und verdünnt auf ca. 30° Bé, so entsteht eine ziegelrote Fällung, die um so stärker ist, je schwächer die ursprüngliche Säure war. Der beim Verdünnen erhaltene Nd. kann nicht von einem Gehalt der Säure an SeO2 stammen, sondern muß von einer Se-Verb, herrühren, die schon durch Verd. allein zerfällt: "gebundenes Selen". — Die Reduktion von SeO2 in der dem Glover zugeführten Nitrose ist auch bei völlig denitrierter und stark verd. Gloversäure unvollständig: letztere enthält neben viel SeO2 um so mehr "gebundenes" Se. je verdünnter die Säure war. — Durch Se blutrot gefärbte Gloversäure wird beim Passieren des Gay-Lussacturmes entfärbt, wobei anläßlich der B. von Nitrosylschwefelsäure sämtliches Se zu SeO2 oxydiert wird.

In den Eintrittsrohren zu den Bleikammern findet sich viel dunkelrotbraunes Se, daneben "gebundenes" Se, aber kein SeO<sub>2</sub>; in der Kammer selbst ist bei normalem Betriebe in unmittelbarer Nähe in der Verlängerung und unterhalb des Eintrittsrohres nur Se, oberhalb außerdem SeO<sub>2</sub> nach-

f) Koch (D. R.-P. 167457 (1903); C.-B. 1906, 1, 984) benutzt zur Geunung von reinem Se aus Bleikammerschlamm die Unlöslichkeit von
OSO4, des Hauptbestandteiles des Bleikammerschlammes, in H<sub>2</sub>SO4 von
ittlerer Konz.: Man behandelt den Schlamm zwecks Auflösung des Se
it solcher Säure und mit KMnO4 in mäßiger Wärme, worauf nach Zusatz von NaCl (um Ag zurückzuhalten) die resultierende Lauge verdünnt
und filtriert, und aus dem erhaltenen Filtrat schließlich das Se in bekannter Weise durch Reduktionsmittel (SO2) in reinem Zustande ausgefällt wird. Se fällt in der Kalte als rotes, amorphes Pulver, das beim Erwärmen der Lsg. in dieser zu eigentümlich geformten Konkretionen zusammenschmilzt, so daß die Gewinnung ohne Filtration durch Herausnehmen der nierenförmigen Knollen mittels Sieblöffel erfolgen kann, wodurch das Verfahren sehr vereinfacht und erweitert wird.

Reinigung. — Zn S. 712, Z. 14 v. u. — Hier einschieben: 5. Marc (Z. anorg. Chem. 48, (1906) 393; C.-B. 1906, 1318) empfiehlt zur Reinigung, das käufliche Se durch Lösen in HNO<sub>8</sub> in H<sub>2</sub>SeO<sub>8</sub> umzuwandeln, in W. zu lösen und durch Alkalisulfit und HCl als Se zu fällen. Das abfiltrierte, gewaschene Präparat wird dann im Verbrennungsrohr aus einem Porzellanschiffchen im CO<sub>2</sub>-Strom sublimiert. Längeres Erhitzen auf 100° bewirkt die Umwandlung in die kristallinische Form, die sich mit CS<sub>2</sub> durch Erhitzen am Rückflußkühler von S befreien läßt. Nach gründlichem Waschen mit A. und Ae. scheint das Präparat bis auf einen ca. 0.04% betragenden Gehalt an SiO<sub>2</sub> rein zu sein.

Physikalische Eigenschaften. Spes. Gewicht. — Zu S. 716. Z. 28 v. o. — D.°, des glasigen Se = 4.278. Cholodny (J. russ. phys. Ges. 38, (1906) Phys. Teil. 127: C.-B. 1906, 2, 1471).

Zu S. 720, Z. 23 v. u. — D.", des amorphen Se = im Mittel 4.28.

CHOLODNY.

Zu S. 724, Z. 4 v. o. — D.º4 des kolloidalen Se (aus vier Versuchsreihen) = 4.26 ± 0.01, fast übereinstimmend mit D. des amorphen Se (oben): also stellt das in wss. Lsg. enthaltene kolloidale Se nichts anderes als gewöhnliches amorphes Se dar. — Methode der Best. usw. vgl. Original. Choloday.

Zu S. 727, Z. 29 v. o. — D.º, des roten, kristallinischen (monoklinen)

Se = 4.44. Cholodny.

Zu S. 730, Z. 5 v. u. — D.<sup>o</sup><sub>4</sub> des schwarzen, kristallinischen Se = 4.78. Cholodny (J. russ. phys. Ges. 38, (1906) Phys. Teil, 127; C.-B. 1906, 2, 1471).

Löslichkeit in  $CS_2$ . — Zu S. 732. Z. 23 v. u. — Gut gereinigtes (vgl. oben) Se wird beim Erhitzen vollständig kristallinisch und ist in dieser Form bei Zimmertemp. in reinem  $CS_2$  nicht nachweisbar löslich. MARC (Z. anorg. Chem. 48, 4906) 393; C.-B. 1906, 1, 1318).

Elektrische Eigenschaften. — Zu S. 734, Z. 27 v. 0. — Die Einstellung des mit der Temp. verschiebbaren, aber nur bei höherer Temp. mit meßbarer Geschwindigkeit sich einstellenden Gleichgewichtes zwischen den beiden von Manc nachgewiesenen kristallinischen Formen Sea und Seb (vgl. S. 733) wird durch Katalysatoren (besonders durch Ag) beschleunigt. — Die Form A besitzt praktisch keine Leitfähigkeit; die früher in ihr beobachtete Leitfähigkeit ist auf Ggw. von SeO<sub>2</sub> zurückzuführen. Wenn das Se in einem lang-

amen sti me tie N der (i), free von () amschlimiert wurde, so war der Wid-oud oner Lacille meer as lotte bei von Volt spannung. Anf Zusatz von 1° bel, en sant such le til gibt. Its Aenderung der Leitfahigkeit des 20, in de mit fer lengwed trom in 3 state gibt. K - Sell ausgedruckt. Tabelle uter 5- und K-Weste uten gen Same vin fastillen vin Grigmal. Die Ueberemstimmungen zwischen Red. was une Message excellent beraub it genagend grou. - Die Umwandlung von A in B nadet immer bet 210' statt.

Nachdem in Ag ein Mittel gefunden war, das Gleichgewicht A 2 B in wenigen Tagen bei Zimmertemp, zu erreichen, ermittelte Manc den Verlauf der Leitfähigkeitskurve. Diese zeigt bei ca. 100" ein Maximum: de von oben erreschten Werte liegen stets höher.

Nach den experimentalien Erzebnissen muß man drei Vorgänge lei Verinderung der Leittsbuckeit des Se beobachten können: Veranderung der Leitfahirkeit durch Umwandlung, durch Phasenausgleich und durch Veränderung, die durch den Temperaturkoeffizienten der verheusenden F em bedingt ist. Hieraus laut sich erklaren, warum bei der Mesong der veletingen, steamere das viletingenicht etwohl bei abnehmender als and ie me s-basenier Teng sens near via seen erreicht wurde stell Original Marc (Z. unorg. Chem. 50, 11906, 446; C.-B. 1906, 2, 1381).

Bezoglich des elektrischen Verhaltens unter dem Einflaß von Warme and Light untersuchte Sensory Her. Wien. Akad., Math.-nature, 87, 115. (1966) Abt. Ha. i: C.-B. 1907. L. 7) folgende Modifikationen: 1. Das dunh Erwärinen des amerphen Se entstandene; 2. das aus K.Se dargestellte gran kristallinische; 3. das aus (S. rot kristallisierte und 4. die sich aus rotem, amerphem Se durch langes Verweilen unter Chinolin hildender Medifikationen, samthene substanzen wurden gepalvert, nach der Methode von Semesti dem Phys. 3, 1140 1, 9, 1402 554, C.B 1800 2, 553; 1902, 2, 1403 zu Zylicorr gepreut und in dieser Form auf the elektrisches Verhalten untersucht. Beim Pressen gun dar h den h men bruck 1000 kg pro gem das rute, gefüllte Se in die sehwarze gle 22 Modifikation über Lie durch Erh te n erhaltenen grau kristallinischen Praparat warz samtlich sehr labd und zeigten bald positive, bald negative Temperaturkerfürent o der whierstandes — Die von Stemens S. 733 und von Ruhmer (S. 740) definierten Modifikationen konnten nicht bestatigt werden. Das aus K. Se erholler kristallinische Se "Selen A" leitet den Strom nicht und besitzt keine Lichtempfiglichtet es ist die Grundform der grauen Modifikation und bei gewohnlicher Temp, stabil Lock Erwarmen billet es sich in metallisches "Selen B" um, das den Strom wie ein Metall bute und der alleinige Träger der Lichtempfindlichkeit ist. Die roten Formen gehen bei hageen Stehen unter Chinoiin oder (S. in Selen B über, daher leiten sie unter diesen I metallichen Strom und besitzen Lichtempfindlichkeit. Die durch Erhitzen des amort hen der des Selen A erhaltenen Formen stellen eine feste Lieg, von B in A dar; ihr elektrische Verhalten wird durch den Gehalt an B bestimmt. — In der Nähe des Sching, setwa 210° bis die Lichtempfindlichkeit auf, bei darauf folgender Abkuhlung zeigt sich Widerstands vergröberung bei Belichtung "Lichtempfindlichkeit II Art". Die Verminderung des Widerstandes durch Belichtung kann durch eine Ionisierung des Selens B. die Vergroberung durch eine durch das Licht erzeugte Polymerisation erklärt werden. Schnort durch eine durch das Licht erzeugte Polymerisation erklärt werden. Schnort

Zu S. 735, Z. 25 v. n. - Gegen Light ist Se um so empfindlicher. je weniger kompakt seine metallische Modifikation ist. Wahrscheinlich beruht die Wrkg, des Lichtes auf zwei Ursachen: 1. auf einer Veranderung der Oberfläche des Se; 2. auf Erwärmung infolge Absorption von Lichtstrahlen. Coste (Compt. rend. 141, (1905) 715; C.-B. 1906, 1, 8).

Zu S. 737. Z. 26 v. o. - Prapariert man die Selenzellen nicht in ich üblichen Weise, sondern läßt man sie nach dem Aufbringen des De schmolzenen Se erkalten und bringt sie dann in ein Bad von geschmolzenen Ph. in dem man sie wieder erkalten läßt, so zeigen sie Anomalitäten. Messungen des Widerstandes bei Wechselstrom von verschiedenen Spannungen und des Wildestandes im Dunkeln und im Licht, nachdem direkt vorher eine Potentialitäte enz an die Ziele angeleut war, ergaben, da die im Bleifad abgekühlten Zellen ohne achteure Veranderung anlangs einen sehr hohen Widerstand zeigen, der allmählich auf sehr kleise Werte sinkt. Der photoelektrische Effekt ist anfangs positiv, nach zehn Tagen Null und nimmt nach dreißig Tagen kleine, negative Werte an; d. h. der Widerstand im Lichte steigt. Legt man zehn Sekunden lang einen Wechselstrom von ca. 100 Volt an, so steigt der Widerstand bei allen Zellen. Bei den gewöhnlichen Zellen steigt der photoelektrische Effekt dabei, bei den im Bleibad abgekühlten ist er vor Anlegung des Potentials negativ, danach positiv. Letztere Zellen werden nach ca. 36 Stunden in bezug auf Widerstand und photoelektrischen Effekt wieder normal, die gewöhnlichen erst nach ca. einer Woche. Bei den gewöhnlichen Zellen nimmt die Wrkg. des angelegten Wechselstromes auf Widerstand und photoelektrischen Effekt mit steigender Voltzahl anfangs rasch zu, um dann von der Voltzahl fast unabhängig zu werden. Bei den im Bleibad behandelten Zellen wird der photoelektrische Effekt Null, wenn 40 bis 50 Volt angelegt werden; bei stärkerer Voltzahl steigt der Effekt rasch an. POCHETTINO u. Trabacchi (Atti dei Linc. [5] 15, (1906) II, 27; C.-B. 1906, 2, 744).

Zu S. 740, Z. 25 v. u. — Die gleichen Metalle, die nach Bidwell die Lichtempfindlichkeit beeinflussen (vgl. S. 741, unten), beschleunigen die Umwandlung der Marc'schen Formen Seb Sea, so daß nur bei deren Ggw. eine dem Gleichgewicht nahestehende Form erreicht wird (vgl. S. 883, unten). Daraus kann man schließen, daß am Lichte das Gleichgewicht Sea Seb zugunsten des letzteren verschoben wird. Nahe dem Dunkelgieichgewicht wäre dann größere Lichtempfindlichkeit und in den katalysatorhaltigen Pastillen geringere Trägheit und Ermüdung zu erwarten.

MARC (Z. anorg. Chem. 50, (1906) 446; C.-B. 1906, 2, 1381).

Zu S. 741, Z. 5 v. 0. — Die Zustandsänderungen, die Se unter dem Einfuß von Wärme, Licht und Druck erleidet, können durch Messung der Leitfähigkeit nachgewiesen werden. So sinkt z. B. der Widerstand einer Selenplatte bei Bestrahlung mit einer zehnkerzigen Lampe in 1 m Abstand in fünf Sekunden von 750000 auf 425000 \( \Omega\), während die Rückkehr zum Anfangszustand nur langsam erfolgt. Auch beim Erwärmen nimmt die Leitfähigkeit rasch zu, beim Abkühlen dagegen nur langsam ab (vgl. unten. Daher wird Se im allgemeinen noch einen Rest vom Leitvermögen besitzen, welcher nicht den jeweiligen außeren Umständen eutspricht. Ist dieser beträchtlich, so spricht die Selenzelle auf Erwärmang weniger an, als man erwarten müßte. Coste (Compt. rend. 143, (1906, 822; C.-B. 1907, 1, 390)

Zu S. 741, Z. 28 v. u. — Beim Abkühlen auf die gewöhnliche Temp.

Zu S. 741. Z. 28 v. u. — Beim Abkühlen auf die gewöhnliche Temp. nimmt das umgewandelte metallische Se den Endwert seines Leitvermögens erst nach einiger Zeit an. Der Widerstand eines Parallelepipeds von den Kanten 90. 1 und 0.5 mm (mit Elektroden aus sibirischem Graphit und sorgfältig gereinigtem Se)

COSTE (Compt. rend. 141, (1905) 715; C.-B. 1906, 1, 8). - Vgl. oben.

Molekulargröße. — Zu S. 745, Z. 8 v. u. — Bestimmung der Molekulargröße des Se in Schwefelchlorür ergab, daß Se (ähnlich wie S. S. 850) in S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> bis zu Einzelatomen zerlegt wird, wobei die Lsg. dunkelrot wird. In flüssigem Br ist Se unl. Beckmann u. Geib (Z. anorg. Chem. 51, (1906) 96; C.-B. 1906, 2, 1636).

Chemisches Verhalten. — Zu S. 747, Z. 19 v. o. — Thionylchlorid und Se wirken bei gewöhnlicher Temp. nur sehr wenig, bei 300° stark aufeinander ein. nach: 2SOCl<sub>2</sub> + Se = SeCl<sub>4</sub> + SO<sub>2</sub> + S. Am besten erhitzt man elementares Se im Rohr in den Dämpfen von SOCl<sub>2</sub> (wie bei SeO<sub>4</sub>, vgl. S. 886). — Mit Sulfurylchlorid reagiert Se sofort; am besten, wenn Se im Rohr in den Dämpfen von SO<sub>4</sub>Cl<sub>4</sub> erhitzt wird. Die Rk. verläuft nach: 2SO<sub>2</sub>Cl<sub>4</sub> + Se = SeCl<sub>4</sub> + 2SO<sub>2</sub>. Lenher u. North (J. Am. Chem. Soc. 29. (1907) 33; C.-B. 1907, 1, 928).

Zu S. 747, Z. 20 v. o. — Grane Se-Stäbchen werden weder bei Zimmertemp, noch bei 100° in 1-n. KOH gelöst, während rohes Se merklich gelöst wird. Se verhält sich also gegen KOH analog wie Te (vgl. dort) und anders als S. vgl. S. 850). LE BLANC (Z. Elektrochem. 12, 1906) 649;

C.-B. 1906, 2, 1100).

Zu S. 747. Z. 30 v. u. — 7. Se gibt mit Boraz eine lichtrosa Schmelze; mit mehr Se entsteht eine rotbraune Schmelze, die durch B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> scharlachrot wird. Der Phosphorsalzschmelze erteilt Se, mit oder ohne B<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, eine graue, graphitähnliche Färbung. Hoffmann (Z. angew. Chem. 19. (1906) 1089; C.-B. 1906, 2, 720).

Analytisches. — Zu S. 747. Z. 5 v. u. — Titrimetrische Bestimmung: Man behandelt das zu untersuchende Material, gewöhnlich H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, im Wasserbude wiederholt mit starker HNO<sub>4</sub> bis zur völligen Lsg des Se, entfernt die Stickoxyde aus der h. Lsg. durch einen kräftigen Luftstrom, oxydiert in der müßig warmen, schwefel-salpetersauren Lsg. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> mit überschussiger 1<sub>10</sub>-m. KMnO<sub>4</sub>-Lsg. zu H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> und titriert nach kurzer Zeit mit 1<sub>10</sub>-m. Oxalsäure zurück. Littmans (Z. angew. Chem. 19, (1906) 1039; C.-B. 1906, 2, 381).

### SELEN UND WASSERSTOFF.

Selenwasserstoff. Darstellung. — Zu S, 750, Z. 12 v. u. — Entwicklungsapparat für  $H_2$ Se vgl. Burokk u. Neufeld (Z. f. chem. Apparatenkunde 1. 1906) 777; C-B. 1907, 2, 521).

#### SELEN UND SAUERSTOFF.

Selendioxyd. — Zu S. 759, Z. 12 v. o. — Erhitzt man ein Porzellanschiffchen mit SeO<sub>2</sub> in einem Glasrohr in Dämpfen von Thionylchlorid, so findet sofort unter starker Wärmeentw. Rk. statt. nach: 2SOCl<sub>2</sub> + SeO<sub>2</sub> = SeCl<sub>4</sub> + 2SO<sub>2</sub>. — Sulfurylchlorid wirkt auf SeO<sub>2</sub> auch bei erhöhter Temp. und starkem Drucke nicht ein. Lenher u. North (J. Am. Chem. Sc. 29, (1907) 33: C.-B. 1907, 1, 928).

Selenige Säure. — Zu S. 764, Z. 11 v. 0. — Das durch Reduktion von H. Sel, mittels Glucoselsg. entstehende amorphe, ziegelrote Se (vgl. d. Bd. S. 764 löst sich allmählich in konz. H. SO4 unter B. von SeSO3 (vgl. d. Bd. S. 798). Dieses Sulfovyd schedet im Laufe einer gewissen Zeit freies Se ab. das sich von der ersteren Medifikation, nie folgt, unterscheidet: Es ist braun, bald hell, hald dankelbraun; wird im diffusen Lehte auch nicht zeitweise fluoreszierend, backt mit der Zeit nicht zusammen und geht nicht in eine zähe, an den Wandungen haftende Masse über. In Berührung mit CS2, in dem es sehwer löst, erfahrt sein Jehysikalischer Zustand keine Veranderung. Im Sonnenhechte verwandelt es sich nur sehr laugsam und allmählich in schwarzes, amorphes, pulverform. Selen. Oechsner die Conneck (Compt. rend. 143, (1906) 682; C.-B. 1907.

1. 145).

Zu S. 764, Z. 12 v. u. — Der bei der Reduktion von H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> durch Lävulose erhaltene Nd. ändert sich nicht bemerkbar, wenn er mit destilliertem W. überschichtet und der Luft ausgesetzt wird. Wird er aber unter eine Lsg. mit überschüssiger H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub> gebracht, so zerfällt er in zerstreutem Lichte und bildet eine zarte, durchscheinende, im durchund auffallenden Lichte braune Schicht. Läßt man unter denselben Bedingungen die Sonnenstrahlen direkt auffallen, so geht das Se in eine allotrope Modifikation über, wird dichter und zerfällt allmählich. Gleichzeitig wird eine hehte, bläuliche Fluorescenz bemerkbar, die nach einiger Zeit verschwindet wihrend der Selenniederschlog im auffallenden Lichte braun, im durchfullenden bläche hachwarz ersch int. In der sauren Flost sich der Nd teilweise, ohne daß die Ggw amsthypeschenites zu entdecken ist; der nicht gelöste Teil aber verwandelt sich unter dem Eindusse der Sonnenstrahlen in eine schwarze, ausorphe, pulverartige, bei gewöhnlicher Temp in CS<sub>2</sub> unt. Selenvarietät. OECNHSER DE CONINCR (Bull. Acad. Belg. 1906, 503; C.-B. 1906, 2, 1104).

Selensäure. Siedepunkt. — Zu S. 777, Z. 21 v. 6. — Läßt sich im Vakuum des Kathodenlichtes glatt rektifizieren: Siedepunkt 172° (Steighöhe der Dämpfe 85 mm); die in der Vorlage großkristallinisch erstaurte Masse schmilzt bei 61 bis 62°. Strecker u. Krafft (Ber. 39, (1906) 2198; C.-B. 1906, 2, 426).

#### SELEN UND STICKSTOFF.

Zu S. 784, Z. 17 v. o. — Hier einschieben: A. I. Hydraxinsolenat, N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. — Wird erhalten, wenn man in eine Mischung von einem Mol. H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> (D. = 1.4) und zwei Vol. Alkohol ein Mol. Hydrazinhydrat (50°<sub>0</sub> ig), das mit vier Mol. A. verdünnt ist, bei etwa 0° gießt, sogleich filtriert und wiederholt mit A. und Ae. wäscht. — Das Salz ist auch in trockenem Zustande wenig beständig: verbreunt beim Erhitzen, in größeren Mengen unter Explosion. — Ist in W. ziemlich II. — Entspricht in seiner Zus. wohl der Formel N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>H<sub>4</sub>SeO<sub>4</sub>.

Die wss., stark saure Lsg. färbt sich allmählich rot unter Abscheidung von Se. Wie das saure, aber nicht das neutrale Hydrazinsulfat Doppelsulfate, z. B. mit CuSO<sub>4</sub>, bildet (vgl. d. Bd. S. 644), so liefert auch die Lsg. des Hydrazinselenats mit einer Lsg. von Kupferselenat einen ähnlichen, ziemlich beständigen Nd., wohl von der Formel [(N<sub>2</sub>H<sub>2</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>·CuSeO<sub>4</sub>]<sub>2</sub>·H<sub>2</sub>O. RIMINI u. Malagnini (Atti dei Line, [5] 15, (1906) H, 561; C.-B. 1907, 1, 86).

Ammoniumselenat. (NH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>. — Zu S. 785, unter B, 2. — TUTTON (J. Chem. Soc. 88 (1906) 1059; Proc. Chem. Soc. 22, (1906) 153; Z. Kryst. 42, (1906) 529; macht über das (NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>SeO<sub>4</sub> die folgenden Angaben:

42, (1906) 529) macht über das (NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub>SeO<sub>4</sub> die folgenden Angaben:

\*\*Darstellung.\*\*— Man verdünnt reine H<sub>4</sub>SeO<sub>4</sub> mit der gleichen Menge
W., sättigt die Lsg. mit NH<sub>3</sub>, filtriert und konzentriert zur Kristallisation.

Die konz. Lsg. ist sehr viskos. Unter verschiedensten Kristallisationsbedingungen wurden stets monokline Kristalle erhalten; ebenso aus Eisessig. Tetton.

Eigenschaften. — Sehr zerfließliche Kristalle. — Kristallsystem: monoklin, holoedrisch. — a: b: c = 1.8900: 1: 1.1987:  $\beta$  = 64°31′. — Prismatisch nach der Symmetrieachse oder tafelförmig parallel zur Busis, zum Orthopinakoid oder zur Hemipyramide o' [111]. — Pseudohexagonal: Neigung der Flüchen der primären Prismenzone ca. 60°. — Beobachtete Formen: a [100]. c [001], m [201], p [110], p' [310], o [111], o' [111], n [311]. — Zwillinge gewöhnlich nach einer Flüche, senkrecht zur Symmetriedäche und zur Normale auf c [001]; die letztere ist die Zwillingsachse. — Spaltbarkeit nach drei Richtungen: nach a [100] am vollkommensten; nach c [001] weniger vollkommen; ferner nach b [010].

area a farage			
Beobachtet.	Ber. Turron.	Beobachtet.	Ber. Tutton.
$\{100\}: \{001\} = 64^{\circ}31'$	_	$\{i11\}:[i00] = 81^{\circ}46^{\circ}$	S1"46'
[001]: [501] = 68027	68"22"	$\{001[:]111[=43\%1]$	420531
[201]: [100] = 47" 2"	47" 7'	$[111]:[110] = 33^{\circ}30^{\circ}$	33933
$11001:  3101 = 29^{\circ}36^{\circ}$	29:38:	$[001]:[110] = 77^{\circ}22^{\circ}$	77*26
13101: 11101 == 50° 0°	30" ()'	$[110]:[111] = 43^{\circ}19^{\circ}$	43916
11001: 11101 = 59°38'		$\{11i\}; \{00i\} = 59^{\circ}18^{\circ}$	_
$[110]: [110] = 60^{\circ}42^{\circ}$	60%44	2011: 1111 = 55°50°	55047
11001:1111 = 52958	521561	$[\bar{1}11]:[110] = 54^{\circ}18'$	549201
$[111]:[111] = 45^{\circ}16'$	45"18"	[110] : [311] = 34°34°	34°35′
11001: [111] - 98914	98014	3111: 2011 — 35°18°	35°18'
H111: 3111 = -	380 24	$[110]:[201] = 69^{\circ}52'$	69°53′
[311]: [100] = -	430441	()-()	

Das normale Ammoniumselenat (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub> kristallisiert also nicht wie (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und die normalen Sulfate und Selenate von K. Rb und Cs

rhombisch, sondern monoklin. Eine Untersuchung der von v. Hauer erhaltenen und von v. Lang beschriebenen rhombischen Kristalle (Original-kristalle von Lang) ergab, daß dieselben tatsächlich rhombisch sind, aber durch Sulfat verunreinigt sind, was ihre Form erklärt. Wohl aber erhalt Tutton rhombische Mischkristalle von  $(NH_4)_2SO_4$  und  $(NH_4)_2SO_4$  (vgl. nnten). — Tutton hält  $(NH_4)_2SO_4$  für dimorph und die ganze Reihe von Sulfaten und Selenaten für isodimorph. Tutton.

Spes. Gewicht. — D." = 2.194. TUTTOS.

Molekularvolumen. — 81.12. Tutton.

Löslichkeit. — In 100 T. W. bei  $7^{\circ} = 117 \text{ g}$ ; bei  $59^{\circ} = 164 \text{ g}$ ; bei  $100^{\circ} = 197 \text{ g}$ . Tutton.

Brechungsindex, - Für Na-Licht im Mittel = 1.5694.

Molekularrej raktion. — Der Kristalle: im Mittel 45.92; der ca. 44 bis 48 % igen wss. Lsg.: im Mittel 46.79. — Für Strahlen parallel zur Symmetrieachse und die C-Linie (Ha) gilt:  $\frac{n^2-1}{(n^2+2)d}=0.1468$ ;  $-\frac{n^2-1}{n^2+2}-\cdot\frac{M}{d}=26.13$ ;

 $\frac{n-1}{d} M = 45.22. \text{ Tutton.}$ 

Näheres über optische und kristallographische Verhältnisse vgl. Original.

Вег. für Gef. /NH<sub>4 :</sub>SeO<sub>4</sub> Титтох. Se 44.16 43.72

Mischkristalle von  $(NH_4)_2SeO_4$  mit  $(NH_4)_2SO_4$ . — Aus Lagg. von der Zus.  $(NH_4)_2SO_4 + (NH_4)_2SeO_4$  kristallisierten rhombische Kristalle: Erste Kristallisation:  $D_{\bullet}^{\bullet \circ} = 1.813$ ; Prozentgehalt an  $(NH_4)_2SeO_4 = 9.7 \circ_0$  — Zweite Kristallisation:  $D_{\bullet}^{\bullet \circ} = 1.822$ : Prozentgehalt an  $(NH_4)_2SeO_4 = 11.8 \circ_0$ .

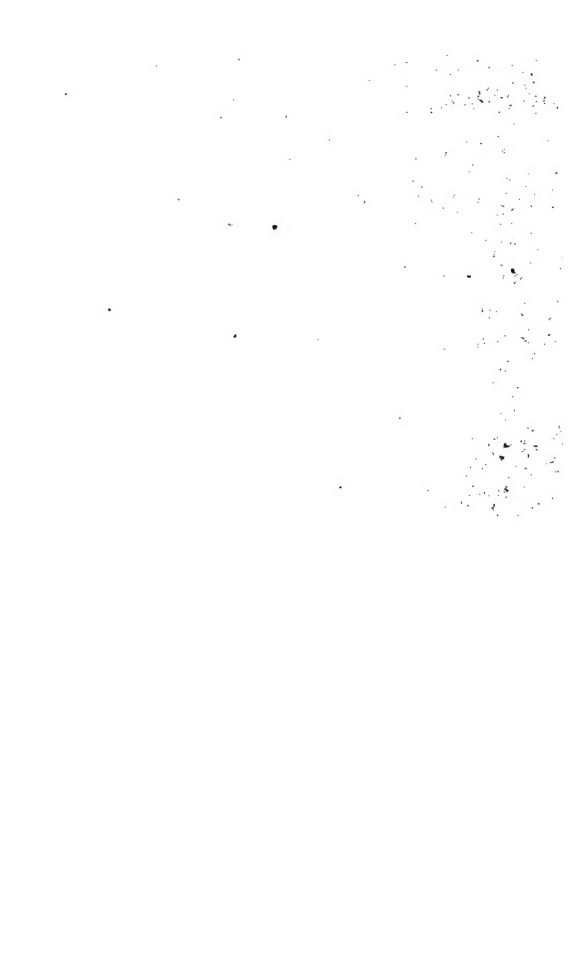
Zweite Kristallisation: D. = 1.822; Prozentgehalt an  $(NH_4)_2SeO_4 = 11.8^{\circ}$ . Aus Lsgg. von der Zus.  $(NH_4)_2SO_4 + 2(NH_4)_2SeO_4$  kristallisierten zunächst nicht gut ausgebildete Kristalle, dann wurde eine Kristallisation mit zwei Arten von Kristallen erhalten: 1. Rhombische, tafelförmige: D. = 1.840; Prozentgehalt an  $(NH_4)_2SeO_4 = 16.1^{\circ}_0$ . — 2. Monokline, lange Prismen; D. = 2.066; Prozentgehalt an  $(NH_4)_2SeO_4 = 69.7^{\circ}_0$ . Tutton.

Bruno Linne.

			·
	·		
		v	



		6	



# This book must not be removed from the Chemistry Library

# Stanford University Library Stanford, California

In order that others may use this book, please return it as soon as possible, but not later than the date due.

